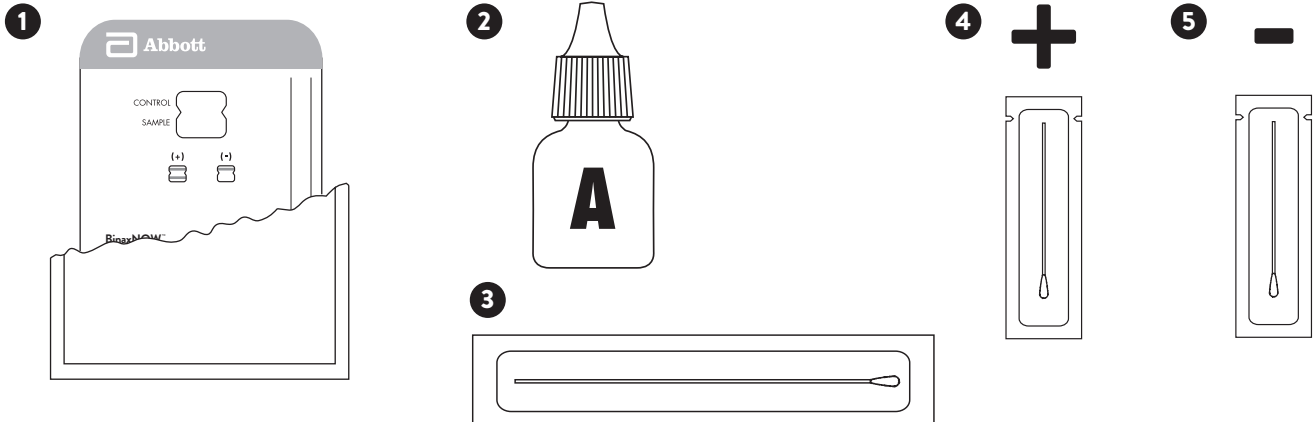




Abbott

BinaxNOW™
STREPTOCOCCUS PNEUMONIAE
ANTIGEN CARD

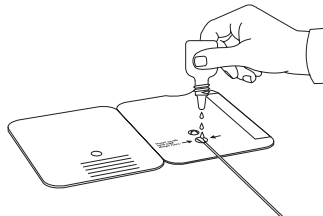
MATERIALS PROVIDED / MATERIÁL, KTERÝ JE SOUČÁSTÍ DODÁVKY / MEDFÖLGENDE MATERIALER / IM LIEFERUMFANG ENTHALTENE MATERIALIEN / ΥΛΙΚΑ ΠΟΥ ΝΑΠΕΧΟΝΤΑΙ / MATERIALES SUMINISTRADOS / KOMPLEKTI KUULUVAD MATERJALID / MATÉRIEL FOURNI / MATERIALI FORNITI / MEEGELEVERDE MATERIALEN / MATERIALER SOM FÖLGER MED / MATERIALY ZAWARTE W ZESTAWIE / MATERIAIS FORNECIDOS / МАТЕРИАЛЫ, ВХОДЯЩИЕ В КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ / MEDFÖLJANDE MATERIAL / VẬT LIỆU ĐƯỢC CUNG CẤP / 随附的用具



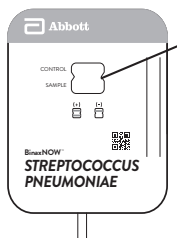
TEST PROCEDURE / POSTUP TESTU / TESTPROCEDURE / TESTABLAUF / ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΕΞΕΤΑΣΗΣ / PROCEDIMIENTO DE LA PRUEBA / TESTI PROTSEDUUR / PROCÉDURE DE TEST / PROCEDURA DI ANALISI / TESTPROCEDURE / TESTPROSEDYRE / PROCEDURA BADANIA / PROCEDIMENTO DE TESTE / ПОРЯДОК ВЫПОЛНЕНИЯ ТЕСТА / TESTPROCEDUR / THỦ THUẬT XÉT NGHIỆM / 檢驗程序



Wrong
Špatné
Forkert
Falsch
Λαθος
Incorrecta
Väär
Incorrect
Errata
Fout
Feil
Zle
Errado
Неверный
Fel
Sai
錯誤



Correct
Správne
Rigtigt
Richtig
Σωστό¹
Correcta
Örige
Correct
Corretta
Goed
Riktig
Dobrze
Correcto
Верный
Rätt
Dung
正確



Read result in window.
Výsledek očetejte v okénku.
Afslas resultatet i vinduet.
Ergebnis im Fenster ablesen.
Διαβάστε το αποτέλεσμα στο παράθυρο.
Leer el resultado en la ventana.
Lugge tulemus aknast.
Lire le résultat dans la fenêtre.
Leggere il risultato nella finestra.
Lees uitslag af in venster.
Les av resultatet i vinduet.
Odczyt wyniku w okienku.
Ler o resultado na janela.
Считайте результат в окне.
Avslas resultatet i fönstret.
Đọc kết quả trong cửa sổ.
觀取視窗內的結果。

Rx Only**INTENDED USE**

The BinaxNOW™ Streptococcus pneumoniae Antigen Card (BinaxNOW Streptococcus pneumoniae) is an *in vitro* rapid immunochromatographic (ICT) assay for the detection of *Streptococcus pneumoniae* (*S. pneumoniae*) antigen in the urine of patients with pneumonia and in the cerebral spinal fluid (CSF) of patients with meningitis. It is intended, in conjunction with culture and other methods, to aid in the diagnosis of both pneumococcal pneumonia and pneumococcal meningitis.

SUMMARY and EXPLANATION of the TEST

S. pneumoniae is the leading cause of community-acquired pneumonia and may be the most important agent in community-acquired pneumonia of unknown etiology.^{1,2} Pneumococcal pneumonia has a mortality rate as high as 30%, depending on bacteremia, age, and underlying diseases.^{1,3} When not properly diagnosed and treated, *S. pneumoniae* infection can lead to bacteremia, meningitis, pericarditis, empyema, purpura fulminans, endocarditis, and/or arthritis.^{4,5}

Pneumococcal meningitis, a condition that frequently leads to permanent brain damage or death, can occur as a complication of other pneumococcal infection or may arise spontaneously without any preceding illness.⁶ It affects persons of all ages, but is most common in children under 5 years, teenagers and young adults, and in the elderly.⁷ Progression from mild illness to coma can occur within hours, making immediate diagnosis and antimicrobial treatment critical. Twenty to thirty percent of all pneumococcal meningitis patients will die, often despite several days of appropriate antibiotic treatment.⁶ Mortality is even higher among very young and very old patients.⁶

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae provides a simple, rapid method for the diagnosis of pneumococcal pneumonia using a urine specimen that is conveniently collected, stored and transported. It also provides an immediate and highly accurate diagnosis of pneumococcal meningitis when CSF is tested.

PRINCIPLES of the PROCEDURE

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae is an immunochromatographic membrane assay used to detect pneumococcal soluble antigen in human urine and CSF. Rabbit anti-*S. pneumoniae* antibody, the Sample Line, is adsorbed onto nitrocellulose membrane. Control antibody is adsorbed onto the same membrane as a second stripe. Both rabbit anti-*S. pneumoniae* and anti-species antibodies are conjugated to visualizing particles that are dried onto an inert fibrous support. The resulting conjugate pad and the striped

membrane are combined to construct the test strip. This test strip and a well to hold the swab specimen are mounted on opposite sides of a hinged, book-shaped test card.

To perform the test a swab is dipped into the specimen (either urine or CSF), removed, and then inserted into the test card. Reagent A, a buffer solution, is added from a dropper bottle. The card is then closed, bringing the specimen into contact with the test strip. Pneumococcal antigen present in the specimen reacts to bind anti-*S. pneumoniae* conjugated antibody. The resulting antigen-conjugate complexes are captured by immobilized anti-*S. pneumoniae* antibody, forming the Sample Line. Immobilized control antibody captures anti-species conjugate, forming the Control Line.

Test results are interpreted by the presence or absence of visually detectable pink-to-purple colored lines. A positive test result, read in 15 minutes, will include the detection of both a Sample and a Control Line. A negative test result, read in 15 minutes, will produce only a Control Line, indicating that *S. pneumoniae* antigen was not detected in the specimen. Failure of the Control Line to appear, whether the Sample Line is present or not, indicates an invalid assay.

REAGENTS and MATERIALS

Refer to illustrations on pull-out flap.

Materials Provided

- ① **Test Cards:** A membrane coated with rabbit antibody specific for *S. pneumoniae* antigen and with control antibody is combined with rabbit anti-*S. pneumoniae* antigen and anti-species conjugates in a hinged test card.
- ② **Reagent A:** Citrate / Phosphate buffer with sodium lauryl sulfate, Tween® 20, and sodium azide.
- ③ **Specimen Swabs:** Designed for use with BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Do not use other swabs.
- ④ **Positive Control Swab:** Inactivated *S. pneumoniae* antigen dried onto swab.
- ⑤ **Negative Control Swab:** *S. pneumoniae* negative swab.

Materials Recommended But Not Provided

Clock, timer, or stopwatch; standard urine collection containers, or CSF transport tubes.

Accessory Item

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae Control Swab Pack (catalog number 710-010) containing 5 positive and 5 negative control swabs.

PRECAUTIONS

Control swabs require six (6) drops of Reagent A. Patient specimens require three (3) drops of Reagent A.

1. **INVALID RESULTS**, indicated by no Control Line, can occur when an insufficient volume of Reagent A is added to the test card. To ensure delivery of an adequate volume, hold vial vertically, $\frac{1}{2}$ - 1 inch above the swab well, and slowly add free falling drops.
2. For *in vitro* diagnostic use.
3. If the kit is stored in a refrigerator, allow all kit components to equilibrate to room temperature (15–30°C) before use.
4. The test card is sealed in a protective foil pouch. Do not use if pouch is damaged or open. Remove test card from pouch just prior to use. Do not touch the reaction area of the test card.
5. Do not use kit past its expiration date.
6. Do not mix components from different kit lots.
7. Swabs in the kit are approved for use with BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. **Do not use other swabs.**
8. Solutions used to make the control swabs are inactivated using standard methods. However, patient specimens, controls, and test cards should be handled as though they could transmit disease. Observe established precautions against microbial hazards.
9. Clean catch urine is not necessary for BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Therefore, urine specimens used for this test may not be appropriate for bacteriological culture.
10. Once the Abbott swab is dipped into CSF specimen, the specimen is no longer sterile and may not be appropriate for culture. If CSF specimen will be cultured, either perform culture first or split CSF specimen.

STORAGE and STABILITY

Store kit at 36–86°F (2–30°C). The BinaxNOW Streptococcus pneumoniae card and reagents are stable until the expiration dates marked on their outer packaging and containers. Do not use the kit beyond its labeled expiration date.

QUALITY CONTROL**Daily Quality Control:**

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae contains built-in positive and negative procedural controls. The manufacturer's minimum recommendation for daily quality control is to document these procedural controls for the first specimen tested each day.

Positive Procedural Control

The pink-to-purple line at the "Control" position can be considered an internal positive procedural control. If capillary flow has occurred and the functional integrity of the card was maintained, this line will always appear.

Negative Procedural Control

The clearing of background color in the result window provides a negative background control. The background color in the window should be light pink to white within 15 minutes and should not interfere with the reading of the test result.

External Positive and Negative Controls:

Good laboratory practice suggests the use of positive and negative controls to ensure that:

- test reagents are working, and
- the test is correctly performed.

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae kits contain Positive and Negative Control Swabs. These swabs will monitor the entire assay. Test these swabs with each new shipment received. Other controls may be tested in order to conform with:

- local, state and/or federal regulations,
- accrediting groups, and/or,
- your lab's standard Quality Control procedures.

Refer to 42 CFR 493.1256 for guidance on proper QC practices (U.S. customers only).

If the correct control results are not obtained, do not report patient results. Contact Abbott Technical Service during normal business hours.

SPECIMEN COLLECTION

Allow all specimens to equilibrate to room temperature (59-86°F, 15-30°C) before testing in BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Just before testing, mix specimen by swirling gently.

URINE (for diagnosis of pneumonia)

Collect urine specimens in standard containers. Store at room temperature (59-86°F, 15-30°C) if assayed within 24 hours of collection. Alternatively, store urine at 2-8°C, or frozen for up to 14 days, before testing. Boric acid may be used as a preservative.

When necessary, ship urine specimens in leakproof containers at 2-8°C or frozen.

CSF (for diagnosis of meningitis)

Collect CSF according to standard procedures and store at room temperature (59-86°F, 15-30°C) for up to 24 hours before testing. Alternatively, properly collected CSF may be refrigerated (2-8°C) or frozen (-20°C) for up to 1 week before testing.

TEST PROCEDURE

Urine Specimens, CSF Specimens and Liquid Controls

Use a URINE specimen when testing for PNEUMOCOCCAL PNEUMONIA and a CSF specimen when testing for PNEUMOCOCCAL MENINGITIS.

NOTE: Use 3 drops of Reagent A when testing liquid specimens.

Refer to illustration on pull-out flap. Allow reagents and cards to equilibrate to room temperature (15-30°C) before testing.

1. Bring patient specimen(s) and/or liquid control(s) to room temperature (59-86°F, 15-30°C), then swirl gently to mix. Remove card from its pouch just before use and lay flat.
2. Dip an Abbott swab into the specimen to be tested, completely covering the swab head. If the swab drips, touch swab to side of collection container to remove excess liquid.
3. There are two holes on the inner right panel of the card. Insert swab into the BOTTOM hole (swab well). Firmly push upwards so that the swab tip is fully visible in the top hole. **DO NOT REMOVE SWAB.**
4. Hold Reagent A vial vertically, $\frac{1}{2}$ to 1 inch (1.5 - 2.5 cm) above the card. Slowly add three (3) free falling drops of Reagent A to the BOTTOM hole.
5. Immediately peel off adhesive liner from the right edge of the test card. Close and securely seal the card. Read result in window 15 minutes after closing the card. Results read beyond 15 minutes may be inaccurate. However, some positive patients may produce a visible specimen line in less than 15 minutes.

NOTE: For convenience, the swab shaft has been scored and may be snapped off after closing the card. Avoid dislodging the swab from the well when doing so.

CONTROL SWAB PROCEDURE

BinaxNOW™ Swab Controls

NOTE: Use 6 drops of Reagent A for Control Swabs.

Do not remove card from pouch until test specimen has reached room temperature.

1. Allow reagents and cards to equilibrate to room temperature (15-30°C) before testing. Remove card from the pouch just before use. Lay card flat.
2. There are two holes on the inner right panel of the card. Insert swab into the BOTTOM hole. Firmly push upwards so that the swab tip is fully visible in the top hole. **DO NOT REMOVE SWAB.**
3. Hold Reagent A vial vertically, $\frac{1}{2}$ to 1 inch (1.5 - 2.5 cm) above the card. Slowly add six (6) free falling drops of Reagent A to the BOTTOM hole.
4. Immediately peel off adhesive liner from the right edge of the test card. Close and securely seal the card. Read result in window 15 minutes after closing the card. Results read beyond 15 minutes may be inaccurate. However, the Positive Control Swab Sample line may be visible in less than 15 minutes.

RESULT INTERPRETATION

A **negative specimen** will give a single pink-to-purple colored Control Line in the top half of the window, indicating a presumptive negative result. This Control Line means that the detection part of the test was done correctly, but no S. pneumoniae antigen was detected.



Pink Control Line

A **positive specimen** will give two pink-to-purple colored lines. This means that antigen was detected. Specimens with low levels of antigen may give a faint patient line. Any visible line is positive.



Pink Control Line

Pink Sample Line

If no lines are seen, or if just the Sample Line is seen, the assay is **invalid**. Invalid tests should be repeated. If the problem persists, contact Abbott Technical Service.



No Control Line



Sample Line Only

REPORTING of RESULTS

Result Recommended Report

Positive Urine Positive for pneumococcal pneumonia.

Negative Urine Presumptive negative for pneumococcal pneumonia, suggesting no current or recent pneumococcal infection. Infection due to *S. pneumoniae* cannot be ruled out since the antigen present in the specimen may be below the detection limit of the test.

Positive CSF Positive for pneumococcal meningitis.

Negative CSF Presumptive negative for pneumococcal meningitis. Infection due to *S. pneumoniae* cannot be ruled out since the antigen present in the specimen may be below the detection limit of the test.

LIMITATIONS

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae has been validated using urine and CSF specimens only. Other specimens (e.g. plasma or other body fluids) that may contain *S. pneumoniae* antigen have not been evaluated.

A negative BinaxNOW Streptococcus pneumoniae result does not exclude infection with *S. pneumoniae*. Therefore, the results of this test as well as culture results, serology or other antigen detection methods should be used in conjunction with clinical findings to make an accurate diagnosis.

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae has not been evaluated on patients taking antibiotics for greater than 24 hours or on patients who have recently completed an antibiotic regimen. The effects of over-the-counter drugs have not been determined on persons with pneumococcal meningitis.

Streptococcus pneumoniae vaccine may cause false positive results in urine with BinaxNOW Streptococcus pneumoniae in the 48 hours following vaccination. The effect of vaccination has not been determined on persons with pneumococcal meningitis. Hence, it is recommended that BinaxNOW Streptococcus pneumoniae not be administered within 5 days of receiving the *S. pneumoniae* vaccine.

The accuracy of BinaxNOW Streptococcus pneumoniae in urine has not been proven in young children. Performance on CSF in young children, on the other hand, is established (see Performance Data - CSF).

PERFORMANCE DATA - URINE

Analytical Sensitivity

Serotype Evaluation

Forty-four (44) isolates, representing the 23 *S. pneumoniae* serotypes responsible for at least 90% of serious pneumococcal infection in the United States and worldwide, were grown in culture and found to be positive in BinaxNOW Streptococcus pneumoniae at concentrations of 10⁵ cells/ml.

Limit of Detection

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae limit of detection (LOD), defined as the dilution of positive urine that produces positive BinaxNOW Streptococcus pneumoniae results approximately 95% of the time, was identified by preparing multiple dilutions of a known positive patient urine and running these dilutions with BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.

Five (5) different operators each interpreted 20-40 cards run at each dilution for a total of 100-200 determinations per dilution. The following results identify a 1:250 dilution of this particular patient urine as the BinaxNOW Streptococcus pneumoniae LOD.

Urine Dilution	Positive Results per Cards Run	Overall Detection
1:200	100/100	100%
1:250	95/100	95%
1:300	160/200	80%
1:400	44/100	44%
1:600	8/100	8%

Clinical Sensitivity and Specificity (Retrospective Study)

As part of the retrospective study, urine specimens from 35 blood culture positive pneumococcal pneumonia patients and 338 presumed *S. pneumoniae* negative patients (373 total patients) were collected at 3 different facilities and evaluated in BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. BinaxNOW Streptococcus pneumoniae performance was calculated using standard methods. Sensitivity was 86%, specificity was 94%, and overall accuracy was 93%. Ninety-five percent (95%) confidence intervals are listed below.

Blood Culture		
	+	-
BinaxNOW™	30	21
Result	5	317

Sensitivity = 86% (71% - 94%)
Specificity = 94% (91% - 96%)
Accuracy = 93% (90% - 95%)

Clinical Sensitivity and Specificity

(Prospective Study)

In a separate seven-center prospective study, BinaxNOW Streptococcus pneumoniae was used to evaluate urine specimens collected from 215 hospitalized patients and outpatients presenting with lower respiratory symptoms or sepsis and from patients otherwise suspected of pneumococcal pneumonia. Patients were considered positive for pneumococcal pneumonia if diagnosed by positive blood culture.

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae performed equivalently on both outpatients and hospitalized patients. Ninety-five percent (95%) confidence intervals are listed below.

Outpatient Performance Blood Culture

	+	-
BinaxNOW™	19	25
Result	2	90

Sensitivity = 90% (70% - 97%)
Specificity = 78% (70% - 85%)
Accuracy = 80% (72% - 86%)

Hospitalized Patient Performance Blood Culture

	+	-
BinaxNOW™	9	20
Result	1	49

Sensitivity = 90% (60% - 98%)
Specificity = 71% (59% - 80%)
Accuracy = 73% (62% - 82%)

Cross-Reactivity:

Urine Testing

Two hundred seventy (270) different organisms were isolated from the 338 negative patients tested as part of the above retrospective study. Of the 165 organisms isolated from patients with urinary tract infections, 15 (9%) produced positive results. These were 2/2 *Enterobacter cloacae*, 1/2 *Staphylococcus aureus*, 1/1 *Streptococcus* (non A,B), 1/1 *Streptococcus* (non D), 1/17 *Streptococcus* (Group D), 1/3 *Providencia stuartii*, 5/18 *Escherichia coli* and 3 with no identified pathogen. Of the 59 organisms isolated from patients with pneumonia, 3 (5%) were positive, including 1/3 *Mycobacterium kansasii* and 2/15 *Mycobacterium tuberculosis*. One of the 41 (2%) organisms isolated from bacteremic patients, *Proteus mirabilis*, was positive. There was no cross-reactivity with the 5 *empyema* isolates. Lastly, 4/100 urine specimens collected from people with no known infection were positive.

Due to the retrospective nature of this study, only a limited number of patients with each infection were available for testing and the complete clinical history of each is not known. Therefore, the presence of *S. pneumoniae* co-infection cannot be ruled out. When tested in pure culture (date below), these organisms do not cross-react in BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.

Whole Organism Testing

To determine the analytical specificity of BinaxNOW Streptococcus pneumoniae, a panel of 144 potential cross-reactants was compiled, including organisms associated with pneumonia and those likely to be found in the urogenital tract as normal flora or as a result of urinary tract infection. All were evaluated in BinaxNOW Streptococcus pneumoniae at concentrations of 10^5 to 10^9 CFU/mL. BinaxNOW Streptococcus pneumoniae does not cross-react with 143 of the 144 organisms. The single positive organism, *Streptococcus mitis*, is an expected cross-reactant as it shares the antigen against which BinaxNOW Streptococcus pneumoniae is directed. *Streptococcus mitis* is associated with endocarditis, not pneumonia, and is not likely to appear with any frequency in the population intended to be tested with BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.⁸ The following organisms were tested and produced negative results at the concentration tested. When more than one strain was tested, the number is listed in parenthesis.

<i>Acinetobacter</i> sp. (4)	<i>Mycoplasma</i> sp.* (3)
<i>Adenovirus*</i> (2&3 pooled)	<i>Neisseria</i> cinerea
<i>Alcaligenes faecalis</i>	<i>Neisseria gonorrhoeae</i> (3)
<i>Bacillus subtilis</i>	<i>Neisseria lactamica</i>
<i>Blastomyces dermatitidis*</i>	<i>Neisseria meningitidis</i>

<i>Bordetella pertussis</i>	<i>Neisseria polysaccharea</i>
<i>Branhamella catarrhalis</i>	<i>Neisseria subflava</i>
<i>Candida albicans</i> (3)	<i>Nocardia farcinia*</i>
<i>Candida stellatoidea</i>	<i>Paracoccidioides brasiliensis*</i>
<i>Coccidioides immitis*</i>	<i>Parainfluenzae</i> * (2)
<i>Corynebacterium</i> sp. (3)	<i>Proteus mirabilis</i> (2)
<i>Enterobacter cloacae</i> (4)	<i>Proteus vulgaris</i> (2)
<i>Enterococcus avium</i> Ø	<i>Providencia stuartii</i>
<i>Enterococcus durans</i> Ø	<i>Pseudomonas</i> sp. (7)
<i>Enterococcus faecalis</i> Ø (6)	Respiratory Syncytial Virus*
<i>Escherichia coli</i> (8)	<i>Rhinovirus</i> *
<i>Escherichia hermanni</i> (2)	<i>Salmonella</i> sp. (4)
<i>Flavobacterium</i> sp. (2)	<i>Serratia marcescens</i>
<i>Gardnerella vaginalis</i>	<i>Sphingobacterium multivorum</i>
<i>Haemophilus influenzae</i> (10) (types a-f & nontypeable)	<i>Staphylococcus aureus</i> (6) <i>Staphylococcus</i> sp. (8)
<i>Haemophilus parainfluenzae</i>	<i>Stenotrophomonas maltophilia</i>
<i>Histoplasma capsulatum*</i> (2)	<i>Streptococcus anginosus</i> Ø*
<i>Klebsiella oxytoca</i> (2)	<i>Streptococcus bovis</i> Ø
<i>Klebsiella pneumoniae</i> (3)	<i>Streptococcus</i> Group A • (2)
<i>Lactobacillus</i> sp. (5)	<i>Streptococcus</i> Group B • (8)
<i>Legionella pneumophila</i>	<i>Streptococcus</i> Group C Ø•
<i>Listeria monocytogenes</i>	<i>Streptococcus</i> Group F Ø•
<i>Micrococcus luteus</i> (2)	<i>Streptococcus</i> Group G Ø•
<i>Moraxella osloensis</i>	<i>Streptococcus mutans</i> Ø•
<i>Morganella morganii</i>	<i>Streptococcus parasanguis</i> Ø•
<i>Mycobacterium kansasii</i>	<i>Streptococcus sanguis</i> Ø•
<i>Mycobacterium tuberculosis</i>	<i>Trichomonas vaginalis</i> (2)

* Pure cultures from CDC believed to be in high concentration.

Ø Streptococcus Non A, B (Total number of strains is 16)

• Streptococcus Non D (Total number of strains is 17)

Interfering Substances

Urine specimens with elevated white blood cells (including loaded per low power field), red blood cells* (including loaded per low power field), protein (including 500 mg/dL), glucose (including >2000 mg/dL), and *n* turbidity (including turbid) were evaluated in BinaxNOW Streptococcus pneumoniae and found not to affect test performance.

*Note that one urine with elevated red blood cells produced an invalid result due to extreme coloration of the test membrane which masked line development.

Reproducibility Study:

A blind study of BinaxNOW Streptococcus pneumoniae was conducted at 3 separate point of care settings using a panel of blind coded specimens containing negative, low positive, moderate positive, and high positive specimens. Specimens both with and without boric acid were tested. Participants tested each specimen multiple times on 3 different days. Three hundred fifty-seven (357) of the 359 total specimens tested (99.4%) produced the expected result.

PERFORMANCE DATA - CSF

Analytical Sensitivity

Limit of Detection

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae limit of detection (LOD) was identified by testing multiple *S. pneumoniae* dilutions in BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.

Ten (10) different operators each interpreted 10 cards run at each dilution for a total of 100 determinations per dilution. The following results identify 5×10^4 cells per milliliter as BinaxNOW Streptococcus pneumoniae LOD.

Concentration of <i>S. pneumoniae</i>	Positive Results per Cards Run	Overall Detection
7.5×10^4 cells/ml	100/100	100%
5×10^4 cells/ml	100/100	100%
3×10^4 cells/ml	91/100	91%
1.5×10^4 cells/ml	44/100	44%
0 cells/ml	0/100	0%

Serotype Evaluation

The four (4) serotypes (6, 14, 19, 23) most commonly associated with pneumococcal invasive disease were grown in culture, diluted to 5×10^4 cells/ml in CSF and run in BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Fourteen (14) operators each interpreted 10 cards per serotype for a total of 140 determinations per serotype. All four (4) serotypes were detected 100% of the time at the test LOD (5×10^4 cells/ml).

Clinical Sensitivity and Specificity

In a multi-center (4) prospective study, BinaxNOW Streptococcus pneumoniae was used to evaluate CSF specimens collected from 590 hospitalized patients and outpatients presenting with symptoms of meningitis or from patients on whom a lumbar puncture was otherwise indicated. Patients were considered positive for pneumococcal meningitis if diagnosed by positive CSF culture.

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae performance was calculated using standard methods. Specificity was 99% (557/560), with a 95% confidence interval of 98% to 100%. Sensitivity was 97% (29/30), with a 95% confidence interval of 84% to 100%. The single culture positive specimen not detected in BinaxNOW Streptococcus pneumoniae was reported as producing only 2 colonies.

CSF Culture

	+	-
BinaxNOW™	29	3
Result	1	557

Sensitivity = 97% (84% - 100%)
 Specificity = 99% (98% - 100%)
 Accuracy = 99% (98% - 100%)

Cross-Reactivity

CSF Testing

Either enterovirus or bacteria was isolated from 61 of the S. pneumoniae negative CSF specimens tested as part of the above prospective study. Sixty (60) of these specimens tested negative in BinaxNOW Streptococcus pneumoniae for a specificity of 98%. The single positive specimen contained Enterococci. However, a second clinical CSF containing Enterococci tested negative in BinaxNOW Streptococcus pneumoniae as did the cultured whole organism (see Whole Organism Testing on the next page).

Bacteria/Virus Isolated From CSF	Specimens Tested	Specificity
Enterovirus	24	100%
Acinetobacter	3	100%
Cryptococcus neoformans	1	100%
C. diphtheriae	1	100%
Enterobacter	2	100%
Enterococci	2	50%
Escherichia coli	2	100%
Haemophilus influenzae type B	1	100%

Bacteria/Virus Isolated From CSF	Specimens Tested	Specificity
Klebsiella pneumoniae	2	100%
Morganella morganii	1	100%
Neisseria meningitidis	3	100%
Staphylococcus coagulase negative	9	100%
Staphylococcus coagulase positive	2	100%
Staphylococcus epidermidis	2	100%
Streptococcus Group A	1	100%
Streptococcus Group B	1	100%
Streptococcus viridans	4	100%
Overall Specificity	61	98%

Whole Organism Testing

In addition to the bacterial and viral infections encountered as part of the prospective study, Abbott compiled a panel of potential cross-reactants, including the most common bacterial and viral agents of meningitis. All bacteria were evaluated in BinaxNOW Streptococcus pneumoniae at concentrations ranging from 10^6 to 10^8 CFU/mL. Viruses were tested at 10^5 I.U./mL or greater. BinaxNOW Streptococcus pneumoniae demonstrated 100% specificity, producing negative results for all viruses and bacteria at the concentration tested.

Burkitt's Lymphoma (Epstein Barr)	Haemophilus influenzae, non-typeable (3589)
Coxsackie A7 Virus	Herpes Simplex Virus Type 1
Coxsackie B3 Virus	Herpes Simplex Virus Type 2
Echovirus	Listeria monocytogenes (19115)
Enterococcus faecium	Neisseria meningitidis serogroup A
Haemophilus influenzae A	Neisseria meningitidis serogroup B
Haemophilus influenzae B	Neisseria meningitidis serogroup C
Haemophilus influenzae C	Neisseria meningitidis serogroup D
Haemophilus influenzae D	Neisseria meningitidis serogroup L
Haemophilus influenzae E	Streptococcus oralis (35037)
Haemophilus influenzae F	
Haemophilus influenzae, non-typeable (51997)	

Interfering Substances

CSF specimens with elevated white blood cells (1×10^4 cells/mL), red blood cells (30 cells/ μ L), protein (3 g/dL) and bilirubin (100 μ g/mL) were evaluated in BinaxNOW Streptococcus pneumoniae and found not to affect test performance.

Reproducibility Study

A blind study of BinaxNOW Streptococcus pneumoniae was conducted in 3 separate laboratories using a panel of blind coded specimens containing negative, low positive and moderate positive specimens. Participants tested each specimen multiple times on 3 different days. One hundred percent (100%) of the 270 specimens produced the expected result.

ORDERING and CONTACT INFORMATION

Reorder numbers:

#710-000: BinaxNOW Streptococcus pneumoniae Antigen Card (22 test kit)

#710-010: BinaxNOW Streptococcus pneumoniae Control Swab Pack



US 1877 441 7440
 OUS +1-321-441-7200

Technical Support Advice Line

Further information can be obtained from your distributor, or by contacting Abbott Technical Support on:

US

+1 877 866 9340 TS.SCR@abbott.com

Africa, Russia, CIS

+44 161 483 9032 EMEproductsupport@abbott.com

Asia Pacific

+61 7 3363 7711 APproductsupport@abbott.com

Canada

+1 800 818 8335 CANproductsupport@abbott.com

Europe & Middle East

+44 161 483 9032 EMEproductsupport@abbott.com

Latin America

+57 (1) 4824033 LApowersupport@abbott.com

Rx Only

URČENÉ POUŽITÍ

Test pro detekci antigenu BinaxNOW™ *Streptococcus pneumoniae* (BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*) je rychlá *in vitro* imunochromatografická metoda pro kvalitativní stanovení *Streptococcus pneumoniae* (*S. pneumoniae*) v moči pacientů s příznaky pneumonie nebo v mozkomíšní moku pacientů s příznaky meningitidy. Je určený jako pomocná metoda, spolu s kultivací a dalšími metodami, pro diagnostiku pneumokových pneumonií a meningitid.

SOUHRN a VYSVĚTLENÍ TESTU

S. pneumoniae je hlavním původcem komunitních pneumonií a může být i hlavním původcem komunitních pneumonií nezřízené etiologie.^{1,2} Pneumoková pneumonie vykazuje mortalitu kolem 30 % v závislosti na bakteriémii, věku pacienta a přidružených onemocněních.^{1,3} Pokud není správně diagnostikována a léčena, může infekce *S. pneumoniae* vést k bakteriémii, meningitidě, empyemu, purpúře fulminans, endokarditidě a/nebo k artritidě.^{4,5}

Pneumoková meningitida, onemocnění, které často vede k trvalému poškození mozu nebo smrti, se může vyskytovat jako komplikace jiných pneumokových infekcí nebo se může vynutit samostatně bez předchozích příznaků.⁶ Postihují pacienty různých věkových skupin, ale hlavně děti až pět let věku, dospívající a také mladé a starší pacienty.⁷ K progresi onemocnění od lehkých příznaků až ke komatu může dojít během několika hodin, a z tohoto důvodu je okamžitá diagnóza a antimikrobiální léčba zcela zásadní. Dvacet až třicet percent pacientů s pneumokovou meningitidou zemří, často navzdory několikadenní antibioticické léčbě.⁶ Mortalita je ještě vyšší u velmi malých dětí a velmi starých pacientů.⁶

Test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* poskytuje jednoduchou a rychlou metodu pro diagnostiku pneumokové pneumonie ze vzorku moči, který je pohodlně odebírá, uložen a přepraven. Tento test také poskytuje okamžitou a vysoko přesnou diagnostiku pneumokové meningitidy při testování mozkomíšního moku.

PRINCIPY POSTUPU TESTU

Test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* je imunochromatografické stanovení na membráně určené k detekci solubilního pneumokového antigenu v lidské moči a mozkomíšním moku. Králičí anti-*S. pneumoniae* protitělká, vzorková linie, je adsorbována na nitrocelulózovou membránu. Kontrolní protitělká je adsorbována na stejnou membránu jakožto druhý prouzek. Králičí anti-*S. pneumoniae* protitělká a protidruhová protitělká jsou konjugovány pro vizualizaci částic, které jsou vyušeny na inertním vláknitém nosiči. Výsledná konjugátová podložka a membrána spolu vytváří testovací prouzek. Testovací prouzek a otvor pro zasunutí tamponu se vzorkem jsou umístěny na opačných stranách rozevírací testovací kazety.

Test se provádí namočením tamponu do vzorku (moči nebo mozkomíšní moku), využitím ze vzorku a poté vložením do testovací kazety. Z kapací lahvičky se přidá reagent A (pufr). Kazeta se poté uzavře, čímž dojde ke kontaktu vzorku s testovacím prouzky. Pneumokový antigen, který je obsažen ve vzorku, je vázán anti-*S. pneumoniae* konjugovanou protitělkou. Výsledný komplex antigen-protitělká je vázán immobilizovanou anti-*S. pneumoniae* protitělkou a vytváří vzorkovou linii. Immobilizovaná kontrolní protitělká váže protidruhový konjugát a vytváří kontrolní linii.

Výsledky jsou vizuálně interpretovány přítomnosti či nepřítomnosti růžově-červených linek. Pozitivní výsledek, který je vyhodnocován do 15 minut, je představován přítomností obou linek, tj. vzorkové a kontrolní linie. Negativní výsledek, který je vyhodnocitelný do 15 minut, je představován pouze kontrolní linií, která označuje, že *S. pneumoniae* protitělká nebyla ve vzorku zjištěna. Selhání kontrolní linie znamená, že už byla vzorková linie přítomna, nebo nebyla, že se jednalo o chybný test.

REAGENCIE a MATERIÁL

Viz obrázky rozevírací testovací kazety.

Materiál, který je součástí dodávky

- Testovací kazety:** membrána potažená králičí protitělkou specifickou proti *S. pneumoniae* a kontrolní protitělkou je kombinována s králičí anti-*S. pneumoniae* protitělkou a protidruhovými konjugáty v rozevírací testovací kazetě.
- Reagent A:** citrát-fosfátový pufr, sodík lauryl sulfát, Tween® 20 a azid sodný.
- Tampony pro odběr vzorku:** určené pro použití s testem BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. Nepoužívejte jiné tampony.
- Pozitivní kontrolní tampon:** tampon s vyušenou inaktivovanou *S. pneumoniae* protitělkou.
- Negativní kontrolní tampon:** *S. pneumoniae* negativní tampon.

Doporučovaný materiál, který není součástí dodávky

Hodiny, časovač nebo stopky; standardní odběrové nádoby na moči nebo přepravní zkumavky na mozkomíšní moku.

Příslušenství

Balení kontrolních tamponů BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* (katalogové číslo 710-010), které obsahuje 5 pozitivních a 5 negativních kontrolních tamponů.

UPOZORNĚNÍ

Na kontrolní tampon je třeba nakapat šest (6) kapek reagantu A. Na pacientské vzorky je třeba nakapat tři (3) kapek reagantu A.

- CHYBNÉ VÝSLEDKY**, indikovaná nepřítomností kontrolní linie, mohou být způsobeny přídáním nedostatečného množství reagantu A do testovací kazety. Pro zaručení správného objemu reagantu A vždy držte lahvičku svisle asi 2 cm nad otvorem s tamponem a pomalu přidávejte volně padající kapky.
- K diagnostickému použití *in vitro*.
- Pokud je testovací sada uchovávána v chladničce, ponechte všechny složky sady před použitím temperaturu na pokojovou teplotu (15–30 °C).
- Testovací kazeta je zálepěná v ochranné folii. Nepoužívejte kazety, pokud je ochranná fólie poškozena nebo otevřená. Před použitím vyměňte testovací kazetu z fólie. Nedotýkejte se reakční oblasti na testovací kazetě.
- Nepoužívejte testovací kazetu po uplynutí doby expirace.
- Nemíchejte součásti různých řazí.
- Tampony v sadě jsou schváleny pro použití s testem BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. **Nepoužívejte jiné tampony.**
- Roztoky používané k výrobě kontrolních tamponů jsou inaktivovány použitím standardních metod. Nicméně zacházejte s pacientovým vzorkem, kontrolními tampony a testovacími kazetami jako s potenciálně patogenním materiálem. Dodržujte stanovenou opatření platná pro mikrobiální nebezpečí.
- Sterilní nádoby na odběr moči nejsou pro test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* potřeba. Z tohoto důvodu vzorky moči používané pro tento test nemusí být vhodné pro bakteriální kultivaci.
- Jakmile je tampon Abbott ponořen do vzorku mozkomíšního moku, tento vzorek již není nadále sterilní a nemusí být vhodný ke kultivaci. Pokud máte vzhled mozkomíšního moku použít ke kultivaci, bud' provedte kultivaci nejdříve, nebo vzorek rozdělte.

SKLADOVÁNÍ a STABILITA

Testovací sadu uchovávejte při teplotě 2–30 °C. Testovací kazeta a reagenty BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* jsou stabilní až do doby expirace vyznačené na vnějším obalu a na nádobách. Nepoužívejte testovací sadu po uplynutí vyznačené doby expirace.

KONTROLA KVALITY

Denní kontrola kvality:

Test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* obsahuje pozitivní a negativní procedurální kontroly. Minimální doporučení výrobce pro denní kontrolu kvality spočívají v dokumentaci této procedurálních kontrol pro první testovaný vzorek každého dne.

Pozitivní procedurální kontrola

Růžovo-červenou liniu na „kontrolní“ pozici můžeme považovat za vnitřní pozitivní procedurální kontrolu. Pokud se vytvoří kapilární prouďení a funkční integrita kazety zůstala zachována, počkádě se linie objeví.

Negativní procedurální kontrola

Výčítení barvy pozadí ve výsledkovém okénku poskytuje negativní kontrolu pozadí. Barva pozadí ve výsledkovém okénku by měla být světle růžová až bílá během 15 minut a neměla by interferovat s odcítáním výsledku testu.

Externí pozitivní a negativní kontroly:

Zásady dobré laboratorní praxe doporučují používat pozitivní a negativní kontroly k ověření:

- funkčnosti reagentů a
- správného provedení testu.

Testovací sady BinaxNOW Streptococcus pneumoniae obsahují pozitivní a negativní kontrolní tampony. Tyto tampony kontrolují celý proces stanovení. Testuje tyto tampony s každou novou zásilkou. Další kontrolní tampony mohou být testovány ze účelem vyhovění:

- místním, státním a/nebo mezinárodním předpisům,
- autorizovaným skupinám a/nebo
- vašim standardním laboratorním postupům pro kontrolu kvality.

Pokud neobdržíte správné kontrolní výsledky, neoznamujte výsledky pacienta. Kontaktujte technický servis společnosti Abbott během běžné pracovní doby.

ODBER VZORKU

Před testováním v kazetě BinaxNOW Streptococcus pneumoniae ponechte všechny vzorky temperovat na pokojovou teplotu (15-30 °C). Těsně před stanovením lehce promíchejte vzorek kroužením.

MOC (pro diagnózu pneumonie)

Odeberete moc do standardních sběrných nádob. Pokud budou vzorky testovány během 24 hodin po odberu, uchovávejte je při pokojové teplotě (15-30 °C). Případně skladujte moc při teplotě 2-8 °C nebo ji zmrzate po dobu max. 14 dnů před testováním. Můžete přidat kyselinu boritou jako konzervační činidlo.

Pokud je to nezbytné, může být moc přepravována v nepropustných nádobách při teplotě 2-8 °C nebo zmrzna.

MOZKOMÍŠNÍ MOK (pro diagnózu menigitidy)

Vzorek mozkomíšního moku odeberete v souladu se standardními postupy a uchovejte při pokojové teplotě (15-30 °C) po dobu max. 24 hodin před testováním. Popřípadě lze ráděně odebraný mozkomíšní mok uchovat v chladničce (2-8 °C) nebo zmrzat (-20 °C) po dobu až 1 týdne před testováním.

POSTUP TESTU

Vzorky moči, vzorky mozkomíšního moku a tekuté kontrolní vzorky
Použijte vzorek **MOČI** pro testování na **PNEUMOKOKOVOU PNEUMONII** a vzorek **mozkomíšního moku** pro testování na **PNEUMOKOKOVOU MENINGITIDU**.

POZNÁMKA: při testování tekutých vzorků použijte 3 kapky reagenta A.

Viz obrázek rozvírací testovací kazety. Před testováním ponechte reagenty a testovací kazety temperovat na pokojovou teplotu (15-30 °C).

1. Přineste pacientův vzorek(y) a/nebo tekutý(s) kontrolní vzorek(y) do pokojové teploty (15-30 °C) a pak lehce promíchejte kroužením. Těsně před použitím z kazety odstraňte fólii a kazetu položte na vodorovnou plochu.
2. Ponorte tampon Abbott do vzorku, který má být testován, dokud není hlavicka tamponu komplétně pokryta vzorkem. Pokud tampon kape, dotkněte se jím stěny odběrové nádoby, abyste odstranili nadbytečnou tekutinu.
3. Na vnitřní pravé straně otevřené kazety jsou dva otvory. Vložte tampon do **SPODNÍHO** otvoru (otvor pro tampon). Zasuňte tampon silou do spodního otvoru tak, aby byl celý vidět v horním otvoru. **TAMPON NEODSTRAŇUJTE**.
4. Lahvičku s reagentem A podržte vertikálně asi 1.5 - 2.5 cm nad kazetou. Pomalu přidejte šest (6) volně padajících kapek reagenta A do **SPODNÍHO** otvoru.
5. Ihned poté odstraňte adhezivní pásku na pravé straně testovací kazety. Kazetu zavřete a bezpečně zapelete. Výsledek odcítěte v okénku za 15 minut po uzavření kazety. Výsledky odcítěné dříve než za 15 minut nemusí být přesné. Nicméně některé pozitivní výsledky mohou mít své vzorky čitelné dříve než po 15 minutách.

POZNÁMKA: oblast s otvory pro zasunutí tamponu je pro snadnější manipulaci rýhována a může se po uzavření kazety zlomit. Dejte pozor, aby se tampon během této operace neuvolnil.

POSTUP PŘI POUŽITÍ KONTROLNÍCH TAMPONŮ

Kontrolní tampony BinaxNOW™

POZNÁMKA: při testování kontrolních tamponů použijte 6 kapek reagenta A.

Nevyndávejte kazetu z fólie, dokud testovací vzorky nedosáhly pokojové teploty.

1. Před testováním ponechte reagenty a testovací kazety temperovat na pokojovou teplotu (15-30 °C). Před použitím vyjměte testovací kazetu z fólie. Položte kazetu na vodorovnou plochu.
2. Na vnitřní pravé straně otevřené kazety jsou dvě otvory. Vložte tampon do **SPODNÍHO** otvoru. Zasuňte tampon silou do spodního otvoru tak, aby byl celý vidět v horním otvoru. **TAMPON NEODSTRAŇUJTE**.

3. Lahvičku s reagentem A podržte vertikálně asi 1.5 - 2.5 cm nad kazetou. Pomalu přidejte šest (6) volně padajících kapek reagenta A do **SPODNÍHO** otvoru.

4. Ihned poté odstraňte adhezivní pásku na pravé straně testovací kazety. Kazetu zavřete a bezpečně zapelete. Výsledek odcítěte v okénku za 15 minut po uzavření kazety. Výsledky odcítěné dříve než za 15 minut nemusí být přesné. Nicméně některé pozitivní výsledky mohou mít své vzorky mohou být čitelné dříve než po 15 minutách.

INTERPRETACE VÝSLEDKU

Negativní vzorek vykazuje jednu růžovo-červenou kontrolní liniu v horní části okénka a indikuje tak předpokládaný negativní výsledek. Tato viditelná kontrolní linií znamená, že detekční část testu proběhla správně, ale žádný antigen *S. pneumoniae* nebyl ve vzorku přítomen.



Růžová kontrolní linií

Pozitivní vzorek ukazuje dvě růžovo-červené linie. To znamená přítomnost antiguenu. Vzorky se slabě hladinou antiguenu mohou vykazovat slabou liniu pacienta. Jakákoliv viditelná linií znamená známou pozitivní výsledek.



Růžová kontrolní linií

Negativní vzorek (vzorek tamponu) vykazuje dvě růžovo-červené linie. To znamená přítomnost antiguenu. Vzorky se slabě hladinou antiguenu mohou vykazovat slabou liniu pacienta. Jakákoliv viditelná linií znamená známou pozitivní výsledek.



Růžová kontrolní linií

HLÁŠENÍ VÝSLEDKŮ

Výsledek

doporučené hlášení

Pozitivní výsledek v moči:

pozitivní na pneumokokovou pneumonii.

Negativní výsledek v moči:

předpokládaný negativní výsledek na pneumokokovou pneumonii naznačuje, že neprobíhá a ani neproběhla pneumokoková infekce. Infekci způsobenou *S. pneumoniae* nelze vyloučit vzhledem k tomu, že antigen ve vzorku může být pod detekčním limitem testu.

Pozitivní výsledek

mozkomíšního moku:

pozitivní na pneumokokovou menigitidu.

Negativní výsledek

mozkomíšního moku

předpokládaný negativní výsledek na pneumokokovou menigitidu. Infekci způsobenou *S. pneumoniae* nelze vyloučit vzhledem k tomu, že antigen ve vzorku může být pod detekčním limitem testu.

OMEZENÍ

Test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae je platný pouze pro vzorky moči a mozkomíšního moku. Jiné vzorky (např. pláze nebo jiné tělní tekutiny), které mohou obsahovat antigen *S. pneumoniae*, nebyly vyhodnoceny.

Negativní výsledek testu BinaxNOW Streptococcus pneumoniae nevylučuje infekci *S. pneumoniae*. Z tohoto důvody by výsledky testu a také kultivaci, serologických testů nebo jiných metod na detekci antigenu mely být použity společně s klinickými nálezy k určení přesné diagnózy.

Test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae nebyl vyhodnocen pro stanovení vzorků pacientů, kteří užívají antibiotika po více jak 24 hodin a také pro pacienty, kteří právě skončili antibiotickou léčbu. Účinky volně dostupných léčiv na test u osob s pneumokokovou meningitidou není znám.

Očkování vakcínum Streptococcus pneumoniae může způsobovat falešně pozitivní výsledek testu BinaxNOW Streptococcus pneumoniae v moži 48 hodin po vакcínači. Učinek vакcínače není znám u osob s pneumokokovou meningitidou. Z tohoto důvodu se doporučuje, aby test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae nebyl prováděn během 5 dnů po očkování vakcínum *S. pneumoniae*.

Přesnost testu BinaxNOW Streptococcus pneumoniae v moži nebyla provedena u malých dětí. Nicméně výsledky testů mozkomíšního moku u malých dětí jsou uvedeny dále (viz Interpretace dat - mozkomíšní moči).

INTERPRETACE DAT - MOČ

Analytická citlivost

Prověření sérotypů

Čtyřicet čtyř (44) izolovaných kultur, které představují 23 sérotypy *S. pneumoniae* odpovědných za 90 % všech pneumokokových infekcí ve Spojených státech a po celém světě, bylo po kultivaci testováno testem BinaxNOW Streptococcus pneumoniae a všechny se ukázaly jako pozitivní při koncentraci 10^5 buněk/ml.

Detectní limit

Detectní limit testu BinaxNOW Streptococcus pneumoniae, definovaný jako maximální nářední pozitivní moči, které vykazuje pozitivní výsledek testu BinaxNOW Streptococcus pneumoniae přibližně v 95 % případů, byl zjištěn pomocí vícenásobných zředění vzorku moči pacienta známé pozitivity a testováním této zředěných roztoků testem BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.

Pět (5) specialistů interpretovalo výsledky měření testů 20-40 kazetami pro každé zředění, tj. celkem 100-200 stanovení na jedno zředění. Následující výsledky určily, že zředění 1:250 konkretního vzorku moči pacienta, je detektčním limitem testu BinaxNOW.

Ředění moči	Pozitivní výsledek na základě testovacích sérií	Celková detekce
1:200	100/100	100 %
1:250	95/100	95 %
1:300	160/200	80 %
1:400	44/100	44 %
1:600	8/100	8 %

Klinická citlivost a specificita (retrospektivní studie)

V rámci retrospektivní studie byly odebrány vzorky moči od 35 pozitivních pacientů na pneumokokovu pneumonii dle kultivace krve a 338 pacientů s předpokládanou negativitou na *S. pneumoniae* (373 pacientů celkem) ve 3 různých zařízeních a vyhodnoceny testem BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Výsledky testu BinaxNOW Streptococcus pneumoniae byly vypočítány za použití standardních metod. Citlivost byla 86 %, specificita 94 % a celková správnost 93 %. Devadesátipětiprocentní (95%) intervaly spolehlivosti jsou uvedeny níže.

Krevní kultura		
BinaxNOW™	+	-
Výsledek	+	-
+	30	21
-	5	317

Citlivost = 86 % (71 % - 94 %)
Specificita = 94 % (91 % - 96 %)
Přesnost = 93 % (90 % - 95 %)

Klinická citlivost a specificita (prospektivní studie)

V samostatné prospektivní studii probíhající v sedmi centrech byl použit test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae k vyhodnocení vzorků moči naschromážděných od 215 hospitalizovaných pacientů a ambulantních pacientů s probíhajícími příznaky onemocnění dolních cest dýchacích nebo sepsy a od pacientů s podezřením na pneumokokovu pneumonii. Pacienti byli povážováni za pozitivní na pneumokokovou pneumonii, pokud měli pozitivní kultivaci z krvě.

Test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae byl rovnocenně proveden u obou kategorií pacientů - hospitalizovaných i ambulantních. Devadesátipětiprocentní (95%) intervaly spolehlivosti jsou uvedeny níže.

Výsledky u ambulantních pacientů Krevní kultura

	+	-
BinaxNOW™	+	-
Výsledek	+	-
+	19	25
-	2	90

Citlivost = 90 % (70 % - 97 %)
Specificita = 78 % (70 % - 85 %)
Přesnost = 80 % (72 % - 86 %)

Výsledky hospitalizovaných pacientů Krevní kultura

	+	-
BinaxNOW™	+	-
Výsledek	+	-
+	9	20
-	1	49

Citlivost = 90 % (60 % - 98 %)
Specificita = 71 % (59 % - 80 %)
Přesnost = 73 % (62 % - 82 %)

Zkrácená reaktivita

Testování moči

Dvě stě sedmdesát (270) různých mikroorganismů bylo izolováno z 338 vzorků negativních pacientů testovaných v rámci výše uvedené retrospektivní studie. Ze 165 mikroorganismů izolovaných od pacientů s infekcemi močových cest 15 (9 %) vykazovalo pozitivní výsledky. Mezi tyto mikroorganismy patřily 2/2 *Enterobacter cloacae*, 1/2 *Staphylococcus aureus*, 1/1 *Streptococcus* (non A,B), 1/1 *Streptococcus* (non D), 1/17 *Streptococcus* (skupiny D), 1/3 *Providencia stuartii*, 5/78 *Escherichia coli* a 3 bez identifikovaných patogenů. Z 59 mikroorganismů izolovaných od pacientů s pneumonií byly 3 (5%) pozitivní, včetně 1/3 *Mycobacterium kansasi* a 2/15 *Mycobacterium tuberculosis*. Jeden ze 41 (2%) mikroorganismů izolovaných od pacientů s bakteriemií, *Proteus mirabilis*,

byl pozitivní. Žádný z 5 izolovaných mikroorganismů od pacientů s empymem neprokazoval zkrášlenou reaktivitu. A na závěr, 4/100 vzorků moči nashromážděných od lidí bez známek infekce byly pozitivní.

Vzhledem k retrospektivní povaze studie byl pro testování k dispozici pouze omezený počet pacientů pro každou infekci a také úplná klinická anamnéza každého z nich není známa. Z tohoto důvodu přítomnost přidružené infekce *S. pneumoniae* nelze vyloučit. Při testování čistých kultur (údaje níže) tyto mikroorganismy nevykazovaly zkrášlenou reaktivitu v testu BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*.

Testování čistých kultur

Ke zjištění analytické specificity testu BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* byl vytvořen panel 144 patogenů s potenciální zkrášlenou reaktivitou, včetně mikroorganismů spojovaných s pneumonií a těch, které se obvykle nacházejí v přírodně mikrobiálního traktu nebo v důsledku infekce močových cest. Všechny patogeny byly vyhodnoceny testem BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* v koncentracích od 10^0 CFU/ml. Test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* nevykazoval zkrášlenou reaktivitu u 143 z 144 mikroorganismů. Jediný pozitivní mikroorganismus, *Streptococcus mitis*, má společný antigen, proti kterému je test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* zaměřen, takže zkrášlená reaktivita zde byla očekávána. *Streptococcus mitis* je spojován s endokarditidami a ne s pneumoniemi a je nepravděpodobné, že by se vyskytl v populaci, pro kterou je test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* určen.⁸ Testovány byly následující mikroorganismy, které v testované koncentraci vykazovaly negativní výsledky. Pokud bylo testováno od jednoho druhu více kmenů, je číslo uvedeno v závorce.

<i>Acinetobacter</i> sp. (4)	<i>Mycoplasma</i> sp.* (3)
<i>Adenovirus</i> * (typu 2 a 3)	<i>Neisseria cinerea</i>
<i>Alcaligenes faecalis</i>	<i>Neisseria gonorrhoeae</i> (3)
<i>Bacillus subtilis</i>	<i>Neisseria lactamica</i>
<i>Blastomyces dermatitidis</i> *	<i>Neisseria meningitidis</i>
<i>Bordetella pertussis</i>	<i>Neisseria polysaccharea</i>
<i>Branhamella catarrhalis</i>	<i>Neisseria subflava</i>
<i>Candida albicans</i> (3)	<i>Nocardia farciniae</i> *
<i>Candida stellatoïdes</i>	<i>Paracoccidioides brasiliensis</i> *
<i>Coccidioides immitis</i> *	<i>Parainfluenzae</i> (2)
<i>Corynebacterium</i> sp. (3)	<i>Proteus mirabilis</i> (2)
<i>Enterobacter cloacae</i> (4)	<i>Proteus vulgaris</i> (2)
<i>Enterococcus avium</i> Ø	<i>Providencia stuartii</i>
<i>Enterococcus durans</i> Ø	<i>Pseudomonas</i> sp. (7)

<i>Enterococcus faecalis</i> Ø (6)	Respirační syncitial vir*
<i>Escherichia coli</i> (8)	Rhinovirus*
<i>Escherichia hermannii</i> (2)	<i>Salmonella</i> sp. (4)
<i>Flavobacterium</i> sp. (2)	<i>Serratia marcescens</i>
<i>Gardnerella vaginalis</i>	<i>Sphingobacterium multivorum</i>
<i>Haemophilus influenzae</i> (10) (typy α-fa nezarážené)	<i>Staphylococcus aureus</i> (6) <i>Staphylococcus</i> sp. (8)
<i>Haemophilus parainfluenzae</i>	<i>Stenotrophomonas maltophilia</i>
<i>Histoplasma capsulatum</i> * (2)	<i>Streptococcus anginosus</i> Ø*
<i>Klebsiella oxytoca</i> (2)	<i>Streptococcus bovis</i> Ø
<i>Klebsiella pneumoniae</i> (3)	<i>Streptococcus skupiny A</i> + (2)
<i>Lactobacillus</i> sp. (5)	<i>Streptococcus skupiny B</i> + (8)
<i>Legionella pneumophila</i>	<i>Streptococcus skupiny C</i> Ø
<i>Listeria monocytogenes</i>	<i>Streptococcus skupiny F</i> Ø*
<i>Micrococcus luteus</i> (2)	<i>Streptococcus skupiny G</i> Ø*
<i>Moraxella osloensis</i>	<i>Streptococcus mutans</i> Ø*
<i>Morganella morganii</i>	<i>Streptococcus parasanguis</i> Ø*
<i>Mycobacterium kansassii</i>	<i>Streptococcus sanguis</i> Ø*
<i>Mycobacterium tuberculosis</i>	<i>Trichomonas vaginalis</i> (2)
* Zistěny kultury z centra pro kontrolu onemocnění (CDC), které byly měly být vysoko koncentrovány.	
Ø Streptococcus Non A, B (celkový počet kmenů 16)	
+ Streptococcus Non D (celkový počet kmenů 17)	

Interferující látky

Vzorky moči se zvýšeným počtem leukocytů (včetně koncentrace na zorné pole při malém zvětšení), erytrocytů* (včetně koncentrace na zorné pole při malém zvětšení), proteinů (včetně 500 mg/dl), glukózy (včetně >2 000 mg/dl) a zákalem (včetně hustoty) byly vyhodnoceny testem BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* a bylo zjištěno, že neuvolňují měření testu.

*Jeden vzorek moči, který měl zvýšený počet erytrocytů, reagoval falešně pozitivně z důvodu výrazného zbarvení membrán testu, které maskovalo rozvoj linie.

Studie reproducovatelnosti:

Zaslepená studie testu BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* byla provedena ve třech samostatných centrech a použití panelu zaslepenými kódovány vzorky, jež obsahoval negativní, slabě pozitivní, středně pozitivní a silně pozitivní vzorky. Byly testovány vzorky konzervované kyselinou boritou i vzorky bez konzervantu. Účastníci studie testovali každý vzorek několikrát ve třech různých dnech. Tři sta padesát sedm (357) z celkového počtu 359 testovaných vzorků (99,4 %) výkazalo očekávaný výsledek.

INTERPRETACE DAT - MOZKOMÍŠNÍ MOK

Analytická citlivost

Detectní limit

Detectní limit testu BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* byl zjištěn testováním včenoučně zředěných vzorků *S. pneumoniae* pomocí testu BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*.

Deset (10) specialistů interpretovalo výsledky měření testů 10 kasetami pro každé zředění, tj. celkem 100 stanovení na jedno zředění. Následující výsledky učily, že zředění 5×10^4 buněk/ml na mililitr je detectním limitem testu BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*.

Koncentrace <i>S. pneumoniae</i>	Pozitivní výsledky na základě testovacích sérií	Celková detekce
$7,5 \times 10^4$ buněk/ml	100/100	100 %
5×10^4 buněk/ml	100/100	100 %
3×10^4 buněk/ml	91/100	91 %
$1,5 \times 10^4$ buněk/ml	44/100	44 %
0 buněk/ml	0/100	0 %

Prověření sérototypů

Čtyři (4) sérotypy (6, 14, 19, 23), nejčastěji spojované s invazivními pneumokovými chorobami, byly vypěstovány v kultuře, zředěny na 5×10^4 buněk/ml v mozkomíšním moku a testovány pomocí testu BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. Celkem 140 stanovení na jeden sérotyp. Všechny čtyři (4) sérotypy byly detekovány se 100 % jistotou při dodání detectního limitu testu (5×10^4 buněk/ml).

Klinická citlivost a specificita

V multicentrické (4) prospektivní studii byl použit test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* k vyhodnocení vzorků mozkomíšního moku odebraného od 590 hospitalizovaných i ambulantních pacientů s probíhajícími priznaky meningoitiidy nebo od pacientů, kterým byla také indikována lumbální punkce. Pacienti byli považováni za pozitivní na pneumokovou meningoitiidu, pokud měli pozitivní kultivaci z mozkomíšního moku.

Výsledky testu BinaxNOW Streptococcus pneumoniae byly vypočítány za použití standardních metod. Specificita byla 99 % (557/560) s 95% intervalem spolehlivosti od 98 % do 100 %. Citlivost byla 97 % (29/30) s 95% intervalem spolehlivosti od 84 % do 100 %. Jeden pozitívní vzorek v kultuře, který nebyl zachtycen testem BinaxNOW Streptococcus pneumoniae, vytvářel pouze 2 kolonie.

Kultura mozkomíšního moku

	+	-
BinaxNOW™	29	3
Výsledek	1	557

Citlivost = 97 % (84 % - 100 %)
Specificita = 99 % (98 % - 100 %)
Přesnost = 99 % (98 % - 100 %)

Zkrázená Reaktivita

Testování mozkomíšního moku

Enterovirus nebo enterobakterie byly izolovány z 61 testovaných vzorků mozkomíšního moku negativních na S. pneumoniae, a to v rámci výše uvedené prospektivní studie. Šedesát (60) z těchto vzorků bylo testem BinaxNOW Streptococcus pneumoniae vyhodnoceno jako negativní se specificitou 98 %. Jeden falešně pozitivní vzorek obsahoval enterokoky. Nicméně druhý klinicky vzorek mozkomíšního moku s enteroky byl testem BinaxNOW Streptococcus pneumoniae vyhodnocen jako negativní a stejně tak vyhodnotil čistou kulturu (viz Testování čistých kultur na následující straně).

Bakterie/viry izolované z mozkomíšního moku	Testované vzorky	Specificita
Enterovirus	24	100 %
Acinetobacter	3	100 %
Cryptococcus neoformans	1	100 %
C. diphtheriae	1	100 %
Enterobacter	2	100 %
Enterococci	2	50 %
Escherichia coli	2	100 %
Haemophilus influenzae typu B	1	100 %
Klebsiella pneumoniae	2	100 %
Morganella morganii	1	100 %
Neisseria meningitidis	3	100 %
Staphylococcus coagulase negative	9	100 %
Staphylococcus coagulase positive	2	100 %
Staphylococcus epidermidis	2	100 %
Streptococcus skupiny A	1	100 %

Bakterie/viry izolované z mozkomíšního moku	Testované vzorky	Specificita
Streptococcus skupiny B	1	100 %
Streptococcus viridans	4	100 %
Celková specificita	61	98 %

Testování čistých kultur

Kromě bakteriálních a virových infekcí z prospektivní studie sestavila společnost Abbott panel potenciálních zkřížených reaktantů, včetně nejčastějších bakteriálních a virových patogenů spojených s meningoitidou. Všechny bakterie byly vyhodnoceny testem BinaxNOW Streptococcus pneumoniae v koncentracích od 10^0 do 10^8 CFU/ml. Viry byly testovány v koncentraci 10^1 IU/ml nebo vyšší. Test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae prokázal 100% specificitu a všechny testované bakterie a viry stanovil v testované koncentraci jako negativní.

Burkitův lymfom (Epstein Barr)	Haemophilus influenzae, nezařazený (35891)
Coxsackie A7 Virus	Herpes Simplex Virus typu 1
Coxsackie B3 Virus	Herpes Simplex Virus typu 2
Echovirus	Listeria monocytogenes (19115)
Enterococcus faecium	Neisseria meningitidis skupiny A
Haemophilus influenzae A	Neisseria meningitidis skupiny B
Haemophilus influenzae B	Neisseria meningitidis skupiny C
Haemophilus influenzae C	Neisseria meningitidis skupiny D
Haemophilus influenzae D	Neisseria meningitidis skupiny L
Haemophilus influenzae E	Streptococcus oralis (35037)
Haemophilus influenzae F	
Haemophilus influenzae, nezařazený (51997)	

Interferenční látky

Vzorky mozkomíšního moku se zvýšeným počtem leukocytů (1×10^4 buněk/ml), erytrocytů (30 buněk/ μ l), proteinů (3 g/dl) a bilirubinu (100 μ g/ml) byly vyhodnoceny testem BinaxNOW Streptococcus pneumoniae a bylo zjištěno, že neovlivňují měření testu.

Studie reproducovatelnosti

Zaslepěná studie testu BinaxNOW Streptococcus pneumoniae byla provedena ve třech samostatných laboratořích za použití panelu se zaslepěnými kódovanými vzorky, jež obsahoval negativní, slabě pozitivní a středně pozitivní vzorky. Účastníci studie testovali každý vzorek několikrát ve třech různých dnech. Sto procent (100 %) z 270 vzorků vykázalo očekávaný výsledek.

OBJEDNÁVKY a KONTAKTNÍ INFORMACE

Čísla pro další objednávky:

#710-000: BinaxNOW Streptococcus pneumoniae Antigen Card (22 testů v sadě)

#710-010: Balení tamponů BinaxNOW Streptococcus pneumoniae Control Swab Pack



Tel. USA 1 877 441 7440
Tel. mimo USA +1-321-441-7200

Technická podpora poradenská linka

Další informace získáte od svého distributora nebo kontaktujte technickou podporu společnosti Abbott na číslech:

USA

+1 877 866 9340 TS.SCR@abbott.com

Afrika, Rusko a CIS

+44 161 483 9032 EMEproductsupport@abbott.com

Asie a Tichomoří

+61 7 3363 7711 APproductsupport@abbott.com

Kanada

+1 800 818 8335 CANproductsupport@abbott.com

Evropa a Střední Východ

+44 161 483 9032 EMEproductsupport@abbott.com

Latininská Amerika

+57 (1) 4824033 LAPproductsupport@abbott.com

Rx Only

TILSIGTET BRUG

BinaxNOW™ *Streptococcus pneumoniae*-antigenkort (BinaxNOW Streptococcus pneumoniae) er en hurtig immunokromatografisk *in vitro*-test til påvisning af *Streptococcus pneumoniae* (*S. pneumoniae*) antigen i urin fra patienter med lungebetændelse og/eller cerebropalvæske (CSV) fra patienter med menigitis. Den kan bruges som hjælp i diagnosticering af såvel pneumokoklungebetændelse som pneumokomenigitis sammen med dyrkning og andre metoder.

OVERSIGT og FORKLARING af TESTEN

S. pneumoniae er den vigtigste årsag til samfundserhvervet lungebetændelse og kan være den vigtigste medspiller i samfundserhvervet lungebetændelse med ukendt årtiologi.^{1,2} Pneumokoklungebetændelse har en dødelighed på helt op til 30 %, afhængigt af bakteriem, alder og underliggende sygdomme.^{1,3} Hvis den ikke diagnosticeres og behandles korrekt, kan infektion med *S. pneumoniae* medføre bakteriem, menigitis, pericarditis, empyema, purura fulminans, endocarditis og/eller arthritis.^{4,5}

Pneumokomenigitis, en tilstand, der ofte medfører permanent hjernekade eller dødsfal, kan opstå som en komplikation i forbindelse med andre pneumokokinfectioner eller spontant uden foregående sygdom.⁶ Personer i alle aldre kan rammes, men sygdommen ses ofte hos børn under 5 år, teenager og yngre voksne samt hos ældre.⁷ Progression fra let sygdom til koma kan ske på få timer, så hurtig diagnosticering og antimikrobiel behandling er kritisk. Tyve til tredive procent af alle patienter med pneumokomenigitis dør, ofte på trods af flere dages korrekt antibiotikabehandling.⁶ Dødeligheden er endnu højere blandt meget unge og meget gamle patienter.⁶

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae er en enkel, hurtig metode til diagnosticering af pneumokoklungebetændelse ved hjælp af en urinprøve. Den er nem at samle, opbevare og transportere. Den kan også anvendes til omgående og meget nøjagtig diagnosticering af pneumokomenigitis ved hjælp af CSV.

PROCEDUREPRINCIP

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae er en immunokromatografisk membrantest, der anvendes til at påvise pneumokokspesifikt antigen i urin og CSV fra mennesker. Kanin-anti-*S. pneumoniae*-antistof, prøvestregen, er adsorberet på nitrocellulosemembran. Kontrol-antistof er adsorberet på den samme membran som en sekundær streg. Både kanin-anti-*S. pneumoniae*- og anti-species-antistofferne er konjugeret til visualiseringspartikler, der er torret på inaktivt, fibrost materiale. Denne konjugatpude og membranen med streger udgør tilsammen teststrimlen. Denne teststrimmel og en brønd til pødepinde med prøven er monteret over for hinanden på et hængslet, bogformet testkort.

Når testen udføres dypes en pødeinpind i prøven (enten urin eller CSV), tages op og indsættes derefter i testkortet. Reagens A, en bufferoplosning, tilsættes fra en dråbeflaske. Herefter lukkes kortet, så prøven kommer i kontakt med teststrimlen. Det pneumokok-antigen, der findes i prøven, reagerer og binder anti-*S. pneumoniae*-konjugeret antistof. De resulterende antigen-konjugatkompleks optages af immobiliseret anti-*S. pneumoniae*-antistof, der danner prøvestregen. Immobiliseret kontrol-antistof optager anti-species-konjugater og danner kontrolstregen.

Testresultaterne fortolkes via tilstedsvarrelsen eller fraværet af synlige lyserøde/lilla farvede streger. Et positivt testresultat, afaest efter 15 minutter, omfatter både prøve- og kontrolstreg. Et negativt resultat, afaest efter 15 minutter, vil kun vise en kontrolstreg, der indikerer, at *S. pneumoniae*-antigen ikke blev påvist i prøven. Hvis kontrolstregen ikke vises, uanset om prøvestregen er der eller ej, betyder det, at testen er ugyldig.

REAGENSER og MATERIALE

Se illustrationerne på flappen.

Medfølgende materialer:

- ❶ **Testkort:** En membran belagt med kanin-antistof, der er specifikt for *S. pneumoniae*-antigen, og med kontrolantistof, som er kombineret med kanin-anti-*S. pneumoniae*-antigen og anti-species-konjugater i et hængslet testkort.
- ❷ **Reagens A:** Citrat-fosfatbuffer med natriumlaurylsulfat, Tween® 20, samt natriumazid.
- ❸ **Prøve-pødepine:** Designet til brug med BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Brug ikke andre pødepine.
- ❹ **Positiv kontrolpødeinpind:** Inaktivert *S. pneumoniae*-antigen torret på en pødeinpind.
- ❺ **Negativ kontrolpødeinpind:** *S. pneumoniae*-negativ pødeinpind.

Anbefalede materialer, der ikke medfølger

Ur, timer eller stopur, standardbeholdere til urinprøver eller transporter til CSV.

Tilbehør

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae pakke med kontrolpødeinpinde (katalognummer 710-010) med 5 positive og 5 negative kontrolpødeinpinde.

FORHOLDSREGLER

Kontrolpødeinpide kræver seks (6) dråber reagens A. Patient-prøver kræver tre (3) dråber reagens A.

1. **UGYLDIGE RESULTATER**, som angives ved, at der ikke vises en kontrolstreg, kan forekomme, hvis der tilsættes en utilstrækkelig mængde reagens A til testkortet. For at sikre at der tilsættes en tilstrækkelig mængde, skal hætteglaslet holdes lodret 1 - 2 cm over pødeinpinsbrønden, så de fritfaldfende dråber tilsættes langsomt.
2. Til *in vitro*-diagnostisk brug.
3. Hvis sættet opbevares på kol, skal alle komponenter i sættet ækvilibreres til stuetemperatur (15–30 °C) for brug.
4. Testkortet er forseglet i en beskyttende foliepose. Sættet må ikke bruges, hvis posen er beskadiget eller åben. Tag testkortet ud af posen lige før brug. Rør ikke ved reaktionsområdet på testkortet.
5. Sættet må ikke anvendes efter udløbsdatoen.
6. Komponenter fra forskellige lots må ikke blandes sammen.
7. Pødepine i sættet er godkendt til brug med BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. **Undlad at benytte andre pødepine.**
8. Opløsninger, der anvendes til fremstille pødepine, inaktiveres ved brug af standardmetoder Patientprøver, kontroller og testkort bør dog håndteres, som om de kunne overvære sygdom. Følg de lokale forholdsregler til beskyttelse mod mikrobiell risici.
9. Der er ikke nødvendigt at bruge urinopsamlingssæt til ren urin med BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Derfor er de urinprøver, der anvendes til denne test, ikke nødvendigvis egnet til bakteriologisk dyrkning.
10. Når Abbott-pødepinde er blevet dyppet i CSV-prøven, er prøven ikke længere steril og muligvis ikke egnet til dyrkning. Hvis CSV-prøven skal dyrkles, skal dyrkningen foretages først, eller også skal CSV-prøven skal opdeles.

OPBEVARING og HOLDBARHED

Sættet skal opbevares ved 2 - 30 °C (36 - 86 °F). BinaxNOW Streptococcus pneumoniae-kortet og reagenserne kan holde sig til og med de udløbsdatoer, der er angivet på den ydre emballage. Undlad at benytte sættet efter den angivne udløbsdato på mærkningen.

KVALITETSKONTROL

Daglig kvalitetskontrol:

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae indeholder indbyggede positive og negative procedurekontroller. Producentens minimumsanbefaling for daglig kvalitetskontrol er at dokumentere disse procedurekontroller for den første prøve, der bliver testet hver dag.

Positive procedurekontroller

Den lyserøde/lilla streg i området "Control" kan betragtes som en intern positiv procedurekontrol. Hvis der er forekommet kapillerflow, og kortets funktionelle integritet er blevet opretholdt, vises denne streg.

Negativ procedurekontrol

Hvis baggrundsfarven forsinder fra resultatvinduet, indikerer det en negativ baggrundskontrol. Baggrundsfarven i vinduet skal være lys pink til hvid inden for 15 minutter og må ikke interferere med aflæsning af testresultatet.

Eksterne positive og negative kontroller:

Ifølge god laboratorieskik skal der anvendes positive og negative kontroller for at sikre, at:

- testreagenserne virker, og
- testen udføres korrekt.

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae-testsættene indeholder positive og negative kontrolpodepine. Disse podepine monitorerer hele testen. Test disse podepine for hver ny leverance, der modtages. Der kan testes andre kontroller, i overensstemmelse med:

- lokale, nationale og/eller internationale bestemmelser;
- akkrediterende organisationer, og/eller;
- dit laboratoriums standardkvalitetskontrolprocedurer.

Se 42 CFR 493.1256 for vejledning om korrekt kvalitetskontrol (un amerikanske kunder).

Hvis der ikke opnås korrekte kontrolresultater, må patientresultaterne ikke rapporteres. Kontakt teknisk service hos Abbott inden for normal kontorid.

PRØVETAGNING

Sørg for, at alle prøver vækkives reststilletstuetemperatur (15-30 °C, 59-86 °F) før test med BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Lige før testen skal prøven blandes ved at svinge den forsigtigt rundt.

URIN (til diagnosticering af lungebetændelse)

Urinprøver skal indsamles i standardbeholderne. De skal opbevares ved stuetemperatur (15-30 °C, 59-86 °F), hvis de skal analyseres inden for 24 timer efter indsamling. Alternativt kan urinen opbevares ved 2-8 °C eller fryses i op til 14 dage, før testen foretages. Der kan anvendes borsyre som konserveringsmiddel.

Når det er nødvendigt, kan urinprøver sendes i vandtætte beholdere ved 2-8 °C eller frosne.

CSV (til diagnosticering af meningitis)

CSV skal indsamles i henhold til standardprocedurer og opbevares ved stuetemperatur (15-30 °C, 59-86 °F) i op til 24 timer for test. Alternativt kan korrekt indsamlet CSV opbevares på kol (2-8 °C) eller fryses (-20 °C) i op til en uge før test.

TESTPROCEDURE

Urinprøver, CSV-prøver og flydende kontroller

Brug en URIN-prøve, når der testes for PNEUMOKOLGENGETÆNDELSE, og en CSV-prøve, når der testes for PNEUMOKOMENGINITIS.

BEMÆRK: Brug 3 dråber af reagens A ved test af væskeprøver.

Se illustrationen på den udfoldelige flap. Reagenser og kort skal ækvilibreres til stuetemperatur (15-30 °C) før test.

1. Ækvilibrér patientprøve(r) og/eller flydende kontrol(er) til stuetemperatur (15-30 °C, 59-86 °F), og sving den/dem derefter forsigtigt for at blande. Tag kortet ud af posen lige før brug, og læg det flat.
2. Dyp en Abbott-podepinde i den prøve, der skal testes, så podepinden hoved dækkes helt. Hvis podepinden drypper, kan overskydende væske fjernes ved at trykke let på siden af prøveholderen.
3. Der er to huller til højre på undersiden af kortet. Sæt podepinden i det NEDERSTE hul (podepinsbrønd). Tryk godt opad, så podepinden spids er helt synlig i det øverste hul. **PODEPINDEN MÅ IKKE FJERNES.**
4. Hold glæsset med reagens A lodret 1,5 til 2,5 cm over kortet. Tilsæt langsomt tre (3) fritfaldende dråber reagens A til det NEDERSTE hul.
5. Tag straks bagsiden af den selvklaebende strimmel fra det højre hjørne af testkortet. Luk og forsegler kortet omhyggeligt. Afslæs resultatet i vinduet 15 minutter efter, at kortet er lukket. Resultater, der afslæsses senere end efter 15 minutter, kan være unojagtige. Hos nogle positive patienter kan der dog ses en synlig prøvestreg efter mindre end 15 minutter.

BEMÆRK: Af praktiske årsager er der lavet et hak i selve skaftet på podepinden, så den let kan brækkes af, efter at kortet er lukket. Undgå at løsne podepinden fra brønden, når skafet brækkes af.

PROCEDURE FOR KONTROLPODEPIND

BinaxNOW™-kontrolpodepinde

BEMÆRK: Brug 6 dråber reagens A til kontrolpodepinde.

Undlad at fjerne kortet fra posen, før testpræparatet har opnået stuetemperatur.

1. Reagenser og kort skal ækvilibreres til stuetemperatur (15-30 °C) før test. Fjern kortet fra posen lige før brug. Læg kortet fladt ned.

2. Der er to huller til højre på undersiden af kortet. Sæt podepinden i det NEDERSTE hul. Tryk godt opad, så podepindens spids er helt synlig i det øverste hul. **PODEPINDEN MÅ IKKE FJERNES.**

3. Hold glæsset med reagens A lodret, 1,5 til 2,5 cm over kortet. Tilsæt langsomt seks (6) fritfaldende dråber af reagens A til det NEDERSTE hul.

4. Tag straks bagsiden af den selvklaebende strimmel fra det højre hjørne af testkortet. Luk og forsegler kortet omhyggeligt. Afslæs resultatet i vinduet 15 minutter efter, at kortet er lukket. Resultater, der afslæsses senere end efter 15 minutter, kan være unojagtige. Prøvestregen for positiv kontrol på podepinden kan dog muligvis ses efter mindre end 15 minutter.

FORTOLKNING AF RESULTATER

En **negativ prøve** medfører en enkelt lyserød/lilla farvet kontrolstreg i den øverste halvdel af vinduet, hvilket indikerer et sandsynligt negativt resultatl. Denne kontrolstreg betyder, at påvisningsdelen af testen blev udført korrekt, men ikke at der blev påvist S. pneumoniae-antigen.



Lyserød kontrolstreg

En **positiv prøve** medfører to lyserøde/lilla farvede streger. Det betyder, at der blev påvist antigen. Prøver med et lavt niveau af antigen kan medføre en svagt markeret patientstreg. Enhver synlig streg er positiv.



Lyserød prøvestreg

Hvis der ikke ses nogen streger, eller hvis kun prøvestrenget ses, er testen ugyldig. **Ugyldige** test bør gentages. Hvis problemet fortsætter, kontaktes teknisk service hos Abbott.



Ingen kontrolstreg



Kun prøvestreg

RAPPORTERING AF RESULTATER

Resultat

Anbefalet rapportering

Positiv urin

Positiv for pneumokolgengetændelse

Negativ urin

Sandsynligvis negativ for pneumokolgengetændelse. Formodentlig ingen aktuel eller nylig pneumokolinfektion. Infektion pga. S. pneumoniae kan ikke udelukkes, da forekomsten af antigenet i prøven kan være under påvisningsgrænsen for testen.

Positiv CSV

Positiv for pneumokomenigitis.

Negativ CSV

Sandsynligvis negativ for pneumokomenigitis. Infektion pga. S. pneumoniae kan ikke udelukkes, da forekomsten af antigenet i prøven kan være under påvisningsgrænsen for testen.

BEGRÆNSNINGER

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae er blevet valideret udelukkende ved brug af urin- og CSV-prøver. Andre prøver (f.eks. plasma eller andre kropsvæsker), der kan indeholde S. pneumoniae-antigen, er ikke blevet valideret.

Et negativt BinaxNOW Streptococcus pneumoniae-resultat udelukker ikke infektion med S. pneumoniae. Derfor bør resultater af denne test samt dyrkningresultater eller andre metoder til påvisning af antigen anvendes i sammenhæng med kliniske fund for at stille en nojagtig diagnose.

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae er ikke blevet evaluert med patienter, der har taget antibiotika i mere end 24 timer eller med patienter, der for nylig har gennemført behandling med antibiotika. Virkningen af håndkøbsmedicin er ikke blevet fastlagt på personer med pneumokokmeningitis.

Streptococcus pneumoniae-vaccine kan forårsage falske positive resultater i urin med BinaxNOW Streptococcus pneumoniae i op til 48 timer efter vaccinationen. Virkningen af vaccinationen er ikke blevet bestemt på personer med pneumokokmeningitis. Det anbefales derfor, at BinaxNOW Streptococcus pneumoniae ikke anvendes inden for 5 dage efter vaccination med S. pneumoniae-vaccine.

Nojagtigheden af BinaxNOW Streptococcus pneumoniae i urin er ikke blevet bevist for små børn. Ydeevnen med CSV fra små børn er dog blevet etableret (se Data for ydeevne - CSV).

DATA for YDEEVNE - URIN

Analytisk sensitivitet

Serotype-evaluering

Fireogtyre (44) isolater, som udgør de 23 S. pneumoniae-serotyper, der er årsag til mindst 90 % af de alvorlige tilfælde af pneumokokinfectioner i USA og på verdensplan, blev dyrket og konstateret positive med BinaxNOW Streptococcus pneumoniae ved koncentrationer på 10^5 celler/ml.

Påvisningsgrænse

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae-testens påvisningsgrænse (LOD - limit of detection), defineret som fortynningen af positiv urin, der giver positive BinaxNOW Streptococcus pneumoniae-resultater ca. 95 % af gangene, blev identificeret ved at klargøre flere fortynninger af kendt positiv patienturin og køre disse fortynninger med BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.

Fem (5) forskellige operatorer fortolkede hver især 20-40 kort ved hver fortynning med i alt 100-200 bestemmelser pr. fortynning. De efterfølgende resultater identifierer en 1:250-fortynning af denne bestemte patienturin som BinaxNOW-testens påvisningsgrænse.

Urinfortyning	Positive resultater pr. kort kort	Samlet påvisning
1:200	100/100	100 %
1:250	95/100	95 %
1:300	160/200	80 %
1:400	44/100	44 %
1:600	8/100	8 %

Klinisk sensitivitet og specificitet (retrospektiv undersøgelse)

Som en del af den retrospektive undersøgelse blev urinprøver fra 35 patienter, fra hvem dyrkede blodprøver var positive for pneumokoklungebetændelse, og 338 patienter, som blev antaget at være negative for S. pneumoniae (373 patienter i alt), indsamlet på 3 forskellige lokaliteter og evaluert med BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Ydeevnen af BinaxNOW Streptococcus pneumoniae blev beregnet vha. standardmetoder. Sensitiviteten var 86 %, specificiteten var 94 %, og den samlede nojagtighed var 93 %. Femoghalvfems procent (95 %) konfidensintervaller er angivet herunder.

Dyrket blod		
BinaxNOW™	+	-
Resultat	30	21
-	5	317

Sensitivitet = 86 % (71 % - 94 %)
Specificitet = 94 % (91 % - 96 %)
Nojagtighed = 93 % (90 % - 95 %)

Klinisk sensitivitet og specificitet (prospektiv undersøgelse)

I en separat prospektiv undersøgelse foretaget på syv centre blev BinaxNOW Streptococcus pneumoniae anvendt til at evaluere urinprøver indsamlet fra 215 hospitalsindlagte og ambulante patienter med symptomer i respirationssystemet eller sepsis og fra patienter, hvor der på anden måde var mistanke om pneumokoklungebetændelse. Patienterne blev betragtet som positive for pneumokoklungebetændelse, hvis de blev diagnosticeret ifølge positivt dyrket blod.

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae fik samme resultater for både ambulante og hospitalsindlagte patienter. Femoghalvfems procent (95 %) konfidensintervaller er angivet herunder.

Ydeevne ved ambulante patienter Dyrket blod

BinaxNOW™	+	-
Resultat	+	-
+	19	25
-	2	90

Sensitivitet = 90 % (70 % - 97 %)
Specificitet = 78 % (70 % - 85 %)
Nojagtighed = 80 % (72 % - 86 %)

Ydeevne ved indlagte patienter Dyrket blod

BinaxNOW™	+	-
Resultat	+	-
+	9	20
-	1	49

Sensitivitet = 90 % (60 % - 98 %)
Specificitet = 71 % (59 % - 80 %)
Nojagtighed = 73 % (62 % - 82 %)

Krydsreakтивitet: Urinetest

Tohundredoghalvfjerdts (270) forskellige organismer blev isoleret fra de 338 negative patienter, der blev testet som del af den ovenstående retrospektive undersøgelse. Af de 165 organismer, der blev isoleret fra patienterne med urinveisinfektioner, gav 15 (9 %) positive resultater. Disse var 2/2 Enterobacter cloace, 1/2 *Staphylococcus aureus*, 1/1 *Streptococcus* (ikke gruppe A, B), 1/1 *Streptococcus* (ikke gruppe D), 1/17 *Streptococcus* (gruppe D), 1/3 *Providencia stuartii*, 5/78 *Escherichia coli* og 3 uden påvist patogen. Af de 59 organismer, der blev isoleret fra patienter med lungebetændelse, var 3 (5 %) positive, inklusive 1/3 *Mycobacterium kansasi* og 2/15 *Mycobacterium tuberculosis*. En af de 41 (2 %)

organismér, der blev isoleret fra bakteriæmiske patienter, *Proteus mirabilis*, var positive. Der var ingen krydsreaktivitet med de 5 empyema-isolater. Endelig var 4/100 urinprøver, indsamlet fra personer uden kendt infektion, positive.

Grundet undersøgelsens retrospektive natur kunne der kun testes et begrænset antal patienter med hver infektion, og en komplet klinisk historie for hver enkelt af dem kendes ikke. Derfor kan tilstedevarelsen af samtidig *S. pneumoniae*-infektion ikke udelukkes. Ved test i ren dyrknings (data herunder) krydsreagerer disse organismér ikke i BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*.

Test af hele organismen

Med henblik på at fastslægge den analytiske specifitet for BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* blev et panel på 144 potentielle krydsreaktanter indsamlet, inklusive organismér forbundet med lungebetændelse samt de organismér, der sandsynligvis forekommer i urinvejene som normal flora eller som resultat af en urininfektion. Alle blev evaluert i BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* ved koncentrationer på 10^1 til 10^9 CFU/ml. BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* krydsreagerer ikke med 143 af de 144 organismér. Den eneste positive organisme, *Streptococcus mitis*, er en forventet krydsreaktant, da den dele del af antigenet, som BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* er rettet mod. *Streptococcus mitis* sættes i forbindelse med endocarditis, ikke lungebetændelse, i den population, til brug med hvem BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* er tiltænkt.⁸ De følgende organismér blev testet og gav negative resultater ved den testede koncentration. Ved test af mere end en stamme, er antallet angivet i parentes.

<i>Acinetobacter</i> sp. 4	<i>Mycoplasma</i> sp.* (3)
Adenovirus* (2 og 3 pooler)	<i>Neisseria cinerea</i>
<i>Alcaligenes faecalis</i>	<i>Neisseria gonorrhoeae</i> (3)
<i>Bacillus subtilis</i>	<i>Neisseria lactamica</i>
<i>Blastomyces dermatitidis</i> *	<i>Neisseria meningitidis</i>
<i>Bordetella pertussis</i>	<i>Neisseria polysaccharea</i>
<i>Branhamella catarrhalis</i>	<i>Neisseria subflava</i>
<i>Candida albicans</i> (3)	<i>Nocardia farcinia</i> *
<i>Candida stellatoïdes</i>	<i>Paracoccidioides brasiliensis</i> *
<i>Coccidioides immitis</i> *	<i>Parainfluenzae</i> * (2)
<i>Corynebacterium</i> sp. 3	<i>Proteus mirabilis</i> (2)
<i>Enterobacter cloaceae</i> (4)	<i>Proteus vulgaris</i> (2)
<i>Enterococcus avium</i> Ø	<i>Providencia stuartii</i>
<i>Enterococcus durans</i> Ø	<i>Pseudomonas</i> sp. 7
<i>Enterococcus faecalis</i> Ø (6)	RS-virus*
<i>Escherichia coli</i> (8)	Rhinovirus*
<i>Escherichia hirmannii</i> (2)	<i>Salmonella</i> sp. 4

DATA for YDEEVNE - CSV

Analytisk sensitivitet

Påvisningsgrænse

BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*-testens påvisningsgrænse (LOD - limit of detection) blev fastlagt ved at teste flere *S. pneumoniae*-fortyndinger med BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*.

Ti (10) forskellige brugere fortolkede hver især 10 kort kort ved hver fortyndning med i alt 100 bestemmelser pr. fortyndning. De følgende resultater fastlægger 5×10^4 celler pr. milliliter som BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*-testens påvisningsgrænse (LOD).

Koncentration af <i>S. pneumoniae</i>	Positive resultater pr. kort kort	Samlet påvisning
$7,5 \times 10^4$ celler/ml	100/100	100 %
5×10^4 celler/ml	100/100	100 %
3×10^4 celler/ml	91/100	91 %
$1,5 \times 10^4$ celler/ml	44/100	44 %
0 celler/ml	0/100	0 %

Serotype-evaluering

De fire (4) serotyper (6, 14, 19, 23) der oftest forbindes med invasiv pneumokoksygdom, blev dyrket, fortyndet til 5×10^4 celler/ml i CSV og kort i BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. Fjorten (14) operaterer fortolkede hver især 10 kort pr. serotype for i alt 140 bestemmelser pr. serotype. Alle fire (4) serotyper blev påvist 100 % af tiden ved testens påvisningsgrænse (5×10^4 celler/ml).

Klinisk sensitivitet og specificitet

I en prospektiv undersøgelse på flere (4) centre blev BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* anvendt til at evaluere CSV-prøver indsamlet fra 590 hospitalindlagte og ambulante patienter med symptomer på meningitis eller fra patienter, for hvem lumbarpunktur af andre årsager var indikeret. Patienterne blev betragtet som positive for pneumokoklungebetændelse, hvis de blev diagnosticeret ifølge positivt dyrkt CSV.

BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*-testens ydeevne blev beregnet vha. standardmetoder. Specificiteten var 99 % (557/560), med et 95 % konfidensinterval på 98 % til 100 %. Sensitiviteten var 97 % (29/30), med et 95 % konfidensinterval på 84 % til 100 %. Den eneste dyrkede positive prøve, der ikke blev påvist i BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*, blev rapporteret som producerende kun 2 kolonier.

Dyrket CSV

	+	-
+	29	3
-	1	557

Sensitivitet = 97 % (84 % - 100 %)
 Specificitet = 99 % (98 % - 100 %)
 Negativtighed = 99 % (98 % - 100 %)

Krydsreaktivitet**Test af CSV**

Enten enterovirus eller bakterie blev isoleret fra 61 af de *S. pneumoniae*-negative CSV-prøver, der blev testet som del af ovenstående prospektive undersøgelse. Tres (60) af disse prøver blev testet negative i BinaxNOW Streptococcus pneumoniae med en specifitet på 98 %. Den eneste positive prøve indeholdte Enterococci. Dog blev en anden klinisk CSV indeholdende Enterococci testet negativ i BinaxNOW Streptococcus pneumoniae lige som den dyrkede hele organisme (se Test af hele organismen på næste side).

Bakterie/virus isoleret fra CSV	Prøver testet	Specifitet
Enterovirus	24	100 %
Acinetobacter	3	100 %
Cryptococcus neoformans	1	100 %
c. diphtheriae	1	100 %
Enterobacter	2	100 %
Enterococci	2	50 %
Escherichia coli	2	100 %
Haemophilus influenzae type B	1	100 %
Klebsiella pneumoniae	2	100 %
Morganella morganii	1	100 %
Neisseria meningitidis	3	100 %
Koagulasnegativ stafylokok	9	100 %
Koagulasepositiv stafylokok	2	100 %
Staphylococcus epidermidis	2	100 %
Gruppe A-streptokok	1	100 %
Gruppe B-streptokokker	1	100 %
Streptococcus viridans	4	100 %
Samlet specifitet	61	98 %

Test af hele organismen

Udover de bakterielle og virale infektioner, der forekom i den prospektive undersøgelse, indsamlede Abbott et panel af potentielle krydsreaktanter, inklusive de mest almindelige bakterielle og virale stoffer i meningitis. Alle bakterier blev evaluert med BinaxNOW Streptococcus pneumoniae ved koncentrationer fra 10^6 til 10^{10} CFU/ml. Vira blev testet ved 10^5 IU/ml eller mere. BinaxNOW Streptococcus pneumoniae udviste 100 % specifitet og gav negative resultater for alle vira og bakterier ved den testede koncentration.

Burkitts lymfom (Epstein-Barr)	<i>Haemophilus influenzae</i> , ikke-typebestemt (35891)
Coxsackie A7-virus	Herpes Simplex-virus type 1
Coxsackie B3-virus	Herpes Simplex-virus type 2
Echovirus	<i>Listeria monocytogenes</i> (19115)
Enterococcus faecium	<i>Neisseria meningitidis</i> serogruppe A
Haemophilus influenzae A	<i>Neisseria meningitidis</i> serogruppe B
Haemophilus influenzae B	<i>Neisseria meningitidis</i> serogruppe C
Haemophilus influenzae C	<i>Neisseria meningitidis</i> serogruppe D
Haemophilus influenzae D	<i>Neisseria meningitidis</i> serogruppe L
Haemophilus influenzae E	Streptococcus oralis (35037)
Haemophilus influenzae F	
Haemophilus influenzae G	

Interfererende stoffer

CSV-prøver med forhøjet forekomst af hvide blodlegemer (1×10^4 celler/ml), røde blodlegemer (30 celler/ μ l), protein (3 g/dl) og bilirubin (100 μ g/ml) blev evaluert i BinaxNOW Streptococcus pneumoniae og fundet ikke at påvirke testens ydeevne.

Reproducerbarhedsstude

Der blev udført en blindanalyse med BinaxNOW Streptococcus pneumoniae på 3 separate laboratorier med paneler bestående af blindkode prøver, der indeholdt negative, lavpositive og moderat positive prøver. Deltagerne testede hver prøve flere gange på 3 separate dage. Ethundrede procent (100 %) af de 270 prøver gav det forventede resultat.

BESTILLINGS- og KONTAKTOPLYSNINGER**Genbestillingsnumre:**

#710-000: BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* Antigen Card (sat med 22 test)

#710-010: BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* Control Swab Pack (pakke med kontrolpodepinde)



USA
ØVRIGE LANDE

+1 877 441 7440
+1 321 441 7200

Teknisk support Hotline

Du kan få yderligere oplysninger hos din forhandler eller ved at kontakte teknisk support hos Abbott på:

USA

+1 877 866 9340 TS.SCR@abbott.com

Afrika, Rusland og SNG

+44 161 483 9032 EMEproductsupport@abbott.com

Asien og Stillehavsområdet

+61 7 3363 7711 APproductsupport@abbott.com

Canada

+1 800 818 8335 CANproductsupport@abbott.com

Europa og mellemosten

+44 161 483 9032 EMEproductsupport@abbott.com

Latinamerika

+57 (1) 4824033 LApowersupport@abbott.com

R Only

VORGESEHENER VERWENDUNGSZWECK

Die BinaxNOW™ Streptococcus pneumoniae Antigen Card (BinaxNOW Streptococcus pneumoniae-Test) ist ein immunchromatographischer In-vitro-Schnelltest für den Nachweis des Streptococcus pneumoniae (*S. pneumoniae*)-Antigens im Urin von Patienten mit Pneumonie und in der Zerebrospinalflüssigkeit (ZSF) von Patienten mit Meningitis. Die Testkarte dient der Anwendung zusammen mit dem Anlegen von Kulturen und anderen Methoden zur Unterstützung der Diagnose der Pneumokokkenpneumonie und der Pneumokokkenmeningitis.

ZUSAMMENFASSUNG und ERLÄUTERUNG des TESTS

S. pneumoniae ist die häufigste Ursache für die ambulant erworbene Pneumonie und möglicherweise der wichtigste Erreger bei der ambulant erworbenen Pneumonie unbekannter Ursache.^{1,2} Die Mortalitätsrate der Pneumokokkenpneumonie liegt je nach Bakterämie, Alter und zugrunde liegenden Erkrankungen bei 30 %.^{1,3} Bei falscher Diagnose und Behandlung kann eine *S. pneumoniae*-Infektion zu Bakterämie, Meningitis, Perikarditis, Empyemen, Purpura fulminans, Endokarditis und/oder Arthritis führen.^{4,5}

Die Pneumokokkenmeningitis führt häufig zu einer bleibenden Schädigung des Gehirns oder zum Tod als Komplikation anderer Pneumokokkeninfektionen oder spontan, ohne vorherige Erkrankung aufzutreten.⁶ Die Erkrankung betrifft Menschen jeden Alters, kommt jedoch am häufigsten bei Kindern unter 5 Jahren, Teenagern und Jugendlichen sowie bei älteren Menschen vor.⁷ Die Krankheit kann von einer leichten Ausprägung innerhalb von Stunden zum Koma fortschreiten, sodass eine sofortige Diagnose und eine antimikrobielle Behandlung von entscheidender Bedeutung sind. Zwanzig bis dreißig Prozent der Patienten mit Pneumokokkenmeningitis sterben nicht selten trotz mehrjähriger Behandlung mit geeigneten Antibiotika.⁸ Die Mortalität bei sehr jungen und sehr alten Patienten ist sogar noch höher.⁵

Der BinaxNOW Streptococcus pneumoniae-Test ist eine einfache und schnelle Methode zur Diagnose einer Pneumokokkenpneumonie mittels Urinprobe, die sich durch eine einfache Handhabung bei Entnahme, Lagerung und Transport auszeichnet. Er liefert darüber hinaus eine sofortige und präzise Diagnose der Pneumokokkenmeningitis, wenn ZSF getestet wird.

GRUNDLAGEN des VERFAHRENS

Der BinaxNOW Streptococcus pneumoniae-Test ist ein immunchromatographischer Membrantest für den Nachweis des löslichen Pneumokokkenantigens in Humanurin und in der ZSF. Die Anti-*S. pneumoniae*-Kaninchennantikörper, d. h. der Probestreifen, sind auf einer Nitrozellulosemembran adsorbiert. Die Kontrollantikörper sind auf derselben Membran als ein zweiter Streifen adsorbiert. Sowohl die Anti-*S. pneumoniae*-Kaninchens- als auch die Anti-Spezies-Antikörper sind mit sichtbar machenden Partikeln konjugiert und auf eine inerte, fasrige Unterlage aufgetrocknet. Das resultierende Konjugatkissen und die mit den Streifen versehene Membran werden so zusammengefügt, dass sie einen

Teststreifen ergeben. Dieser Teststreifen und eine Vertiefung, die zur Aufnahme des Abstrichtupfers dient, werden an den gegenüberliegenden Seiten einer faltbaren, buchförmigen Testkarte befestigt.

Zur Durchführung des Tests wird ein Abstrichtupfer in die Probe getaucht (Urin oder ZSF), wieder herausgenommen und dann in die Testkarte gesteckt. Reagenz A, eine Pufferlösung, wird aus einem Pipettenfläschchen hinzugefügt. Die Karte wird dann geschlossen, wodurch die Probe mit dem Teststreifen in Kontakt kommt. Das Pneumokokkenantigen in der Probe reagiert, indem es konjugierte Anti-*S. pneumoniae*-Antikörper bindet. Die dadurch entstehenden Antigen-Konjugat-Komplexe werden durch immobilisierte Anti-*S. pneumoniae*-Antikörper eingefangen und bilden den Probenstreifen. Immobilisierte Kontrollantikörper fangen Anti-Spezies-Konjugate ein, wodurch der Kontrollstreifen gebildet wird.

Die Testergebnisse werden basierend auf den Vorhandensein oder Fehlen von hellrosa bis lila gefärbten Probenstreifen abgelesen. Ein positives Testergebnis ist innerhalb von 15 Minuten ablesbar und zeigt sowohl einen Proben- als auch einen Kontrollstreifen. Bei einem negativen Testergebnis ist nach 15 Minuten nur der Kontrollstreifen sichtbar, d. h. das *S. pneumoniae*-Antigen nicht in der Probe nachgewiesen werden konnte. Wenn der Kontrollstreifen nicht erscheint, ist der Test ungültig, unabhängig davon, ob der Probenstreifen sichtbar ist oder nicht.

REAGENZIEN und MATERIALIEN

Siehe Abbildungen auf Innenklappe.

In Lieferumfang enthaltene Materialien

- ❶ **Testkarte:** Eine mit Kaninchennantikörpern beschichtete Membran spezifisch für das *S. pneumoniae*-Antigen sowie mit Kontrollantikörpern ist mit dem Kaninchen-Anti-*S. pneumoniae*-Antigen und einem Anti-Spezies-Konjugat auf einer faltbaren Testkarte kombiniert.
- ❷ **Reagenz A:** Zitrat-/Phosphatpuffer mit Natriumlaurysulfat, Tween® 20 und Natriumazid
- ❸ **Abstrichtupfer:** Speziell entwickelt für den BinaxNOW Streptococcus pneumoniae-Test. Keine anderen Abstrichtupfer verwenden.
- ❹ **Positiver Kontrolltupfer:** Auf einem Tupfer aufgetrocknetes, inaktiviertes *S. pneumoniae*-Antigen.
- ❺ **Negativer Kontrolltupfer:** *S. pneumoniae* negativer Tupfer

Weiteres benötigtes Material

Uhr, Timer oder Stoppuhr; herkömmliche Urinsammelbehälter oder ZSF-Transportröhrchen

Zubehör

Kontrolltupferpackung (Bestellnr. 710-010) für den BinaxNOW Streptococcus pneumoniae-Test mit 5 positiven und 5 negativen Kontrolltupfern.

VORSICHTSHINWEISE

Für die Kontrolltupfer sind sechs (6) Tropfen von Reagenz A erforderlich. Für die Patientenproben sind drei (3) Tropfen von Reagenz A erforderlich.

- ❻ **UNGÜLTIGE ERGEBNISSE**, die durch ein Fehlen des Kontrollstreifens angezeigt werden, können sich einstellen, wenn nicht ausreichend Reagenz A auf die Testkarte gegeben wurde. Um sicherzustellen, dass eine ausreichende Menge auf die Testkarte getropft wird, das Fläschchen etwa 1,5 bis 2,5 cm senkrecht über die Tupfervertiefung halten und langsam tropfen lassen.
- ❼ **In-vitro-Diagnostikum.**
- ❽ Wenn das Set gekühlt gelagert wird, müssen alle Komponenten des Sets vor der Durchführung des Tests Raumtemperatur (15–30 °C) annehmen.
- ❾ Die Testkarte ist in einer Schutzfolie eingeschweißt. Diese nicht verwenden, wenn die Schutzfolie beschädigt oder geöffnet wird. Die Testkarte erst unmittelbar vor dem Gebrauch aus der Schutzfolie nehmen. Die Reaktionsfläche der Testkarte nicht berühren.
- ❿ Das Set nach dem Verfallsdatum nicht mehr verwenden.
- ⓫ Komponenten aus verschiedenen Sets/chargen nicht zusammen verwenden.
- ⓬ Die Abstrichtupfer des Sets sind für die Verwendung mit dem BinaxNOW Streptococcus pneumoniae-Test zugelassen. **Keine anderen Abstrichtupfer verwenden.**
- ⓭ Lösungen, die zur Herstellung der Kontrolltupfer verwendet wurden, sind durch Standardverfahren inaktiviert worden. Patientenproben, Kontrollen und Testkarten sollten dennoch so gehandhabt werden, als könnten sie Krankheiten übertragen. Die für mikrobielle Gefahrenstoffe geltenden Vorsichtsmaßnahmen beachten.
- ⓮ Die Sammlung von Mittelstrahlurin ist für den BinaxNOW Streptococcus pneumoniae-Test nicht notwendig. Urinproben, die für diesen Test benutzt werden, sind deshalb möglicherweise nicht für eine Bakterienkultur geeignet.
- ⓯ Sobald der Abbott-Abstrichtupfer in die ZSF-Probe getaucht wird, ist die Probe nicht mehr steril und u. U. nicht für Kulturen geeignet. Wenn ZSF-Kulturen angelegt werden sollen, diese entweder vorher anlegen oder die ZSF-Probe teilen.

LAGERUNG und STABILITÄT

Testset bei 2–30 °C lagern. Die BinaxNOW Streptococcus pneumoniae-Testkarten und Reagenzien sind bis zu dem auf der Außenverpackung und den Behältern angegebenen Verfallsdatum haltbar. Das Testset nicht nach Ablauf des auf der Verpackung aufgedruckten Verfallsdatums verwenden.

QUALITÄTSKONTROLLE

Tägliche Qualitätskontrolle:

Der BinaxNOW Streptococcus pneumoniae-Test verfügt über eine integrierte positive und negative Verfahrenskontrolle. Als Mindestqualitätskontrolle empfiehlt der Hersteller die tägliche Dokumentation dieser Verfahrenskontrolle für die erste getestete Probe.

Positive Verfahrenskontrolle

Ein hellrosa bis lila gefärbter Streifen im Kontrollstreifenbereich gilt als interne positive Verfahrenskontrolle. Dieser Streifen wird immer dann sichtbar, wenn ein Kapillarfluss stattgefunden hat und die Testkarte ordnungsgemäß funktioniert hat.

Negative Verfahrenskontrolle

Das Verblasen der Hintergrundfarbe im Ergebnisfenster ist eine negative Hintergrundkontrolle. Die Hintergrundfarbe im Fenster sollte innerhalb von 15 Minuten hellrosa bis weiß werden. Die Hintergrundverfärbung sollte das Ablesen des Testergebnisses nicht beeinträchtigen.

Externe Positiv- und Negativkontrollen:

Entsprechend guter Laborpraxis ist die Verwendung von Positiv- und Negativkontrollen zu empfehlen. Damit wird geprüft, ob

- die Testreagenzien in Ordnung sind,
- der Test korrekt durchgeführt wurde.

Die BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*-Testsets enthalten positive und negative Kontrolltupfer. Dadurch wird der gesamte Test überwacht. Die Kontrolltupfer sollten mit jeder neu erhaltenen Lieferung getestet werden. Andere Kontrollen können getestet werden, wenn dies folgende Aspekte bzw. Stellen erforderlich machen:

- Lokale, bundesstaatliche und staatliche Vorschriften und Gesetze,
- Zulassungsgruppen, und/oder
- Standardmäßige Qualitätskontrollverfahren in Ihrem Labor.

Eine Anleitung zu ordnungsgemäßen Qualitätsverfahren finden Sie in 42 CFR 493.1256 (nur für Kunden in den USA).

Wenn keine korrekten Kontrollergebnisse erzielt werden, Patientenergebnisse nicht berichten. Wenden Sie sich während der üblichen Geschäftszeiten an den technischen Kundendienst von Abbott.

PROBENGEWINNUNG

Die Proben müssen vor dem Test mit dem BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*-Testset Raumtemperatur (15–30 °C) annehmen. Unmittelbar vor Durchführung des Tests, die Proben durch vorsichtiges Schwenken mischen.

URIN (für die Diagnose einer Pneumonie)

Urinprobe in herkömmlichen Behältern sammeln und bei Raumtemperatur (15–30 °C) lagern, wenn der Test innerhalb von 24 Stunden nach der Entnahme durchgeführt wird. Alternativ kann die Urinprobe bei 2–8 °C bzw. tiefgekühlt bis zu 14 Tage lang aufbewahrt werden. Als Konservierungsmittel kann Borsäure verwendet werden.

Der Versand von Urinproben sollte gegebenenfalls in dichten Behältern bei 2–8 °C oder tiefgefroren erfolgen.

ZSF (für die Diagnose einer Meningitis)

ZSF nach einem Standardverfahren entnehmen und bis zu 24 Stunden vor der Durchführung des Tests bei Raumtemperatur (15–30 °C) lagern. Alternativ dazu kann korrekt entnommene ZSF gekühlt (2–8 °C) oder für bis zu einer Woche vor dem Test tiefgefroren (-20 °C) werden.

TESTABLAUF

Urinproben, ZSF-Proben und Kontrollflüssigkeiten

Wenn auf **PNEUMOKOKKENPNEUMONIE** getestet werden soll, muss eine **URINPROBE** verwendet werden, und wenn auf **PNEUMOKOKKEN-MENINGITIS** getestet werden soll, eine **ZSF-PROBE** verwenden.

HINWEIS: Für das Testen von flüssigen Proben drei (3) Tropfen von Reagenz A verwenden.vv

Siehe Abbildungen auf Innenklappe. Vor dem Test müssen die Reagenzien und Testkarten Raumtemperatur annehmen (15–30 °C).

1. Warten, bis die Patientenprobe(n) und/oder die Kontrollflüssigkeit(en) Raumtemperatur (15–30 °C) angenommen haben, und diese dann vorsichtig zum Mischen schwenken. Die Testkarte unmittelbar vor der Verwendung aus der Schutzfolie nehmen und flach auf die Arbeitsfläche legen.
2. Den Abbott-Abstrichtupfer in die Probe tauchen, die getestet werden soll, sodass der Tupferkopf vollständig benetzt wird. Falls der Tupfer tropft, diesen am Rande des Sammelbehälters abstreifen, um überschüssige Flüssigkeit ablaufen zu lassen.
3. Auf der rechten Innenseite der Testkarte befinden sich zwei Öffnungen. Den Tupfer in die **UNTERE ÖFFNUNG** (Tupfertvertiefung) stecken. Den Tupfer fest nach oben schieben, bis die Tupferspitze in der oberen Öffnung vollständig zu sehen ist. **TUPFER NICHT HERAUSNEHMEN**.
4. Das Fläschchen mit Reagenz A etwa 1,5 bis 2,5 cm senkrecht über der Testkarte halten. Langsam drei (3) Tropfen von Reagenz A in die **UNTERE ÖFFNUNG** fallen lassen.
5. Klebeschutzfolie sofort von der rechten Kante der Testkarte abziehen. Die Testkarte sorgfältig verschließen und versiegeln. 15 Minuten nach dem Schließen der Testkarte das Ergebnis im Fenster ablesen. Ergebnisse, die nach mehr als 15 Minuten abgelesen werden, sind möglicherweise ungenau. Bei einigen positiven Patienten ist es jedoch möglich, dass der Probenstreifen in weniger als 15 Minuten erscheint.

HINWEIS: Der Stab des Tupfers verfügt zur leichteren Handhabung über eine Kerbe und kann **nach Verschließen** der Testkarte abgebrochen werden. Den Tupfer dabei nicht aus seiner Position in der Vertiefung bringen.

TESTABLAUF KONTROLLTUPFER

BinaxNOW-Kontrolltupfer

HINWEIS: Für die Kontrolltupfer sechs (6) Tropfen von Reagenz A verwenden.

Die Testkarte erst aus der Folie nehmen, wenn die Proben Raumtemperatur angenommen haben.

1. Vor dem Test müssen die Reagenzien und Testkarten Raumtemperatur annehmen (15–30 °C). Die Testkarte erst unmittelbar vor dem Gebrauch aus der Folie nehmen. Die Testkarte flach auf die Arbeitsfläche legen.
2. Auf der rechten Innenseite der Testkarte befinden sich zwei Öffnungen. Den Tupfer in die **UNTERE ÖFFNUNG** stecken. Den Tupfer fest nach oben schieben, bis die Tupferspitze in der oberen Öffnung vollständig zu sehen ist. **TUPFER NICHT HERAUSNEHMEN**.
3. Das Fläschchen mit Reagenz A etwa 1,5 bis 2,5 cm senkrecht über der Testkarte halten. Langsam sechs (6) Tropfen von Reagenz A in die **UNTERE ÖFFNUNG** fallen lassen.
4. Klebeschutzfolie sofort von der rechten Kante der Testkarte abziehen. Die Testkarte sorgfältig verschließen und versiegeln. 15 Minuten nach dem Schließen der Testkarte das Ergebnis im Fenster ablesen. Ergebnisse, die nach mehr als 15 Minuten abgelesen werden, sind möglicherweise ungenau. Der Probenstreifen für den Positivkontrolltupfer kann jedoch in weniger als 15 Minuten erscheinen.

INTERPRETATION der ERGEBNISSE

Eine **negative Probe** ergibt einen einzelnen hellrosa bis lila gefärbten Kontrollstreifen in der oberen Hälfte des Fensters. Dies deutet auf ein negatives Ergebnis hin. Dieser Kontrollstreifen sagt aus, dass der Test richtig ausgeführt wurde, jedoch kein *S. pneumoniae*-Antigen nachgewiesen werden konnte.

Eine **positive Probe** wird durch zwei hellrosa bis lila gefärbte Kontrollstreifen angezeigt. Dieses Ergebnis bedeutet, dass Antigen nachgewiesen wurde. Bei Proben mit niedrigen Antikonzentrationen ist der Patientenstreifen eventuell schwach abgebildet. Ein sichtbarer Streifen bedeutet jedoch immer ein positives Ergebnis.

Wenn keine Streifen sichtbar sind oder wenn nur der Probenstreifen sichtbar ist, ist der Test ungültig. **Ungültige Tests** müssen wiederholt werden. Wenn das Problem weiterhin besteht, wenden Sie sich an den technischen Kundendienst von Abbott.



Rosa Kontrolllinie



Rosa Kontrolllinie

Rosa Probenlinie



Keine Kontrolllinie



Nur Probenlinie

BERICHTEN der ERGEBNISSE

Ergebnis	Empfohlener Bericht
Urin positiv	Positiv für Pneumokokkenpneumonie
Urin negativ	Vermutlich negativ für Pneumokokkenpneumonie. Das Ergebnis legt nahe, dass keine aktuelle oder kürzliche Infektion mit Pneumokokken vorliegt. Eine Infektion mit <i>S. pneumoniae</i> kann jedoch nicht komplett ausgeschlossen werden, da die Antigenkonzentration in der Probe unter der Nachweisgrenze des Tests liegen kann.
ZSF positiv	Positiv für Pneumokokkenmeningitis
ZSF negativ	Vermutlich negativ für Pneumokokkenmeningitis. Eine Infektion mit <i>S. pneumoniae</i> kann jedoch nicht komplett ausgeschlossen werden, da die Antigenkonzentration in der Probe unter der Nachweisgrenze des Tests liegen kann.

EINSCHRÄNKUNGEN

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae wurde nur in Urin- und CSF-Proben geprüft. Andere Proben (z. B. Plasma oder andere Körperflüssigkeiten), die möglicherweise das *S. pneumoniae*-Antigen enthalten, wurden nicht untersucht.

Ein negatives Ergebnis des BinaxNOW Streptococcus pneumoniae-Tests schließt keine Infektion mit *S. pneumoniae* aus. Zur genauen Diagnosetstellung sollten daher die Ergebnisse dieses Tests sowie die Ergebnisse einer Kultur bzw. serologischer oder anderer Testverfahren zum Nachweis von Antigenen stets im Zusammenhang mit klinischen Befunden ausgewertet werden.

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae wurde nicht bei Patienten untersucht, die länger als 24 Stunden Antibiotika eingenommen oder die vor kurzem eine Therapie mit Antibiotika abgeschlossen haben. Die Wirkung dieser rezeptfreien Medikamente wurde nicht bei Patienten mit Pneumokokkenmeningitis nicht untersucht.

Der Streptococcus pneumoniae-Impfstoff kann bei Verwendung von BinaxNOW Streptococcus pneumoniae bis zu 48 Stunden nach der Impfung zu falsch-positiven Ergebnissen im Urin führen. Die Wirkung der Impfung wurde bei Patienten mit Pneumokokkenmeningitis nicht untersucht. Daher sollte BinaxNOW Streptococcus pneumoniae in den ersten 5 Tagen nach der Impfung mit dem *S. pneumoniae*-Impfstoff nicht angewendet werden.

Die Genauigkeit von BinaxNOW Streptococcus pneumoniae im Urin wurde bei kleinen Kindern nicht erwisein. Die Leistungsfähigkeit im Liquor cerebrospinalis (CSF) konnte jedoch bei kleinen Kindern nachgewiesen werden (siehe Abschnitt „Leistungsdaten – CSF“).

LEISTUNGSDATEN – URIN

Analytische Sensitivität

Serotyp-Beurteilung

44 Einzelkulturen wurden in einer Kultur angelegt und waren in einer Konzentration von 10^5 Zellen/ml mit BinaxNOW Streptococcus pneumoniae positiv. Diese Einzelkulturen enthielten die 23 *S. pneumoniae*-Serotypen, die in den USA und weltweit mindestens 90 % der schwerwiegenden Infektionen mit Pneumokokken verursachen.

Nachweisgrenze

Die Nachweisgrenze (LOD) von BinaxNOW Streptococcus pneumoniae, definiert als die Verdünnung von positivem Urin, die in ca. 95 % der Fälle zu positiven BinaxNOW Streptococcus pneumoniae-Ergebnissen führt, wurde durch Vorbereiten mehrerer Verdünnungen einer bekannt positiven Urinprobe eines Patienten und durch Versetzen dieser Verdünnungen mit BinaxNOW Streptococcus pneumoniae ermittelt.

Jeweils fünf (5) verschiedene Bediener werteten 20-40 Karten aus, die mit der jeweiligen Verdünnungskonzentration für insgesamt 100-200 Bestimmungen pro Verdünnung eingesetzt wurden. Die folgenden Ergebnisse lassen für diesen besonderen Patienten auf eine Verdünnung von 1:250 als Nachweisgrenze für den BinaxNOW-Test schließen.

Urinverdünnung	Positive Ergebnisse pro Kartendurchlauf	Nachweis insgesamt
1:200	100/100	100 %
1:250	95/100	95 %
1:300	160/200	80 %
1:400	44/100	44 %
1:600	8/100	8 %

Klinische Empfindlichkeit und Spezifität (Retrospektive Studie)

Im Rahmen der retrospektiven Studie wurden in drei verschiedenen Einrichtungen 373 Patienten Urinproben entnommen: 35 Patienten mit pneumokokkenbedingter Pneumonie mit einer positiven Blutkultur und 338 Patienten mit vermuteter negativer *S. pneumoniae*. Diese Proben wurden anschließend mit BinaxNOW Streptococcus pneumoniae untersucht. Die Leistungsfähigkeit von BinaxNOW Streptococcus pneumoniae wurde mithilfe von Standardverfahren berechnet. Die Empfindlichkeit betrug 86 %, die Spezifität 94 % und die Gesamtgenauigkeit 93 %. Die 95 %-Konfidenzintervalle sind unten stehend aufgeführt.

Blutkultur		
BinaxNOW™	+	-
+	30	21
Ergebnis	-	5
		317

Empfindlichkeit = 86 % (71 % - 94 %)
Spezifität = 94 % (91 % - 96 %)
Genauigkeit = 93 % (90 % - 95 %)

Klinische Empfindlichkeit und Spezifität (Prospektive Studie)

Bei einer in sieben Zentren durchgeführten separaten prospektiven Studie wurde BinaxNOW Streptococcus pneumoniae zur Untersuchung von Urinproben verwendet, die 215 stationären und ambulanten Patienten mit Anzeichen einer Erkrankung der unteren Atemwege oder mit einer Sepsis sowie Patienten mit anderweitigem Verdacht auf pneumokokkenbedingter Pneumonie entnommen wurden. Patienten galten als positiv für pneumokokkenbedingte Pneumonie, wenn die Blutkultur zu einem positiven Ergebnis führte.

Die Leistungsfähigkeit von BinaxNOW Streptococcus pneumoniae war bei stationären und ambulanten Patienten identisch. Die 95 %-Konfidenzintervalle sind unten stehend aufgeführt.

Leistungsdaten der ambulanten Patienten Blutkultur

	+	-
BinaxNOW™	19	25
Ergebnis	2	90

Empfindlichkeit = 90 % (70 % - 97 %)
Spezifität = 78 % (70 % - 85 %)
Genauigkeit = 80 % (72 % - 86 %)

Leistungsdaten der stationären Patienten Blutkultur

	+	-
BinaxNOW™	9	20
Ergebnis	1	49

Empfindlichkeit = 90 % (60 % - 98 %)
Spezifität = 71 % (59 % - 80 %)
Genauigkeit = 73 % (62 % - 82 %)

Kreuzreakтивität: Urintests

270 verschiedene Organismen wurden von 338 negativ getesteten Patienten isoliert, die im Rahmen der genannten retrospektiven Studie untersucht wurden. 15 der 165 Organismen (9 %), die von Patienten mit Harnwegsinfektionen isoliert wurden, zeigten positive Ergebnisse: 2/2 *Enterobacter cloacae*, 1/2 *Staphylococcus aureus*, 1/1 *Streptococcus* (nicht A, B), 1/1 *Streptococcus* (nicht D), 1/17 *Streptococcus* (Gruppe D), 1/3 *Providencia stuartii*, 5/78 *Escherichia coli* und drei mit nicht identifizierten Pathogenen. Drei der 59 Organismen (5 %), die von Patienten mit Pneumonie isoliert wurden, waren positiv, einschließlich 1/3 *Mycobacterium kansasi* und 2/15 *Mycobacterium tuberculosis*. Eines der von Patienten mit bakterieller Infektion isolierten 41 Organismen (2 %), *Proteus mirabilis*, war positiv. Es trat keine Kreuzreakтивität mit den fünf Empyem-Einzelkulturen auf. Zu guter Letzt waren 4/100 Urinproben von Patienten mit nicht bekannter Infektion positiv.

Aufgrund der retrospektiven Art dieser Studie stand nur eine begrenzte Anzahl von Patienten mit der jeweiligen Infektion für Untersuchungen zur Verfügung, und die vollständige klinische Patientenanamnese war nicht bekannt. Daher kann eine S. pneumoniae-Koinfektion nicht ausgeschlossen werden. Beim Testen in einer Reinkultur (Daten unten stehend) zeigten diese Organismen keine Kreuzreaktion mit BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.

Testen des Gesamtorganismus

Zur Ermittlung der analytischen Spezifität von BinaxNOW Streptococcus pneumoniae wurde eine Kassette mit 144 potenziellen Kreuzreaktanten zusammengestellt. Hierzu gehörten u. a. auch Organismen, die mit Pneumonie in Verbindung stehen, sowie solche, die im Urogenitaltrakt als normale Flora vorkommen oder aufgrund einer Harnwegsinfektion entstanden sind. Alle Organismen wurden mit BinaxNOW Streptococcus pneumoniae in Konzentrationen zwischen 10^5 und 10^9 CFU/ml untersucht. BinaxNOW Streptococcus pneumoniae wies bei 143 der 144 Organismen keine Kreuzreaktion auf. Der einzige positive Organismus, Streptococcus mitis, ist ein erwarteter Kreuzreaktant, da er das Antigen gemeinsam hat, gegen das BinaxNOW Streptococcus pneumoniae gerichtet ist. Streptococcus mitis steht im Zusammenhang mit Endokarditis, nicht mit Pneumonie, und tritt daher sehr wahrscheinlich nicht häufiger bei der Patientenpopulation auf, die mit BinaxNOW Streptococcus pneumoniae untersucht werden soll.⁹ Die folgenden Organismen wurden analysiert und ergaben bei der analysierten Konzentration negative Ergebnisse. Wenn mehr als ein Stamm getestet wurde, ist die Zahl in Klammern angegeben.

Acinetobacter sp. (4)	Mycoplasma sp.* (3)
Adenovirus* (2 und 3 gepoolt)	Neisseria cinerea
Alcaligenes faecalis	Neisseria gonorrhoeae (3)
Bacillus subtilis	Neisseria lactamica
Blastomyces dermatitidis*	Neisseria meningitidis
Bordetella pertussis	Neisseria polysaccharea
Branhamella catarrhalis	Neisseria subflava
Candida albicans (3)	Nocardia farcinia*
Candida stellatoïdes	Paracoccidioides brasiliensis*
Coccidioides immitis*	Parainfluenzae* (2)
Corynebacterium sp. (3)	Proteus mirabilis (2)
Enterobacter cloacae (4)	Proteus vulgaris (2)
Enterococcus avium Ø	Providencia stuartii
Enterococcus durans Ø	Pseudomonas sp. (7)
Enterococcus faecalis Ø (6)	Respiratorysynzitial-Virus*
Escherichia coli (8)	Rhinovirus*

Escherichia hermannii (2)	Salmonella sp. (4)
Flavobacterium sp. (2)	Serratia marcescens
Gardnerella vaginalis	Sphingobacterium multivorum
Haemophilus influenzae (10) (Typen a-f und nicht typisierbar)	Staphylococcus aureus (6)
	Staphylococcus sp. (8)
Haemophilus parainfluenzae	Stenotrophomonas maltophilia
Histoplasma capsulatum* (2)	Streptococcus anginosus Ø
Klebsiella oxytoca (2)	Streptococcus bovis Ø
Klebsiella pneumoniae (3)	Gruppe-A-Streptokokken • (2)
Lactobacillus sp. (5)	Gruppe-B-Streptokokken • (8)
Legionella pneumophila	Gruppe-C-Streptokokken Ø
Listeria monocytogenes	Gruppe-F-Streptokokken Ø
Micrococcus luteus (2)	Gruppe-G-Streptokokken Ø
Moraxella osloensis	Streptococcus mutans Ø
Morganella morganii	Streptococcus parasanguis Ø
Mycobacterium kansasi	Streptococcus sanguis Ø
Mycobacterium tuberculosis	Trichomonas vaginalis (2)

* Reinkulturen von CDC liegen voraussichtlich in hohen Konzentrationen vor.

Ø Streptococcus, nicht A, B (gesamte Anzahl der Stämme: 16)

• Streptococcus, nicht D (gesamte Anzahl der Stämme: 17)

Störsubstanzen

Urinproben mit einer erhöhten Konzentration von weißen Blutkörperchen (einschl. geladener Konzentration pro niedrigem Energiefeld), roten Blutkörperchen* (einschl. geladener Konzentration pro niedrigem Energiefeld), Proteinen (einschl. 500 mg/dl), Glukose (einschl. >2000 mg/dl) und Turbidität (einschl. Trübung) wurden mit BinaxNOW Streptococcus pneumoniae untersucht und wiesen keine Auswirkung auf die Testleistung auf.

*Eine Urinprobe mit einer erhöhten Konzentration von roten Blutkörperchen ergab aufgrund der extremen Färbung der Testmembrane, die die Zelllinienentwicklung maskierte, ein ungültiges Ergebnis.

Reproduzierbarkeitsstudie:

Mit dem BinaxNOW Streptococcus pneumoniae wurde an drei verschiedenen Point-of-Care-Zentren eine Blindstudie mit einer Kassette verblindeter Proben durchgeführt, die negative, schwach positive, moderat positive und hoch positive Proben enthielt. Es wurden Proben mit und ohne Borsäure untersucht. Die Teilnehmer testeten jede Probe mehrmals an drei verschiedenen Tagen. 357 der insgesamt 359 getesteten Proben (99,4 %) führten zum erwarteten Ergebnis.

LEISTUNGSDATEN – ZSF

Analytische Sensitivität

Nachweisgrenze

Die Nachweisgrenze von BinaxNOW Streptococcus pneumoniae wurde durch Testen mehrerer S. pneumoniae-Verdünnungen mit BinaxNOW Streptococcus pneumoniae ermittelt.

Jeweils zehn (10) verschiedene Bediener werteten 10 Karten aus, die mit der jeweiligen Verdünnungskonzentration für insgesamt 100 Bestimmungen pro Verdünnung eingesetzt wurden. Die folgenden Ergebnisse lassen auf eine Zelldichte von 5×10^4 Zellen pro Milliliter als Nachweisgrenze für BinaxNOW Streptococcus pneumoniae schließen.

Konzentration von S. pneumoniae	Positive Ergebnisse pro Kartendurchlauf	Nachweis insgesamt
$7,5 \times 10^4$ Zellen/ml	100/100	100 %
5×10^4 Zellen/ml	100/100	100 %
3×10^4 Zellen/ml	91/100	91 %
$1,5 \times 10^4$ Zellen/ml	44/100	44 %
0 Zellen/ml	0/100	0 %

Serotyp-Beurteilung

Die vier (4) Serotypen (6, 14, 19, 23), die am häufigsten mit durch Pneumokokken hervorgerufene invasive Erkrankungen in Zusammenhang stehen, wurden in einer Kultur angelegt, mit 5×10^4 Zellen/ml in ZSF verdünnt und in BinaxNOW Streptococcus pneumoniae analysiert. Jeweils 14 Bediener werteten 10 Karten pro Serotyp für insgesamt 140 Bestimmungen pro Serotyp aus. Alle vier (4) Serotypen wurden in 100 % der Fälle bei der Nachweisgrenze des Tests ermittelt (5×10^4 Zellen/ml).

Klinische Empfindlichkeit und Spezifität

Bei einer multizentrischen prospektiven Studie (4) wurde BinaxNOW Streptococcus pneumoniae zur Untersuchung von ZSF-Proben verwendet, die 590 stationären und ambulanten Patienten mit Anzeichen einer Meningitis oder Patienten, bei denen eine Lumbalpunktion anderweitig indiziert war, entnommen wurden. Patienten galten als positiv für pneumokokkenbedingte Pneumonie, wenn die Blutkultur zu einem positiven Ergebnis führte.

Die Leistungsfähigkeit von BinaxNOW Streptococcus pneumoniae wurde mithilfe von Standardverfahren berechnet. Die Spezifität betrug 99 % (557/560) mit einem 95 %-Konfidenzintervall von 98 % bis 100 %. Die Empfindlichkeit betrug 97 % (29/30) mit einem 95 %-Konfidenzintervall von 84 % bis 100 %. Die einzige kultur-positive Probe, die nicht mit BinaxNOW Streptococcus pneumoniae ermittelt wurde, hat nur 2 Kolonien gebildet.

ZSF-Kultur

	+	-
+	29	3
-	1	557

Empfindlichkeit = 97 % (84 % - 100 %)

Spezifität = 99 % (98 % - 100 %)

Genauigkeit = 99 % (98 % - 100 %)

Kreuzreakтивität

ZSF-Tests

Es wurden Enteroviren oder Bakterien von 61 der negativen *S. pneumoniae*-ZSF-Proben isoliert, die im Rahmen der oben genannten prospektiven Studie untersucht wurden. 60 dieser Proben wurden mit BinaxNOW Streptococcus pneumoniae für eine Spezifität von 98 % negativ getestet. Die einzige positiv getestete Probe enthielt Enterokokken. Eine zweite klinische ZSF-Probe mit Enterokokken wurde mit BinaxNOW Streptococcus pneumoniae negativ getestet, genauso wie der in einer Kultur angelegte Gesamtorganismus (siehe Abschnitt „Testen des Gesamtorganismus“ auf der nächsten Seite).

Bakterien/Viren isoliert aus ZSF	Untersuchte Proben	Spezifität
Enteroviren	24	100 %
<i>Acinetobacter</i>	3	100 %
<i>Cryptococcus neoformans</i>	1	100 %
<i>C. diphtheriae</i>	1	100 %
<i>Enterobacter</i>	2	100 %
Enterococci	2	50 %
<i>Escherichia coli</i>	2	100 %
<i>Haemophilus influenzae</i> , Typ B	1	100 %
<i>Klebsiella pneumoniae</i>	2	100 %
<i>Morganella morganii</i>	1	100 %
<i>Neisseria meningitidis</i>	3	100 %
Koagulase-negative Staphylokokken	9	100 %
Koagulase-positive Staphylokokken	2	100 %
<i>Staphylococcus epidermidis</i>	2	100 %
Gruppe-A-Streptokokken	1	100 %
Gruppe-B-Streptokokken	1	100 %
<i>Streptococcus viridans</i>	4	100 %
Spezifität insgesamt	61	98 %

Testen des Gesamtorganismus

Neben den bakteriellen und viralen Infektionen, die im Rahmen der prospektiven Studie festgestellt wurden, hat Abbott eine Kassette mit potenziellen Kreuzreaktanten zusammengestellt. Hierzu gehörten auch die am häufigsten vorkommenden bakteriellen und viralen Werkstoffe von Meningitis. Alle Bakterien wurden mit BinaxNOW Streptococcus pneumoniae in Konzentrationen zwischen 10^0 und 10^3 CFU/ml untersucht. Viren wurden bei einer Konzentration ab 10^1 IU/ml getestet. BinaxNOW Streptococcus pneumoniae zeigte eine Spezifität von 100 % und ergab für alle Bakterien und Viren bei der analysierten Konzentration negative Ergebnisse.

Burkitt-Lymphom (Epstein-Barr)	<i>Haemophilus influenzae</i> , nicht typisierbar (35891)
Coxsackie A7, Virus	Herpes Simplex, Typ 1-Viren
Coxsackie B3, Virus	Herpes Simplex, Typ 2-Viren
Echovirus	<i>Listeria monocytogenes</i> (19115)
Enterococcus faecium	<i>Neisseria meningitidis</i> , Serogruppe A
<i>Haemophilus influenzae</i> A	<i>Neisseria meningitidis</i> , Serogruppe B
<i>Haemophilus influenzae</i> B	<i>Neisseria meningitidis</i> , Serogruppe C
<i>Haemophilus influenzae</i> C	<i>Neisseria meningitidis</i> , Serogruppe D
<i>Haemophilus influenzae</i> D	<i>Neisseria meningitidis</i> , Serogruppe L
<i>Haemophilus influenzae</i> E	<i>Streptococcus oralis</i> (35037)
<i>Haemophilus influenzae</i> F	
<i>Haemophilus influenzae</i> , nicht typisierbar (S1997)	

Störsubstanzen

ZSF-Proben mit einer erhöhten Konzentration von weißen Blutkörperchen (1×10^4 Zellen/ml), roten Blutkörperchen (30 Zellen/ μ l), Proteinen (3 g/dl) und Bilirubin (100 μ g/ml) wurden mit BinaxNOW Streptococcus pneumoniae untersucht und wiesen keine Auswirkung auf die Testleistung auf.

Reproduzierbarkeitsstudie

Mit dem BinaxNOW Streptococcus pneumoniae wurde in drei verschiedenen Labors eine Blindstudie mit einer Kassette verblindeter Proben durchgeführt, die negative, schwach positive und moderat positive Proben enthielt. Die Teilnehmer testeten jede Probe mehrmals an drei verschiedenen Tagen. 100 % der 270 Proben führten zum erwarteten Ergebnis.

BESTELL- und KONTAKTINFORMATIONEN

Nachbestellnummern:

Nr. 710-000: BinaxNOW Streptococcus pneumoniae Antigen Card (Set mit 22-Testset)

Nr. 710-010: BinaxNOW Streptococcus pneumoniae Control Swab Pack (Kontrolltupferpackung)



USA +1 877 441 7440
International +1-321-441-7200

Technischer Support Hotline

Weitere Informationen erhalten Sie von Ihrem Vertriebspartner, oder setzen Sie sich unter folgender Nummer mit dem technischen Kundendienst von Abbott in Verbindung:

USA

+1 877 866 9340 TS.SCR@abbott.com

Afrika, Russland, GUS

+44 161 483 9032 EMEproductsupport@abbott.com

Asien-Pazifik-Raum

+61 7 3363 7711 APproductsupport@abbott.com

Kanada

+1 800 818 8335 CANproductsupport@abbott.com

Europa und Naher Osten

+44 161 483 9032 EMEproductsupport@abbott.com

lateinamerika

+57 (1) 4824033 LAproductsupport@abbott.com

R Only

ΧΡΗΣΗ για ΤΗΝ ΟΠΟΙΑ ΠΡΟΟΡΙΖΕΤΑΙ

Η κάρτα ανίχνευσης ανγιγόνων BinaxNOW™ *Streptococcus pneumoniae* είναι ένας ταχύς ανοσοχωριματογραφικός (ICT) προδιορισμός για την ανίχνευση αντιόνων του *Streptococcus pneumoniae* (*S. pneumoniae*) σε ώρα ασθενών με πνευμονία και την εγκεφαλονιτική υγρό (ENY) ασθενών με μηνγίτιδα. Προορίζεται σε συνδυασμό με καλλιέργεια και άλλες μεθόδους, για χρήση ως βοηθήμα στη διάγνωση της πνευμονοκοκκικής πνευμονίας και της πνευμονοκοκκικής μηνγίτιδας.

ΠΕΡΙΛΗΨΗ και ΕΠΕΞΗΓΗΣΗ της ΕΞΕΤΑΣΗΣ

Το βακτήριο *S. pneumoniae* είναι η κύρια αιτία μεταδοτικής πνευμονίας και μπορεί να αποτελεί τον ποι σημαντικό παρόντα της μεταδοτικής πνευμονίας άνωστης αιτιολογίας.^{1,2} Η πνευμονοκοκκική πνευμονία εμφανίζεται ποσοτό θνητοπότητας 30% ανάλογα με τη βακτηριαμία, την ηλικία και άλλες υποκείμενες ασθενείες.^{3,4} Στις περιπτώσεις με κατάλληλη διάγνωσης και θεραπείας, η λοιμωξή από *S. pneumoniae* μπορεί να οδηγήσει σε βακτηριαμία, μηνγίτιδα, περικαρπίτιδα, εμπύμα, κεραυνοβόλο πορφύρα, ενδοκαρδίτιδα ή αρθρίτιδα.⁵

Η πνευμονοκοκκική μηνγίτιδα, μια κατάσταση που οδηγεί συχνά σε μόνιμη βλάβη στον εγκέφαλο ή σε θάνατο, μπορεί να εμφανίσεται ως επιυπόκριτη άλλης πνευμονοκοκκικής λοιμωξής ή μπορεί να προκύψει αυθόρυμτα χωρίς καμία προηγούμενη ασθενεία.⁶ Προσβάλλει άτομα καθείς ηλικίας, αλλά είναι περισσότερο συχνή σε παιδιά κάτω των 5 ετών, σε εφήβους και νέους και σε ηλικιωμένους.⁷ Η μετάβαση από ήπια ασθενεία σε κώμα μπορεί να συμβεί εντός ολυμπίας ωρών, καθιστώντας έτοις κρίσιμη την αίσθηση ολγανώσης και αντικρισιβικής θεραπείας. Είναι σε τρίατα τους εκατό λόγων των ασθενών με πνευμονοκοκκική μηνγίτιδα πεθαίνουν, συγκά παρά τη λήψη καταλλήλων θεραπειών με αντιβιοτικά.⁶ Η θνητοπότητα είναι ακόμα υψηλότερη σε νεαρούς και πολύ ηλικιωμένους ασθενείς.⁶

Το τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* παρέχει μια απλή, ταχεία μέθοδο για τη διάγνωση της πνευμονοκοκκικής πνευμονίας με τη χρήση δείγματος ούρων που συλλέγονται αποθηκεύεται και μεταφέρονται με ευκολία. Παρέχει επίτηδες άμεση και εξαιρετικά ακριβή διάγνωση της πνευμονοκοκκικής μηνγίτιδας όταν γίνεται έξταση του εγκεφαλονιτικού υγρού.

ΑΡΧΕΣ της ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑΣ

Το τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* είναι ένας προδιορισμός ανοσοχωριματογραφικής μεμβράνης που χρησιμοποιείται για την εντοπισμό του διαλυτού πνευμονοκοκκικού αντιόνων σε ασθρώπια ούρα και εγκεφαλονιτικό υγρό. Το αντιόνων αντί-*S. pneumoniae* κουνελιό, η γραμμή δείγματος, απορροφάται στην ίδια μεμβράνη ντιρκοταρίνης. Το αντιόνων μάρτρων απορροφάται στην ίδια μεμβράνη ως δεύτερη λωρίδα. Αμφότερα τα αντιόνων αντί-*S. pneumoniae* και αντί-ειδους κουνελιό είναι συμμεγένες σε σημαντικά απεικόνισης που αποδεικνύονται σε μια αδρούν ινώθη υποστοιχή. Το παράβλημα υποστοιχής που προκύπτει και η μεμβράνη με τις λωρίδες συνδυάζονται για τη δοκιμαστική τανία. Αυτή η δοκιμαστική τανία και μια μικροκούλοτά για τη συγκράτηση του μάρτρου δείγματος είναι προσαρμοσμένα σε αντικυττές πλευρές μιας κάρτας έξτασης σχήματος βιβλίου με αρθρώσεις αφθάλισης.

Για την πραγματοποίηση του τεστ πραγματοποιήστε εμβύθιση ενός μάρτρου στο δείγμα (είτε ούρων είτε εγκεφαλονιτικού υγρού), αφορέστε το και κατόπιν εισαγάγετε το σην κάρτα έξτασης. Προσθέτετε αντιδραστήριο Α, που είναι ρυθμιστικό διάλυμα, από ένα σταγονόμετρό. Κατόπιν, κλείστε τη συσκευή, φέρνοντας το δείγμα σε επαφή με τη δοκιμαστική τανία. Το πνευμονοκοκκικό αντιόνων που είναι πάρον στο δείγμα αντιδρά για τη δέσμευση συμμεγένουντα αντιόνων *S. pneumoniae*. Οι συνθήκες αντιγόνουσύνευσης που προκύπτουν, συλλαμβάνονται από το ακινητοποιημένο αντίσιαμα *S. pneumoniae* σχηματίζοντας τη γραμμή δείγματος. Το ακινητοποιημένο αντίσιαμα μάρτρωνα συλλαμβάνει το σύνεγμα αντι-ειδους, σηματίζοντας τη γραμμή μάρτρων.

Τα αποτελέσματα του τεστ ερμηνεύονται από την παρουσία ή απουσία απικά εντοπίσιμων ροζ - μοβ γραμμών. Ένα θετικό αποτέλεσμα του τεστ, που διαρρέαζε σε 15 λεπτά, θα περιλαμβάνει την εμφάνιση τόσο της γραμμής δέσμευσης όσο και της γραμμής μάρτρων. Ένα αρνητικό αποτέλεσμα του τεστ, που διαρρέαζε σε 15 λεπτά, θα παραγάγει μόνο μία γραμμή μάρτρων, υποστηκόντων ότι το αντιόνων του *S. pneumoniae* δεν εντοπίστηκε στο δείγμα. Εάν δεν εμφανίστεται γραμμή μάρτρων, είτε έχει εμφανίσει η γραμμή δέσμευσης είτε όχι, αυτό υποδεικνύει άκυρο προσδιορισμό.

ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΑ και ΥΛΙΚΑ

Αντρέψτε τις εικόνες στα ανοιγόμενο μέρος της συσκευασίας.

Παρεχόμενα υλικά

① Κάρτας έξτασης: Μια μεμβράνη, επιχρυσμένη με αντίσιαμα κουνελιού, ακριβοποιημένο για το αντιόνων του *S. pneumoniae*, και με αντίσιαμα μάρτρων, είναι συνδιασμένη με αντιγόνο κουνελιό του *S. pneumoniae* και συζευγμάτη αντι-ειδους σε μια κάρτα έξτασης με αρθρώσεις ασφαλίσης.

② Αντιδραστήριο Α: Κιτρικό / Φωσφορικό διάλυμα με θεικό λαυρικό νάτριο, Tween® 20 και αδιού του νατριού.

③ Μάκτρα δείγματος: Ειδικά σχεδιασμένα για χρήση με το BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. Μην χρησιμοποιείτε άλλα μάκτρα.

④ Μάκτρο θετικού μάρτρων: Ανενεργό αντιόνων *S. pneumoniae*, αποθηκαμένο στο μάκτρο.

⑤ Μάκτρο αρνητικού μάρτρων: Μάκτρο αρνητικού μάρτρων *S. pneumoniae*.

Συνιστώμενα υλικά που δεν παρέχονται

Ρολόι, χρονομετρήτη ή χρονοδιακόπτη, τυπωτοί ουροσυλλέκτες ή σωληνάρια μεταφοράς εγκεφαλονιτικού υγρού.

Παρελκόμενο στοιχείο

Πακέτο μάρτρων μαρτύρων για το τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* (αριθμός καταλόγου 710-010) που περιέχει 5 μάκτρα θετικού και 5 μάκτρα αρνητικού μάρτρων.

ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ

Για τη μάκτρα μαρτύρων απαιτούνται έξι (6) σταγόνες αντιδραστήριο Α. Για τη διεύρυνση ασθενών απαιτούνται τρεις (3) σταγόνες αντιδραστήριο Α.

1. Εάν προσθέστε ανεπαρκή όγκο αντιδραστήριο Α στην κάρτα έξτασης, ενδέχεται να προκύψουν ΑΚΥΡΑ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΑ, υποδεικνύμενα από την έλλειψη γραμμής μάρτρων. Για να εξαφανίσετε την παροχή επαρκούς όγκου, κρατήστε το φιλαλιό κάθετα, 1.5 - 2 cm πάνω από τη μικροκούλοτα του μάκτρου και προσθέτετε αργά τις σταγόνες που πέφτουν ελεύθερα.

2. *In vitro* διάγνωστη χρήση.

3. Εάν το κινητό σας συγχέεται σε ψηφιογείο, αφήστε όταν τα περιεχόμενα του κινητού σας ισορροπήσουν σε θερμοκρασία δύναματος (15-30°C) πριν από τη χρήση του.

4. Η κάρτα έξτασης είναι αφραγματένη σε προστατευτική αλοιμνένα συσκευασία. Μην χρησιμοποιείτε εάν η συσκευασία έχει ανοιχτή ή υποστεί ζημιά. Αφαρέστε την κάρτα έξτασης από τη συσκευασία αμέσως πριν τη χρήση. Μην αγγίζετε την περιοχή της αντιδραστήριας της κάρτας έξτασης.

5. Μην χρησιμοποιείτε το κινητό πέραν της ημερομηνίας λήξης.

6. Μην αναμενείτε εξαρτήματα από διαφορετικές παρτίδες κιτ.

7. Τα μάκτρα που περιέχονται στο κινητό είναι εγκεκριμένα για χρήση με το τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. Μην χρησιμοποιείτε άλλα μάκτρα.

8. Τα διαλύματα που χρησιμοποιούνται για την παρασκευή των μάρτρων είναι όχι εγκεκριμένα για τη χρήση των παρασκευών μάρτρων. Ωστόσο, τα δείγματα ασθενών, οι μάρτρως και οι κάρτες έξτασης θα πρέπει να αντιμετωπίζονται ως δυνητικά μολυντικά. Τρεπτείς τις καθεμιάνες προφύλαξης κατά μικροβιακών κυνόνων.

9. Δεν είναι παραρτήση τη μεθόδος "ελεύθερου ρεύματος ούρων" για το τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. Συνεπώς, τα δείγματα ούρων που χρησιμοποιούνται για αυτό το τεστ μπορεί να μην είναι κατάλληλα για βακτηριολογική καλλιέργεια.

10. Μόλις πραγματοποιήσετε εμβύθιση του μάκτρου Abbott στο δείγμα εγκεφαλονιτικού υγρού, το δείγμα δεν θεωρείται πλέον αποστειρωμένο και μπορεί να μην είναι κατάλληλο για καλλιέργεια. Εάν πρόκειται να γίνει καλλιέργεια του δείγματος, εγκεφαλονιτικού υγρού, πραγματοποιήστε πρώτα την καλλιέργεια ή προβείτε σε διαχωρισμό του δείγματος εγκεφαλονιτικού υγρού.

ΦΥΛΑΞΗ και ΣΤΑΘΕΡΟΤΗΤΑ

Φυλάξτε το κινητό σε θερμοκρασία 2-30°C (36-86°F). Η κάρτα έξτασης BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* και τα αντιδραστήρια είναι σταθερά έως την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στην εξωτερική συσκευασία κατά τους περιεκτές. Μην χρησιμοποιείτε το κινητό προγραφόμενη ημερομηνία λήξης.

ΠΟΙΟΤΙΚΟΣ ΕΛΕΓΧΟΣ

Καθημερινός ποιοτικός έλεγχος:

Το τεστ BinaxNOW Streptococcus pneumoniae περιέχει ενσωματωμένους θετικούς και αρνητικούς μάρτυρες διαδικασίας. Η έλαχιστη σύσταση του πραγματεύεται για τον καθημερινό έλεγχο είναι η τεκμήριωση αυτών των μάρτυρων διαδικασίας για το πρώτο δείγμα που εξετάζεται κάθε ημέρα.

Θετικός μάρτυρας διαδικασίας

Η ροή - μοβ γραμμή στη θέση "Control" αποτελεί εωστερικό μάρτυρα διαδικασίας. Εάν έχει προκύψει τριχειδής ροή και η λειτουργική ακεραιότητα της κάρτας έχει διατηρηθεί, αυτή ή γραμμή θα εμφανίζεται πάντα.

Αρνητικός μάρτυρας διαδικασίας

Η διαγραφή του χρώματος υποβάθρου από το παράθυρο αποτελεσμάτων αποτελεί αρνητικό μάρτυρα διαδικασίας. Ο αρνητικός μάρτυρας υποβάθρου πρέπει να έχει ανοικτό ροή χρώμα προς λευκό εντός 15 λεπτών και δεν πρέπει να προκαλεί παρεμβολή στα αποτελέσματα του τεστ.

Εωστερικό θετικοί και αρνητικοί μάρτυρες:

Η ορθή εργαστηρική πρακτική συνιστά τη χρήση θετικών και αρνητικών μαρτύρων, προκειμένου να διασφαλιστεί ότι:

- τα αντιδραστήρια της εξέτασης λειτουργούν καν,
- η εξέταση πραγματοποιείται σωστά.

Τα κιτ τεστ BinaxNOW Streptococcus pneumoniae περιέχουν μάκτρα θετικών και αρνητικών μαρτύρων. Αυτά τα μάκτρα χρησιμοποιούνται, καθ' όλη τη διάρκεια της ανάλυσης. Υποβάλλεται σε εξέταση αυτά τα μάκτρα με κάθε νέα παραγγελία που λαμβάνεται. Ενδέχεται να απαιτείται η εξέταση και άλλων μαρτύρων προς υπομορφωση: με

- τοπικούς, πολιτειακούς ή/και ομοσπονδιακούς κανονισμούς,
- φορείς πιλοτοπόίησης /και,

- τις καθημερινές διαδικασίες Ποιοτικού έλεγχου του εργαστηρίου σας.

Ανατρέπετε στον κανονισμό 42 CFR 493.1256 για καθοδήγηση σχετικά με κατάλληλες πρακτικές ποιοτικού έλεγχου (μόνο για πελάτες εντός των Η.Π.Α.).

Εάν δεν λαμβάτε τα ορθά αποτελέσματα από τον έλεγχο, μην καταγράψετε τα αποτελέσματα ασθενής. Επικοινωνήστε με το τμήμα Τεχνικής Υποστήριξης της Abbott σε ώρες γραφείου.

ΣΥΛΛΟΓΗ ΔΕΙΓΜΑΤΟΣ

Αφήστε όλα τα δείγματα να σταθεροποιηθούν σε θερμοκρασία δωματίου (15-30°C, 59-86°F) πριν πραγματοποιήσετε κάποια εξέταση με το τεστ BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Αιδέως, πριν από την ανάμειξη, αναμείξτε το δείγμα ανακατεύοντάς το προσεκτικά.

ΟΥΡΑ (για διάγνωση πνευμονίας)

Συλλέξτε τα δείγματα ούρων σε τυπικούς περιέκτες. Φυλάσσετε σε θερμοκρασία δωματίου (15-30°C, 59-86°F) εάν πρόκειται να πραγματοποιήσετε τον προσδιορισμό εντός 24 ωρών από τη συλλογή. Εναλλακτικά, αποθηκεύτε τα ούρα σε θερμοκρασία 2-8°C ή κατεψυγμένα για διάστημα εντός 14 ημερών πριν από την πραγματοποίηση του τεστ. Μπορεί να χρησιμοποιηθεί βορικό ώρι με συντηρητικό.

Όταν είναι αναγκαίο, αποτελέστε τα δείγματα σε στεγανούς περιέκτες σε θερμοκρασία 2-8°C ή κατεψυγμένα.

Εγκεφαλονωταίο υγρό (για τη διάγνωση μηνιγγίτιδας)

Συλλέξτε το εγκεφαλονωταίο υγρό σύμφωνα με τυπικές διαδικασίες και αποθηκεύτε το σε θερμοκρασία δωματίου (15-30°C, 59-86°F) για διάστημα έως 24 ωρών πριν το τεστ. Εναλλακτικά, μπορείτε να ψυχεύετε το εγκεφαλονωταίο υγρό που συλλέξτε (2-8°C) ή να το καταψύχετε (-20°C) για διάστημα έως 1 εβδομάδα πριν το τεστ.

ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΕΞΕΤΑΣΗΣ

Δείγματα ούρων, δείγματα εγκεφαλονωταίου υγρού και υγροί μάρτυρες
Ηρηματοποιήστε διάφορα ΟΥΡΩΝ όπων πραγματοποιείτε μια εξέταση για ΠΝΕΥΜΟΝΟΚΟΚΚΙΚΗ ΠΝΕΥΜΟΝΙΑ και δείγματα ΕΓΚΕΦΑΛΟΝΩΤΑΙΟΥ ΥΓΡΟΥ όπων πραγματοποιείτε μια εξέταση για ΠΝΕΥΜΟΝΟΚΟΚΚΙΚΗ ΜΗΝΙΓΓΙΤΙΔΑ.

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Χρηματοποιήστε 3 σταγόνες αντιδραστηρίου Α όπων πραγματοποιείτε εξέταση υγρών δευτέρων.

Ανατρέψτε στην απεικόνιση στην ανοιγόμενο μέρος της συσκευασίας. Πριν πραγματοποιήσετε την εξέταση, αφήστε τα αντιδραστήρια και τις κάρτες να ισορροπήσουν σε θερμοκρασία δωματίου (15-30°C). Εισαγάγετε την κάρτα από τη συσκευασία μέμφων πριν από τη χρήση. Τοποθετήστε την κάρτα επίπεδα.

1. Αφήστε τα δείγματα ασθενής ή/και τους υγρούς μάρτυρες να σταθεροποιηθούν σε θερμοκρασία δωματίου (15-30°C, 59-86°F), κατόπιν περιβύντε προσεκτικά το μέγινον.

2. Εμβιθύστε ένα μάκτρο Abbott σε εντός του δείγματος που πρόκειται να υποβάλλεται σε τεστ, καλύπτοντας πλήρως την κεφαλή του μάκτρου. Εάν το μάκτρο σταξεί, ακουμπίστε το μάκτρο στο πλάι του περιέκτη για να αφαιρέσετε τυχόν πλεονάζουσα ποσότητα υγρού.

3. Υπάρχουν δύο όπες στο εωστερικό δεξιά πλαίσιο της κάρτας. Εισαγάγετε το μάκτρο από την ΚΑΤΩ οπή (μικροκούλοττα μάκτρου). Πιέστε σταθερά προς τα πάνω έτσι ώστε να είναι πλήρως ορατό στην επάνω οπή. **MHN ΑΦΑΙΡΕΙΤΕ ΤΟ ΜΑΚΤΡΟ.**

4. Κρατήστε το φιαλίδιο του αντιδραστηρίου Α κάθετα, 1.5 - 2.5 cm πάνω από την κάρτα. Προσθέστε αργά τρεις (3) σταγόνες αντιδραστηρίου Α στην ΚΑΤΩ οπή.

5. Αφαιρέστε αμέσως το αυτοκόλλητο κάλυμμα από τη δεξιά γωνία της κάρτας εξέτασης. Κλείστε και σφράγιστε καλά την κάρτα. Διαβάστε τα αποτελέσματα στο παράθυρο 15 λεπτά μετά το κλείσμα της κάρτας. Αποτέλεσμα που έχουν αναγνωστεί μετά από 15 λεπτά μπορεί να είναι ανακριβή. Ωστόσο, η γραμμή δείγματος του μάκτρου θετικού μάρτυρα μπορεί να είναι ορατή σε λιγότερο από 15 λεπτά.

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Για δική σας ευκολία, ο άρρωστος του μάκτρου είναι θαδμονομημένος και μπορεί να υποστεί θραύση μετά το κλείσμα της κάρτας. Απορύγετε τυχόν απόσπαση του μάκτρου από τη μικροκούλοττα όταν το κάνετε αυτό.

ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΜΑΚΤΡΟΥ ΜΑΡΤΥΡΑ

Μάκτρα μαρτύρων BinaxNOW™

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Χρηματοποιήστε 6 σταγόνες αντιδραστηρίου Α για τα μάκτρα μαρτύρων.

Μην αφαιρείτε την κάρτα από τη συσκευασία της πριν το δείγμα της εξέτασης ισορροπήσει σε θερμοκρασία δωματίου.

1. Πριν πραγματοποιήσετε την εξέταση, αφήστε τα αντιδραστήρια και τις κάρτες να ισορροπήσουν σε θερμοκρασία δωματίου (15-30°C). Αφαιρέστε την κάρτα από τη συσκευασία μέμφων πριν από τη χρήση. Τοποθετήστε την κάρτα επίπεδα.

2. Υπάρχουν δύο όπες στο εωστερικό δεξιά πλαίσιο της κάρτας. Εισαγάγετε το μάκτρο στην ΚΑΤΩ οπή. Πιέστε σταθερά προς τα πάνω έτσι ώστε να είναι πλήρως ορατό στην επάνω οπή. **MHN ΑΦΑΙΡΕΙΤΕ ΤΟ ΜΑΚΤΡΟ.**

3. Κρατήστε το φιαλίδιο του αντιδραστηρίου Α κάθετα, 1.5 - 2.5 cm πάνω από την κάρτα. Προσθέστε αργά τρεις (3) σταγόνες αντιδραστηρίου Α στην ΚΑΤΩ οπή.

4. Αφαιρέστε αμέσως το αυτοκόλλητο κάλυμμα από τη δεξιά γωνία της κάρτας εξέτασης. Κλείστε και σφράγιστε καλά την κάρτα. Διαβάστε τα αποτελέσματα στο παράθυρο 15 λεπτά μετά το κλείσμα της κάρτας. Αποτέλεσμα που έχουν αναγνωστεί μετά από 15 λεπτά μπορεί να είναι ανακριβή. Ωστόσο, η γραμμή δείγματος του μάκτρου μάρτυρα μπορεί να είναι ορατή σε λιγότερο από 15 λεπτά.

ΕΡΜΗΝΕΙΑ ΤΩΝ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΩΝ

Τυχόν αρνητικό δείγμα θα έχει σαν αποτέλεσμα μια μονή ροή - μοβ γραμμή μάρτυρα



Τυχόν θετικό δείγμα θα έχει σαν αποτέλεσμα μια μονή ροή - μοβ γραμμή μάρτυρα



Τυχόν θετικό δείγμα θα έχει σαν αποτέλεσμα μια ισχνή γραμμή δείγματος. Οποιαδήποτε ορατή γραμμή είναι θετική.

Εάν δεν εμφανίζονται δύο ροή - μοβ γραμμών, αυτό σημαίνει ότι η εντοπίση της αναγνωστεί μεταξύ των δύο προσδιορισμών. Αυτή η γραμμή μάρτυρα που αποτελείται από την εντοπίση μεταξύ των δύο προσδιορισμών είναι ανακριβή. Ωστόσο, η γραμμή δείγματος του μάκτρου μάρτυρα μπορεί να είναι ορατή σε λιγότερο από 15 λεπτά.

Εάν εμφανίζονται δύο ροή - μοβ γραμμών δείγματος, τότε η εντοπίση της αναγνωστεί μεταξύ των δύο προσδιορισμών είναι ανακριβή. Τυχόν ικαρία γραμμή μάρτυρα που αποτελείται από την εντοπίση μεταξύ των δύο προσδιορισμών είναι ανακριβή.

Εάν εμφανίζονται δύο ροή - μοβ γραμμών δείγματος, τότε η εντοπίση της αναγνωστεί μεταξύ των δύο προσδιορισμών είναι ανακριβή. Τυχόν ικαρία γραμμή μάρτυρα που αποτελείται από την εντοπίση μεταξύ των δύο προσδιορισμών είναι ανακριβή.

Εάν εμφανίζονται δύο ροή - μοβ γραμμών δείγματος, τότε η εντοπίση της αναγνωστεί μεταξύ των δύο προσδιορισμών είναι ανακριβή. Τυχόν ικαρία γραμμή μάρτυρα που αποτελείται από την εντοπίση μεταξύ των δύο προσδιορισμών είναι ανακριβή.

Εάν εμφανίζονται δύο ροή - μοβ γραμμών δείγματος, τότε η εντοπίση της αναγνωστεί μεταξύ των δύο προσδιορισμών είναι ανακριβή. Τυχόν ικαρία γραμμή μάρτυρα που αποτελείται από την εντοπίση μεταξύ των δύο προσδιορισμών είναι ανακριβή.

Εάν εμφανίζονται δύο ροή - μοβ γραμμών δείγματος, τότε η εντοπίση της αναγνωστεί μεταξύ των δύο προσδιορισμών είναι ανακριβή. Τυχόν ικαρία γραμμή μάρτυρα που αποτελείται από την εντοπίση μεταξύ των δύο προσδιορισμών είναι ανακριβή.

Εάν εμφανίζονται δύο ροή - μοβ γραμμών δείγματος, τότε η εντοπίση της αναγνωστεί μεταξύ των δύο προσδιορισμών είναι ανακριβή. Τυχόν ικαρία γραμμή μάρτυρα που αποτελείται από την εντοπίση μεταξύ των δύο προσδιορισμών είναι ανακριβή.

ΑΝΑΦΟΡΑ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΩΝ

Αποτέλεσμα Προτεινόμενη αναφορά

Θετική σύριγμα Θετικό για πνευμονοκοκκική πνευμονία.
Ενδεχομένως αρνητικό για πνευμονοκοκκική πνευμονία, υποδεικνύοντας μη τρέχουσα ή πρόσφατη πνευμονοκοκκική λοιμωξη. Δεν μπορεί να αποκλείστε η λοιμωξη από *S. pneumoniae* δεδομένου ότι το αντιγόνο που είναι πάρον στο δείγμα μπορεί να είναι κάτω από το όριο εντοπισμού του τεστ.

Θετικό συγκεφαλο-
νωτιαίο υγρό Θετικό για πνευμονοκοκκική μηνιγγίτιδα.
Ενδεχομένως παρόν για πνευμονοκοκκική μηνιγγίτιδα. Δεν μπορεί να αποκλείστε η λοιμωξη από *S. pneumoniae* δεδομένου ότι το αντιγόνο που είναι πάρον στο δείγμα μπορεί να είναι κάτω από το όριο εντοπισμού του τεστ.

ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ

Το τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* έχει τεκμηριωθεί μόνο με τη χρήση δειγμάτων σύριγμα και εγκεφαλονωτιαίου υγρού. Η χρήση άλλων δειγμάτων (π.χ. πλάσματος ή άλλων σωματικών υγρών) που μπορεί να περιέχουν αντιγόνο του *S. pneumoniae* δεν έχει τεκμηριωθεί.

Τυχόν αρνητικό αποτέλεσμα του τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* δεν εξαιρεί τυχόν λοιμώξη από *S. pneumoniae*. Επομένως, τα αποτέλεσματα αυτού του τεστ, όπως και τα αποτέλεσματα της καλλιέργειας, ορολογικής εξέτασης ή άλλων μεθόδων εντοπισμού αντιγόνου, θα πρέπει να χρησιμοποιούνται σε συνδυασμό με κλινικά ευρήματα για την επίεικη ακριβότητα διάγνωσης.

Το τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* δεν έχει αξιολογηθεί σε ασθενείς που λαμβάνουν αντιβιοτικά για διάστημα μεγαλύτερο από 24 ώρες ή σε ασθενείς που έχουν πρόσφατα ολοκλήρωσε θεραπευτικό σχήμα με αντιβιοτικά. Τα αποτέλεσματα των φαρμάκων που πωλούνται χωρίς συνταγή δεν έχουν καθοριστεί σε άτομα με πνευμονοκοκκική μηνιγγίτιδα.

Ο εμβολιασμός *Streptococcus pneumoniae* μπορεί να προκαλέσει λαθαρισμένα αποτέλεσμα του τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* σε δείγμα σύριγμά της πρώτες 48 ώρες μετά την εμβολιασμό. Τα αποτέλεσματα του εμβολιασμού δεν έχει καθοριστεί σε άτομα με πνευμονοκοκκική μηνιγγίτιδα. Συνέπει, συνιστάται η μη πραγματοποίηση του τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* εντός 5 ημερών μετά από την εμβολιασμό για *S. pneumoniae*.

Η ακρίβεια του τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* σε δείγμα σύριγμα δεν έχει τεκμηριωθεί σε νεαρά παιδιά. Ωστόσο, η απόδοση του τεστ εγκεφαλονωτιαίου υγρού έχει καθερυνθεί (δεύτερα τα δεδομένα απόδοσης - Εγκεφαλονωτιαίο υγρό (ENY)).

ΔΕΔΟΜΕΝΑ ΑΠΟΔΟΣΗΣ - ΟΥΡΑ

Αναλυτική ευαισθησία
Άξιολόγηση ορολογικού τύπου

Σαράντα τέσσερα (44) μεμονωμένα στελέχη, αντιρροσωπευτικά των 23 ορολογικών τύπων του *S. pneumoniae*, τα οποία προκαλούν τουλάχιστον το 90% των σοβαρών πνευμονοκοκκινών λοιμώξεων στις Η.Π.Α. και παγκοσμίως, υποβλήθηκαν θετικά με το τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* σε συγκεντρώσεις των 10² κυττάρων/ml.

Όριο εντοπισμού

Το όριο εντοπισμού (LOD) του BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*, ορίζονται ως αριθμός θετικών σύριγμών που παράγει θετικό αποτέλεσμα στο τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* στο 95% των περιπτώσεων, καθορίστηκε μέσω της προπομπούς πολλαπλών αραβώσεων σε δείγμα σύριγμα αδενούς που ταν γνωστό ως θετικοί και ανάλογα αυτών των αραβώσεων με το τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*.

Πέντε (5) διαφορετικοί χειριστές ερμηνεύουν τα καθέναν 20-40 κάρτες για κάθε αραβώση, με σύνολο 100-200 προσδιορισμάτων ανά αραβώση. Τα ακόλουθα αποτέλεσματα καθορίζουν αραβώση 1:250 των σύριγμων αυτούντος που αποτελούνται από το όριο εντοπισμού (LOD) του τεστ BinaxNOW.

Αραίωση ούρων	Θετικά αποτελέσματα ανά κύκλο εξέτασης των καρτών	Γενικός εντοπισμός
1:200	100/100	100%
1:250	95/100	95%
1:300	160/200	80%
1:400	44/100	44%
1:600	8/100	8%

Κλινική ευαισθησία και ειδικότητα
(Αναδρομική μελέτη)

Στο πλαίσιο της αναδρομικής μελέτης, συλλέχθησαν δείγματα σύριγμα από 35 ασθενείς θετικών για πνευμονοκοκκική πνευμονία βάσει καλλιέργειας αίματος και από 338 ασθενείς πιθανολογούμενους ως αρνητικούς για *S. pneumoniae* (ανυπόλικά 373 ασθενείς) από 3 διαφορετικά κέντρα και αξιολογήθηκαν με το τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. Η απόδοση του τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* υπολογίσθηκε με τη χρήση τυπικών μεθόδων. Η ευαισθησία ήταν 86%, η ειδικότητα 94% και η συνολική ακρίβεια 93%. Τα διαστήματα εμπιστοσύνης ενενήντα πέντε τοις εκατό (95%) παρουσιάζονται παρακάτω.

Καλλιέργεια αίματος

	+	-
+	30	21
-	5	317

BinaxNOW™

Αποτέλεσμα

Ευαισθησία = 86% (71% - 94%)
Ειδικότητα = 94% (91% - 96%)
Ακρίβεια = 93% (90% - 95%)

Κλινική ευαισθησία και ειδικότητα
(Προποτική μελέτη)

Σε μια ξεχωριστή προποτική μελέτη που διεξήχθη σε επτά κέντρα, το τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* χρησιμοποιήθηκε για την αξιολόγηση δείγμάτων σύριγμών που αυλάρεθηκαν από 215 εσωτερικούς και εξωτερικούς ασθενείς με αναπνευστικά συμπτώματα ή προσβολή από βακτήρια (σημητική) και από ασθενείς με άλλους πιθανολογούμενες πνευμονοκοκκινές πνευμονίες. Οι ασθενείς θεωρήθηκαν θετικά για πνευμονοκοκκινή πνευμονία, εάν η διάγνωση της καλλιέργειας αίματος ήταν θετική.

Το τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* πραγματοποιήθηκε με τον ίδιο τρόπο στους εξωτερικούς και εσωτερικούς ασθενείς. Τα διαστήματα εμπιστοσύνης ενενήντα πέντε τοις εκατό (95%) παρουσιάζονται παρακάτω.

Απόδοση εξωτερικών ασθενών Καλλιέργεια αίματος

	+	-
+	19	25
-	2	90

BinaxNOW™
Αποτέλεσμα

Ευαισθησία = 90% (70% - 97%)
Ειδικότητα = 78% (70% - 85%)
Ακρίβεια = 80% (72% - 86%)

Απόδοση εσωτερικών ασθενών
(νοσηλευόμενων) ασθενών
Καλλιέργεια αίματος

	+	-
+	9	20
-	1	49

BinaxNOW™

Αποτέλεσμα

Ευαισθησία = 90% (60% - 98%)
Ειδικότητα = 71% (59% - 80%)
Ακρίβεια = 73% (62% - 82%)

Διασταυρούμενη αντιδραστικότητα:
Τεστ σύριγμων

Διακόπτωσης εβδομάδην (270) διαφορετικοί οργανισμοί απομονώθηκαν από τους 338 αρνητικούς ασθενείς που υποβλήθηκαν στο τεστ στο πλαίσιο της πραγματαφεύσας αναδρομικής μελέτης. Από τους 165 οργανισμούς

που απομονώθηκαν από τους ασθενείς με λοιμώξεις του ουροποιητικού, 15 (9%) απέδωσαν θετικά αποτελέσματα. Αυτοί οι οργανισμοί ήταν οι 2/2 *Enterobacter cloace*, 1/2 *Staphylococcus aureus*, 1/1 *Streptococcus* [μη A,B], 1/1 *Streptococcus* [μη D], 1/17 *Streptococcus* [ομάδα D], 1/3 *Providencia stuartii*, 5/78 *Escherichia coli* και 3 χωρίς καθορισμένη παθογονία. Από τους 59 οργανισμούς που απομονώθηκαν από ασθενείς με πνευμονία, 3 (5%) ήταν θετικοί, συμπεριλαμβανομένων των 1/3 *Mycobacterium kansasii* και 2/15 *Mycobacterium tuberculosis*. Ήταν από τους 41 (2%) οργανισμούς που απομονώθηκε από ασθενείς με βακτηριασμά, ο *Proteus mirabilis*, ήταν θετικός. Δεν υπήρχε διασταύρωμένη αντιρραπτικότητα με τα 5 μεμονωμένα στελέχη εμπιπλώματος. Τέλος, 4/100 δείγματα ούρων που συλλέχθησαν από άτομα χωρίς γνωστή λοιμώξη ήταν θετικά.

Λόγω της αναδρομικής φύσης αυτής της μελέτης, μόνο ένας περιορισμένος αριθμός ασθενών με καθοριστική λοιμώξη ήταν διαθέσιμος να υποβληθεί στο τεστ, ενώ το πλήρες κλινικό ιστορικό δεν ήταν γνωστό. Συνέπεια, η παρουσία συντηρητικού λοιμώξης από *S. pneumoniae* δεν μπορεί να απορριφθεί. Όταν πραγματοποιήθηκε τεστ σε καθαρή καλλιέργεια (δεδομένων παρακάτω), αυτοί οι οργανισμοί δεν παρουσιάζουν διασταύρωμένη αντιρραπτικότητα στο τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*.

Τεστ πόληρης οργανισμών

Για τον οριακό της αναλυτικής ειδικότητας του τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*, παρακευάστηκε ένα πλαίσιο 144 ενδεχόμενων αλληλ-αντιρραπτικών ουσιών, συμπεριλαμβανομένων οργανισμών που σχετίζονται με την πνευμονία και εκείνων που είναι πιθανό να εντοπίζονται στο ουροποιητικό σύστημα. Όλα αισιοδοξήθηκαν με το BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* σε συγκεντρώσεις 10⁶ έως 10⁹ CFU/ml. Το τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* δεν παρουσιάζει διασταύρωμένη αντιρραπτικότητα με 143 από τους 144 οργανισμούς. Ο μοναδικός θετικός οργανισμός, ο *Streptococcus mitis*, αποτελεί οργανισμό με αναμενόμενη διασταύρωση αντιρραπτικότητα, καθώς μοιράζεται το αντιγόνον μεταξύ του οποίου κατευθύνεται το τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. Ο *Streptococcus mitis* σχετίζεται με την ενδοβρύτιδα, δην την πνευμονία, και δεν είναι πιθανό να εμφανιστεί σε οποιαδήποτε συχνότητα στον πληθυνμό που ενδεικνύεται στο τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*.³ Ως ακόλουθοι οργανισμοί υποβλήθηκαν στο τεστ και απέδωσαν αρνητικά αποτελέσματα στη συγκέντρωση που εξετάστηκε. Όταν υποβλήθηκαν περισσότερα από ένα στελέχη στο τεστ, ο αριθμός τους παρατίθεται σε παρένθεση.

<i>Acinetobacter</i> sp. (4)	<i>Mycoplasma</i> sp.* (3)
<i>Adenovirus*</i> (2&3 μαζί)	<i>Neisseria cinerea</i>
<i>Alcaligenes faecalis</i>	<i>Neisseria gonorrhoeae</i> (3)
<i>Bacillus subtilis</i>	<i>Neisseria lactamica</i>
<i>Blastomyces dermatitidis</i> *	<i>Neisseria meningitidis</i>
<i>Bordetella pertussis</i>	<i>Neisseria polysaccharea</i>
<i>Branhamella catarrhalis</i>	<i>Neisseria subflava</i>
<i>Candida albicans</i> (3)	<i>Nocardia farcinia</i> *
<i>Candida stellatoïdes</i>	<i>Paracoccidioides brasiliensis</i> *
<i>Coccidioides immitis</i> *	<i>Parainfluenzae</i> * (2)

<i>Corynebacterium</i> sp. (3)	<i>Proteus mirabilis</i> (2)
<i>Enterobacter cloaceae</i> (4)	<i>Proteus vulgaris</i> (2)
<i>Enterococcus avium</i> Ø	<i>Providencia stuartii</i>
<i>Enterococcus durans</i> Ø	<i>Pseudomonas</i> sp. (7)
<i>Enterococcus faecalis</i> Ø (6)	Iός ανανευστοκού <i>Syncretic Virus</i> *
<i>Escherichia coli</i> (8)	<i>Rhinovirus</i> *
<i>Escherichia hermannii</i> (2)	<i>Salmonella</i> sp. (4)
<i>Flavobacterium</i> sp. (2)	<i>Serratia marcescens</i>
<i>Gardnerella vaginalis</i>	<i>Sphingobacterium multivorum</i>
<i>Haemophilus influenzae</i> (10) (τύπων α-β και μη καθορισμένου τύπου)	<i>Staphylococcus aureus</i> (6) <i>Staphylococcus</i> sp. (8)
<i>Haemophilus parainfluenzae</i>	<i>Stenotrophomonas maltophilia</i>
<i>Histoplasma capsulatum</i> * (2)	<i>Streptococcus anginosus</i> Ø*
<i>Klebsiella oxytoca</i> (2)	<i>Streptococcus bovis</i> Ø
<i>Klebsiella pneumoniae</i> (3)	<i>Streptococcus omádias</i> A • (2)
<i>Lactobacillus</i> sp. (5)	<i>Streptococcus omádias</i> B • (8)
<i>Legionella pneumophila</i>	<i>Streptococcus omádias</i> C Ø•
<i>Listeria monocytogenes</i>	<i>Streptococcus omádias</i> F Ø•
<i>Micrococcus luteus</i> (2)	<i>Streptococcus omádias</i> G Ø•
<i>Moraxella osloensis</i>	<i>Streptococcus mutans</i> Ø•
<i>Morganella morganii</i>	<i>Streptococcus parasanguis</i> Ø•
<i>Mycobacterium kansasii</i>	<i>Streptococcus sanguis</i> Ø•
<i>Mycobacterium tuberculosis</i>	<i>Trichomonas vaginalis</i> (2)
* Καθαρές καλλιέργειες από CDC που πιστεύεται ότι έχουν υψηλή συγκέντρωση.	
Ø <i>Streptococcus</i> μη A, B (ο συνολικός αριθμός στελεχών είναι 16)	
* <i>Streptococcus</i> μη D (ο συνολικός αριθμός στελεχών είναι 17)	

Συγείς παρεμβολής

Δείγματα ούρων με αυξημένο αριθμό λευκών αιμοσφαριών (συμπεριλαμβανομένων φορπομένων ανά πεδίο χαμηλής ισχύος), ερυθρών αιμοσφαριών* (συμπεριλαμβανομένων φορπομένων ανά πεδίο χαμηλής ισχύος), πρωτεΐνης (συμπεριλαμβανομένων 500 mg/dl), γλυκόζης (συμπεριλαμβανομένων >2000 mg/dl) και θολερότητας αιδολογίθηκαν με το τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* και βρέθηκε ότι δεν επτέρεασαν την απόδοση του τεστ.

*Σημειώστε ότι ένα δείγμα ούρων με αυξημένο αριθμό λευκών αιμοσφαριών παρήγαγε άκυρο αποτέλεσμα, λόγω του υπερβολικού χρωματισμού της μεμβράνης του τεστ, που κάλυψε την ανάπτυξη της γραμμής.

Μελέτη απανταραγμούματης:

Πραγματοποιήθηκε μια τυφλή μελέτη του τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* σε 3 ξεχωριστά περιβάλλοντα φροντίδας με τη χρήση πλαισίου δείγματων με τυφλή κωδικοποίηση, τα οποία περιείχαν αρνητικά, χαμηλή θετικά, μετριά θετικά και υψηλή θετικά δείγματα. Στο τεστ υποβλήθηκαν δείγματα με βυρικό έξη και χωρίς βυρικό έξη. Οι συμμετέχοντες εξέτασαν κάθε δείγμα πολλές φορές περισσότες 3 διαφορετικές μετριές. Τριακόσια πενήντα επτά (357) από τα συνολικά τριακόσια δείγματα είναι (359) δείγματα που υποβλήθηκαν στο τεστ (99,4%) απέδωσαν το αναμενόμενο αποτέλεσμα.

ΔΕΔΟΜΕΝΑ ΑΠΟΔΟΣΗΣ - ΕΓΚΕΦΑΛΟΝΩΤΙΑΙΟ ΥΓΡΟ

Αναλυτική ευασθθησία

Όριο εντοπισμού

Το άριθμο δείγματος στο τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* που καθορίστηκε μέσω της υποβολής πολλαπλών αραιώσεων του *S. pneumoniae* στο τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*.

Δέλτα (10) διαφορικότητα χειριστές ερμήνευσαν ο καθένας 10 κύταρα τεστών καρπών σε κάθε αραιώση για συνολικά 100 προσδιορισμούς ανά αραιώση. Τα ακόλουθα αποτελέσματα ορίζουν 5 x 10⁴ κύταρα ανά κλιοτόπτερο που είναι το άριθμο εντοπισμού (LOD) του τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*.

Συγκέντρωση του <i>S. pneumoniae</i>	Θετικά αποτελέσματα ανά κύταρο εξέτασης των καρπών	Γενικός εντοπισμός
7,5 x 10 ³ κύταρα/ml	100/100	100%
5 x 10 ⁴ κύταρα/ml	100/100	100%
3 x 10 ⁴ κύταρα/ml	91/100	91%
1,5 x 10 ⁴ κύταρα/ml	44/100	44%
0 κύταρα/ml	0/100	0%

Αξιολόγηση ορολογικού τύπου

Οι τέσσερεις (4) ορολογικοί τύποι (6, 14, 19, 23) που σχετίζονται ποι συχνά με την πνευμονοκοκκική ασθενεία αναπτύχθηκαν σε καλλιέργεια, αραιώμενοι σε 5 x 10⁴ κύταρα/ml στο εγκεφαλονωτιαίο υγρό και εξετάστηκαν με το τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. Δεκατέσσερες (34) χειριστές ερμήνευσαν ο καθένας 10 κάρτες ανά ορολογικό τύπο για συνολικά 140 προσδιορισμούς ανά ορολογικό τύπο. Κατ οι τέσσερεις (4) ορολογικοί τύποι για εντοπίστηκαν στο 100% των περιπτώσεων στο άριθμο εντοπισμού (LOD) του τεστ (5 x 10⁴ κύταρα/ml).

Κλινική ευασθθησία ΚΑΙ ειδικότητα

Σε μια πολυκεντρική (4) προποτική μελέτη, το τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* χρησιμοποιήθηκε για την αξιολόγηση δείγματων εγκεφαλονωτιαίου υγρού που συλλήφθηκε με 590 εσωτερικούς και εξωτερικούς ασθενείς με συμπτώματα μηνιγγίτιδας ήταν η διάγνωση της καλλιέργειας για τους οποίους διαφορετικά ενδικεύοντα οφυκά παρακέντηση. Οι ασθενείς δεωρίσθηκαν θετικοί για πνευμονοκοκκική μηνιγγίτιδα, εάν η διάγνωση της καλλιέργειας εγκεφαλονωτιαίου υγρού ήταν θετική.

Η απόδοση του τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* υπολογίσθηκε με τη χρήση τυπικών μεθόδων. Η ειδικότητα ήταν 99% (557/560), με διάστημα εμπιστοσύνης 95% που κυμαντούν από 98% έως 100%. Η ευαισθησία ήταν 97% (29/30), με διάστημα εμπιστοσύνης 95% που κυμαντούν από 84% έως 100%. Το μοναδικό θετικό δείγμα καλλιέργειας που δεν εντοπίστηκε με το τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* αναφέρθηκε ότι παράγει μόνο 2 αποτέλεσμα.

Καλλιέργεια εγκεφαλονωτισμού υγρού

	+	-
BinaxNOW™	29	3
Αποτέλεσμα	1	557

Ευαισθησία = 97% (84% - 100%)

Ειδικότητα = 99% (98% - 100%)

Ακρίβεια = 99% (98% - 100%)

Διασταυρουμενή Αντιδραστικότητα

Τεστ εγκεφαλονωτισμού υγρού

Είτε εντεροϊδή είναι βακτήρια απομονώθηκαν από 61 αρνητικά στο *S. pneumoniae* δείγματα εγκεφαλονωτισμού υγρού που υποβλήθηκαν σε εξέταση στο πλαίσιο της προανθερμίας προστοκτικής μελέτης. Εξήντα (60) από αυτά τα δείγματα ορίστηκαν ως αρνητικά στο τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* που κυμαντούν από 10⁰ έως 10³ CFU/mL. Οι ιοί υποβλήθηκαν στο τεστ σε συγκεντρώσεις 10¹ L.U./mL ή μεγαλύτερες. Το τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* επέδειξε ειδικότητα 100%, αποδύνατας αρνητικά αποτέλεσματα για όλους τους ιούς και τα βακτήρια που υποβλήθηκαν στο τεστ στη συγκέντρωση που εξετάστηκε.

Βακτήρια/Ιός απομονωμένα από εγκεφαλονωτισμό υγρό	Δείγματα που υποβλήθηκαν στο τεστ	Ειδικότητα
<i>Enterovirus</i>	24	100%
<i>Acinetobacter</i>	3	100%
<i>Cryptococcus neoformans</i>	1	100%
<i>C. diphtheriae</i>	1	100%
<i>Enterobacter</i>	2	100%
<i>Enterococci</i>	2	50%
<i>Escherichia coli</i>	2	100%
<i>Haemophilus influenzae</i> τύπου B	1	100%
<i>Klebsiella pneumoniae</i>	2	100%
<i>Morganella morganii</i>	1	100%
<i>Neisseria meningitidis</i>	3	100%
<i>Staphylococcus</i> αρνητικός στην κοινοκυττώση	9	100%

Βακτήρια/Ιός απομονωμένα από εγκεφαλονωτισμό υγρό	Δείγματα που υποβλήθηκαν στο τεστ	Ειδικότητα
<i>Staphylococcus</i> θετικός στην κοινοκυττώση	2	100%
<i>Staphylococcus epidermidis</i>	2	100%
<i>Streptococcus</i> ομάδας A	1	100%
<i>Streptococcus</i> ομάδας B	1	100%
<i>Streptococcus viridans</i>	4	100%
Συνολική ειδικότητα	61	98%

Τεστ πλήρων οργανισμών

Εκτός από τις βακτηριακές και ιικές λοιμώξεις που απαντήθηκαν ως μέρος της προσποτικής μελέτης, το Abbott συνέθεσε ένα πλαίσιο δυνητικών αλληλο-αντιδραστηρίων, συμπεριλαμβανομένων των πλέον συνήθων βακτηριακών και ιικών παραγόντων μηνιγγίτιδας. Όλα τα βακτήρια αισιοδογίγικαν με το τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* σε συγκεντρώσεις που κυμαντούν από 10⁰ έως 10³ CFU/mL. Οι ιοί υποβλήθηκαν στο τεστ σε συγκεντρώσεις 10¹ L.U./mL ή μεγαλύτερες. Το τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* επέδειξε ειδικότητα 100%, αποδύνατας αρνητικά αποτέλεσματα για όλους τους ιούς και τα βακτήρια που υποβλήθηκαν στο τεστ στη συγκέντρωση που εξετάστηκε.

Ουσίες παρεμβολής

Τα δείγματα εγκεφαλονωτισμού υγρού με αυξημένο αριθμό λευκών αιμοσφαριών (1x10⁴*κύτταρα/ml), ερυθρών αιμοσφαριών (30κύτταρα/ml), πρωτεΐνες (3 g/dl) και χολερυθρίνη (100 µg/ml) αισιοδογίζηκαν με το τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* και βρέθηκε ότι δεν επηρέαζουν την απόδοση του τεστ.

Μελέτη αναπαραγωγμότητας

Πραγματοποιήθηκε τυφλή μελέτη του τεστ BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* σε 3 διαφορετικά εργαστήρια με τη χρήση ενός πλαισίου τυφλών κωδικοποιημένων δειγμάτων που περιέχαν αρνητικά, χαμηλή θετικά και μέτρια θετικά δείγματα. Οι συμμετέχοντες εξέτασαν κάθε δείγμα πάντα φόρες σε 3 διαφορετικές ημέρες. Το εκάπι τους εκατό (100%) των 270 δειγμάτων που απέδωσαν το αναμενόμενο αποτέλεσμα.

ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ για ΠΑΡΑΓΓΕΛΙΕΣ

και ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΕΠΙΚΟΙΝΩΝΙΑΣ

Αριθμοί για επαναληπτικές παραγγελίες:

#710-000: BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*

Antigen Card (κιτ των 22 εξέτασεων)

#710-010: BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* Control Swab Pack



Η.Π.Α.
Εκτός Η.Π.Α.

1 877 441 7440
+1-321-441-7200

Γραμμή τεχνικής υποστήριξης

Για περιττέρω πληροφορίες, επικοινωνήστε με το διανομέα σας ή με το τμήμα Τεχνικής υποστήριξης της Abbott χρησιμοποιώντας τα παρακάτω στοιχεία επικοινωνίας:

Η.Π.Α.

+1 877 866 9340 TS.SCR@abbott.com

Αφρική, Ρωσία και Κοινωνοποίηση Ανεξαρτήτων Κρατών

+44 161 483 9032 EMEproductsupport@abbott.com

Ασία-Ειρηνικά

+61 7 3363 7711 APproductsupport@abbott.com

Καναδάς

+1 800 818 8335 CANproductsupport@abbott.com

Ευρώπη και Μέση Ανατολή

+44 161 483 9032 EMEproductsupport@abbott.com

Λατινική Αμερική

+57 (1) 4824033 LAprducts@abbott.com

R Only

USO PREVISTO

BinaxNOW™ *Streptococcus pneumoniae* Antigen Card (BinaxNOW Streptococcus pneumoniae) es un inmunoensayo cromatográfico (ICT) rápido *in vitro* para la detección del antígeno de *Streptococcus pneumoniae* (*S. pneumoniae*) en la orina de pacientes con neumonía y en el líquido cefalorraquídeo (LCR) de pacientes con meningitis. Va dirigida, junto con los cultivos y otros métodos, a contribuir al diagnóstico tanto de la neumonía neumocócica como de la meningitis neumocócica.

RESUMEN y EXPLICACIÓN de la PRUEBA

S. pneumoniae es la principal causa de neumonía extrahospitalaria y puede ser el causante más importante de neumonía extrahospitalaria de origen idiopático^{1,2}. La neumonía neumocócica presenta una tasa de mortalidad que llega a alcanzar el 30%, dependiendo de la bacteremia, la edad y las enfermedades subyacentes^{1,2}. Si no se diagnostica y se trata adecuadamente, la infeción por *S. pneumoniae* puede causar bacteriemia, meningitis, pericarditis, empiema, púrpura fulminante, endocarditis o artritis^{4,5}.

La meningitis neumocócica, una enfermedad que con frecuencia causa daños cerebrales o la muerte, puede aparecer como una complicación de otra infeción neumocócica o de forma espontánea, sin ninguna enfermedad anterior⁶. Afecta a personas de todas las edades, pero es más frecuente en niños menores de 5 años, adolescentes y adultos jóvenes, y en ancianos⁷. La progresión desde una enfermedad leve hasta el coma se puede producir en unas horas, por lo que el diagnóstico y el tratamiento antimicrobiano son fundamentales. Entre el 20 y el 30% de los pacientes con meningitis neumocócica moriría, y en la mayoría de los casos, a pesar de recibir tratamiento con antibióticos adecuados durante varios días⁶. La mortalidad es incluso mayor en los pacientes muy jóvenes o muy ancianos⁶.

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae proporciona un método sencillo y rápido para el diagnóstico de la neumonía neumocócica usando una muestra de orina recogida, conservada y transportada de forma conveniente. También ofrece un diagnóstico inmediato y muy preciso de la meningitis neumocócica si se analiza LCR.

PRINCIPIOS del PROCEDIMIENTO

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae es un ensayo de membrana inmuno Cromatográfico usado para detectar el antígeno soluble neumocócico en la orina y el LCR humanos. El anticuerpo contra *S. pneumoniae* de conejo, la línea de muestra, se adsorbe en la membrana de nitrocelulosa. El anticuerpo de control se adsorbe en la misma membrana como una segunda banda. Tanto los anticuerpos contra *S. pneumoniae* de conejo como los anticuerpos contra especies se conjugan para visualizar las partículas que se han secado en un soporte fibroso inerte. La almohadilla con el conjugado y la membrana con bandas resultante se combinan para crear la tira reactiva. Esta tira reactiva y un pocillo para contener la muestra obtenida con hisopo se fijan en lados opuestos de una tarjeta de análisis articulada en forma de libro.

Para realizar la prueba se moja un hisopo en la muestra (en orina o en LCR), se retira y, a continuación, se introduce en la tarjeta de análisis. Con una botella con cuentagotas, se añade el reactivo A, una solución amortiguadora. A continuación se cierra la tarjeta, haciendo que la muestra entre en contacto con la tira reactiva. El antígeno neumocócico presente en la muestra reacciona uniéndose al anticuerpo conjugado contra *S. pneumoniae*. Los complejos de antígeno y conjugado resultantes son capturados por los anticuerpos contra *S. pneumoniae* inmovilizados, formando la línea de muestra. El anticuerpo de control inmovilizado captura el conjugado antispecie, formando la línea de control.

Los resultados de la prueba se interpretan por la presencia o ausencia de líneas de color rosa o púrpura visualmente detectables. Un resultado positivo de la prueba, que se lee en 15 minutos, incluirá la detección tanto de una línea de muestra como una línea de control. Un resultado negativo de la prueba, que se lee en 15 minutos, solo producirá una línea de control, lo que indica que el antígeno de *S. pneumoniae* no se detectó en la muestra. Si no aparece la línea de control, tanto si la línea de muestra está presente como si no, indica que el análisis no es válido.

REACTIVOS y MATERIALES

Consulte las ilustraciones que aparecen en la pestanya extraible.

Materiales suministrados

1 Tarjetas de análisis: una membrana recubierta con anticuerpos de conejo específico contra el antígeno de *S. pneumoniae* y con anticuerpos de control se combina con antígeno contra *S. pneumoniae* y conjugados antispecies en una tarjeta de análisis articulada.

2 Reactivo A: amortiguador citrato/fosfato con laurilsulfato sódico Tween® 20 y azida sódica.

3 Hisopos para muestras: diseñados para su uso con BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. No utilice otros hisopos.

4 Hisopo de control positivo: antígeno inactivado de *S. pneumoniae* seco en hisopo.

5 Hisopo de control negativo: hisopo negativo para *S. pneumoniae*.

Materiales recomendados pero no suministrados

Reloj, temporizador o cronómetro; recipientes de recogida de orina estándar o tubos de transporte de LCR.

Accesorio

Paquete de hisopos de control de BinaxNOW *S. pneumoniae* (número de catálogo 710-010) con cinco hisopos de control positivos y cinco negativos.

PRECAUCIONES

Los hisopos de control requieren seis (6) gotas de reactivo A. Las muestras del paciente requieren tres (3) gotas de reactivo A.

1. Los **RESULTADOS NO VÁLIDOS**, indicados por la ausencia de línea de control, se pueden producir si se añade un volumen insuficiente de reactivo A a la tarjeta de análisis. Para garantizar la administración de un volumen adecuado, mantenga el vial en posición vertical, entre 1,27 - 2,5 cm por encima del pocillo del hisopo, y añada lentamente las gotas dejándolas caer libremente.
2. Para uso diagnóstico *in vitro*.
3. Si el kit se conserva refrigerado, deje que los componentes del kit equilibren su temperatura con la temperatura ambiente (15-30 °C) antes del análisis.
4. La tarjeta reactiva está sellada en una bolsa de aluminio protectora. No la utilice si la bolsa está abierta o dañada. Retire la tarjeta de análisis de la bolsa justo antes de su uso. No toque la zona de reacción de la tarjeta de análisis.
5. No utilice el kit después de su fecha de caducidad.
6. No combine componentes procedentes de diferentes lotes del kit.
7. Los hisopos del kit están autorizados para su uso con BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. **No utilice otros hisopos**.
8. Las soluciones utilizadas para realizar los hisopos de control se inactivan utilizando métodos estándar. Sin embargo, las muestras, los controles y las tarjetas de análisis de pacientes se deben manipular como si pudiesen transmitir enfermedades. Siga las precauciones establecidas para los riesgos microbianos.
9. No es necesaria la recogida de orina a mitad de la micción con BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Por tanto, puede que las muestras de orina usadas para esta prueba no sean adecuadas para cultivos bacteriológicos.
10. Una vez que se ha sumergido el hisopo de Abbott en la muestra de LCR, ésta ya no es estéril y puede no ser adecuada para su cultivo. Si se va a cultivar la muestra de LCR, realice el cultivo primero o divida la muestra de LCR.

CONSERVACIÓN y ESTABILIDAD

Almacene el kit a 2-30 °C (36-86 °F). La tarjeta y los reactivos BinaxNOW Streptococcus pneumoniae son estables hasta las fechas de caducidad marcadas en el embalaje exterior y en los recipientes. No utilice el kit después de la fecha de caducidad impresa.

CONTROL de CALIDAD

Control de calidad diario:

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae cuenta con controles de procedimientos positivos y negativos integrados. La recomendación mínima del fabricante para el control de calidad diario es la documentación de dichos controles de procedimiento para la primera muestra analizada cada día.

Control de procedimiento positivo

La línea rosa-morada en la posición "línea de control" se puede considerar un control de procedimiento positivo interno. Si ha habido flujo capilar y se ha mantenido la integridad funcional de la tarjeta, siempre aparecerá esta línea.

Control de procedimiento negativo

El aclaramiento del color de fondo de la ventana de resultados es indicativo de un control de fondo negativo. El color de fondo de la ventana debe ser rosa pálido o blanco a los 15 minutos y no debe interferir con la lectura de los resultados de la prueba.

Controles positivos y negativos externos:

Las prácticas correctas de laboratorio recomiendan el uso de los controles positivos y negativos para garantizar que:

- Los reactivos de la prueba funcionan.
- La prueba se realiza correctamente.

Los kits BinaxNOW Streptococcus pneumoniae contienen hisopos de control positivos y negativos. Dichos hisopos monitorizarán el ensayo completo. Pruebe estos hisopos una vez con cada envío nuevo recibido. Pueden realizarse otros controles para cumplir:

- Las normativas locales, regionales y/o nacionales,
- Las instrucciones de organismos de acreditación,
- Los procedimientos de control de calidad estándar de su laboratorio.

Consulte el documento 42 CFR 493.1256 para obtener información acerca de los procedimientos de control de calidad adecuados (sólo clientes de EE. UU.).

Si no obtiene los resultados correctos del control, no notifique los resultados. Póngase en contacto con el servicio técnico de Abbott durante el horario comercial normal.

OBTENCIÓN de la MUESTRA

Deje que las muestras se equilibren con la temperatura ambiente (15-30 °C) antes de realizar los análisis en BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Justo antes del análisis, mezcle la muestra removiéndola con suavidad.

ORINA (para el diagnóstico de la neumonía)

Recójala las muestras de orina en recipientes estándar. Consérvela a temperatura ambiente (15-30 °C, 59-86 °F) si se analiza dentro de las 24 horas posteriores a la recogida. De lo contrario, conserve la orina a 2-8 °C, o congela hasta 14 días, antes de realizar el análisis. Se puede usar ácido bórico como conservante.

Si es necesario, envíe las muestras de orina en recipientes herméticos a 2-8 °C o congeladas.

LCR (para el diagnóstico de la meningitis)

Recójala el LCR conforme a los procedimientos habituales y consérvelo a temperatura ambiente (15-30 °C) hasta 24 horas antes del análisis. En caso contrario, el LCR correctamente recogido se puede refrigerar (2-8 °C) o congelar (-20 °C) hasta una semana antes del análisis.

PROCEDIMIENTO de ANÁLISIS

Muestras de orina, muestras de LCR y controles líquidos

Use una muestra de **ORINA** si realiza un análisis para la detección de **NEUMONÍA NEUMOCÓICA** y una muestra de **LCR** si realiza un análisis para la detección de **MENTINGITIS NEUMOCÓICA**.

NOTA: use tres gotas de reactivo A al analizar las muestras de líquidos.

Consulte las ilustraciones que aparecen en la pestana extraible. Deje que los reactivos y tarjetas alcancen la temperatura ambiente (15-30 °C) antes de la prueba.

1. Haga que las muestras del paciente y los controles líquidos alcancen la temperatura ambiente (15-30 °C) y, a continuación, mézclelos removiendo suavemente. Extraiga la tarjeta de la bolsa justo antes de su uso y colóquela en posición horizontal.
2. Sumerja un hisopo Abbott en la muestra que se va a analizar, de manera que cubra completamente la cabeza del hisopo. Si el hisopo gotea, toque el lateral del recipiente de recogida con el hisopo para eliminar el exceso de líquido.
3. La tarjeta cuenta con dos orificios en su panel derecho interior. Introduzca el hisopo en el orificio **INFERIOR** (pocillo del hisopo). Empuje firmemente hacia arriba, de manera que la punta del hisopo sea totalmente visible en el orificio superior. **NO RETIRE EL HISOPO.**
4. Sostenga el vial del reactivo A en posición vertical entre 1,5 y 2,5 cm por encima de la tarjeta. Añada lentamente tres (3) gotas de reactivo A, dejándolas caer libremente en el orificio **INFERIOR**.
5. Retire inmediatamente el papel adhesivo empezando por el extremo derecho de la tarjeta de análisis. Cierre y precinte con seguridad la tarjeta. Lea el resultado en la ventana 15 minutos después de cerrar la tarjeta. Los resultados leídos después de los 15 minutos podrían ser imprecisos. Sin embargo, algunos pacientes infectados pueden producir una línea de muestra visible en menos de 15 minutos.

NOTA: para comodidad, la varilla del hisopo está marcada y se puede separar tras cerrar la tarjeta. Evite desplazar el hisopo del pocillo al hacerlo.

PROCEDIMIENTO del HISOPO de CONTROL

Hisopos de control de BinaxNOW™

NOTA: use seis gotas de reactivo A para los hisopos de control.

No extraiga la tarjeta de la bolsa hasta que la muestra de análisis no haya alcanzado la temperatura ambiente.

1. Deje que los reactivos y tarjetas alcancen la temperatura ambiente (15-30 °C) antes de la prueba. Extraiga la tarjeta de la bolsa justo antes de su uso. Colóquela en posición vertical.
2. La tarjeta cuenta con dos orificios en su panel derecho interior. Introduzca el hisopo en el orificio **INFERIOR**. Empuje firmemente hacia arriba, de manera que la punta del hisopo sea totalmente visible en el orificio superior. **NO RETIRE EL HISOPO.**

3. Sostenga el vial del reactivo A en posición vertical, entre 1,5 y 2,5 cm por encima de la tarjeta. Añada lentamente **seis (6)** gotas de reactivo A, dejándolas caer libremente, en el orificio **INFERIOR**.

4. Retire inmediatamente el papel adhesivo empezando por el extremo derecho de la tarjeta de análisis. Cierre y precinte con seguridad la tarjeta. Lea el resultado en la ventana 15 minutos después de cerrar la tarjeta. Los resultados leídos después de los 15 minutos podrían ser imprecisos. No obstante, la línea de la muestra del hisopo de control positivo puede ser visible en menos de 15 minutos.

INTERPRETACIÓN del RESULTADO

Una muestra **negativa** presentará una única línea de control de color rosa o morado en la mitad superior de la ventana, lo que indica un resultado presuntamente negativo. Esta línea de control significa que la parte de detección del análisis se ha realizado correctamente, pero que no se detectó el antígeno de *S. pneumoniae*.



Línea de control rosa

Una muestra **positiva** presentará dos líneas de color rosa o morado. Esto significa que se ha detectado el antígeno. Las muestras con concentraciones bajas de antígeno presentarán una línea de paciente tenue. Cualquier línea visible indica un positivo.



Línea de control rosa
Línea de muestra rosa

Si no se ven líneas o si solo se ve la línea de muestra, el ensayo **no es válido**. Las pruebas que no sea válidas se deben repetir. Si el problema persiste, póngase en contacto con el servicio técnico de Abbott.



Sin línea de control
Solo línea de muestra

INFORME de RESULTADOS

Resultado

Sugerencia de notificación

Orina positiva

Positivo para neumonía neumocócica.

Orina negativa

Presunto negativo para neumonía neumocócica, que sugiere que no hay infección neumocócica actual o reciente. La infección debida a *S. pneumoniae* no se puede descartar, ya que el antígeno presente puede ser inferior al límite de detección de la prueba.

LCR positivo

Positivo para meningitis neumocócica.

LCR negativo

Presunto negativo para meningitis neumocócica. La infección debida a *S. pneumoniae* no se puede descartar, ya que el antígeno presente puede ser inferior al límite de detección de la prueba.

LIMITACIONES

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae se ha validado solo utilizando muestras de orina y LCR. No se han evaluado otras muestras (p. ej., plasma u otros líquidos corporales) que puedan contener *S. pneumoniae*.

Un resultado negativo con BinaxNOW Streptococcus pneumoniae no excluye la infección por *S. pneumoniae*. Por tanto, los resultados de esta prueba, así como los resultados de los cultivos, la serología y cualquier otro método de detección de抗原os se deben utilizar junto con datos clínicos para realizar un diagnóstico preciso.

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae no se ha evaluado en pacientes que están recibiendo antibióticos desde hace más de 24 horas ni en pacientes que hayan completado recientemente un tratamiento con antibióticos. No se han determinado los efectos de los fármacos de venta sin receta en las personas con meningitis neuromocócica.

La vacuna de Streptococcus pneumoniae puede originar falsos positivos en análisis de orina con BinaxNOW Streptococcus pneumoniae en las 48 horas posteriores a la vacunación. No se ha determinado el efecto de la vacuna en personas con meningitis neuromocócica. Por tanto, se recomienda que no se administre BinaxNOW Streptococcus pneumoniae en los cinco días posteriores a la administración de la vacuna contra *S. pneumoniae*.

No se ha demostrado la precisión de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae en niños pequeños. Por otro lado, sí se ha determinado su eficacia en LCR en niños pequeños (ver Datos de rendimiento: LCR).

DATOS de RENDIMIENTO - ORINA

Sensibilidad analítica

Evaluación de serotipo

Se cultivaron 44 cepas aisladas, que representaban los 23 *S. pneumoniae* serotipos responsables de al menos el 90% de las infecciones neuromocócicas graves en Estados Unidos y en todo el mundo, y que dieron resultados positivos en BinaxNOW Streptococcus pneumoniae en concentraciones de 10^5 células/ml.

Límite de detección

Se identificó el límite de detección (LdD) de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae, definido como la disolución de orina positiva que produce resultados positivos en BinaxNOW Streptococcus pneumoniae aproximadamente el 95% de las veces, preparando múltiples disoluciones de orina de un paciente que se sabe está infectado y analizando dichas disoluciones con BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.

Cada uno de los cinco usuarios interpretó entre 20 y 40 tarjetas introducidas en cada disolución para un total de entre 100 y 200 determinaciones por disolución. Los resultados siguientes identifican una disolución de 1:250 de la orina de este paciente en concreto como el LdD de la prueba BinaxNOW.

Disolución de orina	Resultados positivos por análisis de tarjeta	Detección global
1:200	100/100	100%
1:250	95/100	95%
1:300	160/200	80%
1:400	44/100	44%
1:600	8/100	8%

Sensibilidad y especificidad clínicas

(Estudio retrospectivo)

Como parte del estudio retrospectivo, se recogieron las muestras de orina de 35 cultivos de sangre de pacientes con resultados positivos para neumonía neuromocócica y de 338 pacientes cuyo resultado para *S. pneumoniae* se presume negativo (373 pacientes en total) en tres centros diferentes y se evaluaron en BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. La eficacia de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae se calculó utilizando los métodos habituales. La sensibilidad fue del 86%, la especificidad fue del 94% y la precisión general del 93%. Los intervalos de confianza del 95% se enumeran a continuación.

Hemocultivo

	+	-
BinaxNOW™	30	21
Resultado	5	317

Sensibilidad y especificidad clínicas

(Estudio prospectivo)

En un estudio prospectivo realizado en siete centros independientes, se utilizó BinaxNOW Streptococcus pneumoniae para evaluar las muestras de orina recogidas en 215 pacientes intra y extrahospitalarios con síntomas en las vías respiratorias bajas o sepsis y de pacientes en los que otros síntomas hacían sospechar neumonía neuromocócica. Se consideró que los pacientes padecían neumonía neuromocócica si esta se diagnosticaba mediante hemocultivo.

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae tuvo una eficacia equivalente en pacientes extra e intrahospitalarios. Los intervalos de confianza del 95% se enumeran a continuación.

Rendimiento en pacientes extrahospitalarios Hemocultivo

	+	-
BinaxNOW™	19	25
Resultado	2	90

Sensibilidad = 90% (70% - 97%)

Especificidad = 78% (70% - 85%)

Precisión = 80% (72% - 86%)

Rendimiento en pacientes intrahospitalarios Hemocultivo

	+	-
BinaxNOW™	9	20
Resultado	1	49

Sensibilidad = 90% (60% - 98%)

Especificidad = 71% (59% - 80%)

Precisión = 73% (62% - 82%)

Reactividad cruzada:

Análisis de orina

Como parte del estudio retrospectivo anterior se aislaron 270 organismos diferentes en los análisis de 338 pacientes que habían dado resultados negativos. De los 165 organismos aislados en pacientes con infecciones de las vías urinarias, el 15% produjeron resultados positivos. Estos fueron 2/2 *Enterobacter cloaceae*, 1/2 *Staphylococcus aureus*, 1/1 *Streptococcus* (no A,B), 1/1 *Streptococcus* (no D), 1/7 *Streptococcus* (Grupo D), 1/3 *Providencia stuartii*, 5/78 *Escherichia coli* y tres con patógeno no identificado. De los 59 organismos aislados en pacientes con neumonía, tres 3 (5%) dieron positivo, incluidos 1/3 *Mycobacterium kansasii* y 2/15 *Mycobacterium tuberculosis*. Uno de los 41 (2%) de los organismos aislados de los pacientes con bacteriemia, *Proteus mirabilis*, resultó positivo. No hubo reactividad cruzada con las cinco cepas aisladas de empiema. Por último, 4 de 100 muestras recogidas de personas sin infección conocida dieron positivo.

Debido a la naturaleza retrospectiva de este estudio, solo un número limitado de pacientes con cada infección estaba disponible para la realización de análisis y se desconocía la historia clínica completa de cada uno. Por tanto, la presencia de una infección concurrente de *S. pneumoniae* no podía descartarse. Si se analizaban en cultivos puros (los datos se muestran a continuación), dichos organismos no mostraban reactividad cruzada con BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.

ANÁLISIS COMPLETO DE ORGANISMOS

Para determinar la especificidad analítica de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae, se recopiló un conjunto de 144 posibles reactantes cruzados, incluidos los organismos asociados a la neumonía y aquellos que es probable encontrar en las

vías genitourinarias como flora normal o como resultado de un infección de las vías urinarias. Se evaluaron todos en BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* en concentraciones de entre 10^5 y 10^9 ufc/ml. BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* no mostró reactividad cruzada con 143 de los 144 organismos. El único organismo con resultado positivo, *Streptococcus mitis*, es un reactante cruzado esperado, ya que comparte el antígeno contra el que va dirigido BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. *Streptococcus mitis* se asocia a la endocarditis, no a la neumonía, y no es probable que aparezca con frecuencia en la población que está previsto que se someta a los análisis con BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*.⁸ Se analizaron los siguientes organismos, que dieron resultados negativos en la concentración analizada. Para aquellos casos en los que se analizó más de una cepa, se especifica el número entre paréntesis.

<i>Acinetobacter</i> sp. (4)	<i>Mycoplasma</i> sp.* (3)
Adenovirus* (2 y 3 combinados)	<i>Neisseria cinerea</i>
<i>Alcaligenes faecalis</i>	<i>Neisseria gonorrhoeae</i> (3)
<i>Bacillus subtilis</i>	<i>Neisseria lactamica</i>
<i>Blastomyces dermatitidis</i> *	<i>Neisseria meningitidis</i>
<i>Bordetella pertussis</i>	<i>Neisseria polysaccharea</i>
<i>Branhamella catarrhalis</i>	<i>Neisseria subflava</i>
<i>Candida albicans</i> (3)	<i>Nocardia farciniae</i> *
<i>Candida stellatoidea</i>	<i>Paracoccidioides brasiliensis</i> *
<i>Coccidioides immitis</i> *	<i>Parainfluenzae</i> * (2)
<i>Corynebacterium</i> sp. (3)	<i>Proteus mirabilis</i> (2)
<i>Enterobacter cloacae</i> (4)	<i>Proteus vulgaris</i> (2)
<i>Enterococcus avium</i> Ø	<i>Providencia stuartii</i>
<i>Enterococcus durans</i> Ø	<i>Pseudomonas</i> sp. (7)
<i>Enterococcus faecalis</i> Ø (6)	Virus respiratorio sincitial*
<i>Escherichia coli</i> (8)	<i>Rhinovirus</i> *
<i>Escherichia hermannii</i> (2)	<i>Salmonella</i> sp. (4)
<i>Flavobacterium</i> sp. (2)	<i>Serratia marcescens</i>
<i>Gardnerella vaginalis</i>	<i>Sphingobacterium multivorum</i>
<i>Haemophilus influenzae</i> (10) (tipos a-f y no tipificables)	<i>Staphylococcus aureus</i> (6)
	<i>Staphylococcus</i> sp. (8)
<i>Haemophilus parainfluenzae</i>	<i>Stenotrophomonas maltophilia</i>
<i>Histoplasma capsulatum</i> * (2)	<i>Streptococcus anginosus</i> Ø*
<i>Klebsiella oxytoca</i> (2)	<i>Streptococcus bovis</i> Ø

<i>Klebsiella pneumoniae</i> (3)	Estreptococo del grupo A • (2)
<i>Lactobacillus</i> sp. (5)	Estreptococo del grupo B • (8)
<i>Legionella pneumophila</i>	Estreptococo del grupo C Ø*
<i>Listeria monocytogenes</i>	Estreptococo del grupo F Ø*
<i>Micrococcus luteus</i> (2)	Estreptococo del grupo G Ø*
<i>Moraxella osloensis</i>	<i>Streptococcus mutans</i> Ø*
<i>Morganella morganii</i>	<i>Streptococcus parasanguis</i> Ø*
<i>Mycobacterium kansasii</i>	<i>Streptococcus sanguis</i> Ø*
<i>Mycobacterium tuberculosis</i>	<i>Trichomonas vaginalis</i> (2)

* Cultivos puros de candidiasis crónica diseminada que se cree que está presente en altas concentraciones.

Ø Estreptococo No A, B (El número total de cepas es 16.)

• Estreptococo No D (El número total de cepas es 17.)

Sustancias interferentes

Se evaluaron muestras de orina con leucocitos elevados (incluidas por campo de poco aumento), hemáticas* (incluidas detectadas por campo de poco aumento), proteínas (incluidas 500 mg/dl), glucosa (incluidas >2.000 mg/dl) y turbidez (incluidas turbidas) en BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* y se descubrió que no afecta al rendimiento de la prueba.

*Tenga en cuenta que la orina con alta concentración de hemáticas produjo resultados que no fueron válidos debido a la extrema coloración de la membrana de prueba, lo que enmascaró la aparición de la línea.

Estudio de reproducibilidad:

Se realizó un estudio ciego de BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* en tres puntos independientes de la unidad de cuidados usando un conjunto de muestras codificadas enmascaradas que contenían muestras con resultados negativos y con positivos bajos, moderados y altos. Las muestras se analizaron con y sin ácido bórico. Los participantes analizaron cada muestra varias veces en 3 días diferentes. De las 359 muestras totales, 357 (99.4%) produjeron el resultado esperado.

DATOS de RENDIMIENTO: LCR

Sensibilidad analítica

Límite de detección

Se identificó el límite de detección (LdD) de BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* mediante el análisis de múltiples disoluciones de *S. pneumoniae* en BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*.

Cada uno de los diez usuarios diferentes interpretó diez tarjetas sumergidas en cada disolución para un total de 100 determinaciones por disolución. Los siguientes resultados identificaron 5×10^4 células por milímetro como el LdD de BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*.

Concentración de <i>S. pneumoniae</i>	Resultados positivos por análisis de tarjeta	Detección global
$7,5 \times 10^4$ células/ml	100/100	100%
5×10^4 células/ml	100/100	100%
3×10^4 células/ml	91/100	91%
$1,5 \times 10^4$ células/ml	44/100	44%
0 células/ml	0/100	0%

Evaluación de serotipos

Se cultivaron los cuatro serotipos (6, 14, 19, 23) asociados con mayor frecuencia a la enfermedad invasiva neumocócica, diluidos en 5×10^4 células/ml en LCR y analizados por BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. Cada uno de los 10 usuarios diferentes interpretó diez tarjetas por serotipo para un total de 140 determinaciones por serotipo. Los cuatro serotipos se detectaron el 100% de las veces en el LdD de la prueba (5×10^4 células/ml).

Sensibilidad y especificidad clínicas

En un estudio multicéntrico (4), se usó BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* para evaluar las muestras de LCR recolectadas en 590 pacientes intra y extrahospitalarios que presentaban síntomas de meningitis o de pacientes en los que estaba indicada una punción lumbar por otro motivo. Se consideró que los pacientes tenían meningitis neumocócica si esta se diagnosticaba mediante un cultivo del LCR positivo.

La eficacia de BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* se calculó usando los métodos habituales. La especificidad fue del 99% (557/560), con un intervalo de confianza del 95% del 98% al 100%. La sensibilidad fue del 97% (29/30), con un intervalo de confianza del 95% del 84% al 100%. Se notificó que la única muestra con cultivo positivo que BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* no detectó produjo solo dos colonias.

Cultivo de LCR

	+	-
BinaxNOW™	29	3
Resultado	1	557

Sensibilidad = 97% (84% - 100%)
 Especificidad = 99% (98% - 100%)
 Precisión = 99% (98% - 100%)

Reactividad cruzada

Análisis del LCR

Se aislaron tanto enterovirus como bacterias en 61 de las muestras de LCR con resultado negativo para *S. pneumoniae* como parte del estudio prospectivo mencionado anteriormente. Sesenta de estas muestras dieron un resultado negativo BinaxNOW Streptococcus pneumoniae para una especificidad del 98%. La única muestra positiva contenía Enterococos. Sin embargo, una segunda muestra de LCR clínico con enterococos dio un resultado negativo en BinaxNOW Streptococcus pneumoniae al igual que el cultivo completo de organismos (ver Análisis completo de organismos en la página siguiente).

Cepas aisladas de bacterias y virus en LCR	Muestras analizadas	Especificidad
Enterovirus	24	100%
Acinetobacter	3	100%
Cryptococcus neoformans	1	100%
C. difteria	1	100%
Enterobacterias	2	100%
Enterococos	2	50%
Escherichia coli	2	100%
Haemophilus influenzae tipo B	1	100%
Klebsiella pneumoniae	2	100%
Morganella morganii	1	100%
Neisseria meningitidis	3	100%
Estafilococo coagulasa negativo	9	100%
Estafilococo coagulasa positivo	2	100%
Staphylococcus epidermidis	2	100%
Streptococco, Grupo A	1	100%
Estreptococo del grupo B	1	100%
Streptococcus viridans	4	100%
Especificidad global	61	98%

Análisis completo de organismos

Además de las infecciones bacterianas y víricas encontradas como parte del estudio prospectivo, Abbott recopiló un conjunto de posibles reactantes cruzados, incluidos los agentes víricos y bacterianos de meningitis más frecuentes. Todas las bacterias se evaluaron en BinaxNOW Streptococcus pneumoniae en concentraciones que iban de 10^0 a 10^8 ufc/ml. Los virus se analizaron en concentraciones de 10^5 U.I./ml o superiores. BinaxNOW Streptococcus pneumoniae demostró una especificidad del 100 %, produciendo resultados negativos para todos los virus y bacterias en la concentración analizada.

Linfoma de Burkitt (Epstein Barr)	<i>Haemophilus influenzae</i> , no tipificable (35891)
Virus de Coxsackie A7	Virus del herpes simple tipo 1
Virus de Coxsackie B3	Virus del herpes simple Tipo 2
Ecovirus	<i>Listeria monocytogenes</i> (19115)
Enterococcus faecium	<i>Neisseria meningitidis</i> serogrupo A
<i>Haemophilus influenzae</i> A	<i>Neisseria meningitidis</i> serogrupo B
<i>Haemophilus influenzae</i> B	<i>Neisseria meningitidis</i> serogrupo C
<i>Haemophilus influenzae</i> C	<i>Neisseria meningitidis</i> serogrupo D
<i>Haemophilus influenzae</i> D	<i>Neisseria meningitidis</i> serogrupo L
<i>Haemophilus influenzae</i> E	<i>Streptococcus oralis</i> (35037)
<i>Haemophilus influenzae</i> F	
<i>Haemophilus influenzae</i> , no tipificable (51997)	

Sustancias interferentes

Se evaluaron las muestras de LCR con concentraciones elevadas de leucocitos (1×10^4 células/ml), de hemáticas (30 células/ μ l), proteínas (3 g/dl) y bilirrubina (100 μ g/ml) en BinaxNOW Streptococcus pneumoniae y se descubrió que no afectaba a la eficacia de la prueba.

Estudio de reproducibilidad

Se realizó un estudio ciego de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae en tres laboratorios independientes usando un conjunto de muestras codificadas enmascaradas que contenían muestras con resultados negativos y con positivos bajos, moderados y altos. Los participantes analizaron cada muestra varias veces en 3 días diferentes. El cien por cien (100%) de las 270 muestras produjo el resultado esperado.

INFORMACIÓN de PEDIDO y CONTACTO

Números para pedidos adicionales:

- #710-000: BinaxNOW Streptococcus pneumoniae Antigen Card (22 kits de prueba)
 #710-010: BinaxNOW Streptococcus pneumoniae Control Swab Pack



EE. UU. 1 877 441 7440
 Fuera de EE. UU: +1 321 441 7200

Asistencia técnica

Más información

Puede obtener más información a través de su distribuidor o poniéndose en contacto con el servicio técnico de Abbott:

EE. UU.

+1 877 866 9340 TS.SCR@abbott.com

Africa, Rusia, CEL

+44 161 483 9032 EMEproductsupport@abbott.com

Asia y Océano Pacífico

+61 7 3363 7711 APproductsupport@abbott.com

Canadá

+1 800 818 8335 CANproductsupport@abbott.com

Europa y Oriente Medio

+44 161 483 9032 EMEproductsupport@abbott.com

América Latina

+57 (1) 4824033 LAproductsupport@abbott.com

R Only

KASUTUSOTSTARVE

BinaxNOW™ *Streptococcus pneumoniae* antigeeni kaart (BinaxNOW Streptococcus pneumoniae) on *in vitro* kire immunokromatograafiline (IKT) analüüs *Streptococcus pneumoniae* (*S. pneumoniae*) antigeeni tuvastamiseks kopsupõletikuga patientide urinis ning meningiidi patientide seljajuvedelikus (CSF). See on mõeldud abiks koos kultuuri ja teiste meetoditega pneumokoki põhjustatud kopsupõletiku ja pneumokoki põhjustatud meningiidi diagnoosimiseks.

TESTI KOKKUVÕTE ja KIRJELDUS

S. pneumoniae on nakkusliku kopsupõletiku üks peamistest põhjustest ja võib olla selgitamata tekkepõhjusega nakkusliku kopsupõletiku olulisi levitaja^{1,2}. Pneumokoki põhjustatud kopsupõletiku sursumis on kuni 30%, sõltuvat bakteriemist, vanusest ja varasematest haigustest^{1,3}. Korraliku diagnoosi ja ravita võib *S. pneumoniae* nakkus tuua kaasa bakteremia, meningiidi, perikardiidi, empiüemi, purpura fulminansi, endokardiaadi ja/või artriidi^{4,5}.

Pneumokoki põhjustatud meningiit on tihti jäava ajukahjustuse või surmaga lõppenud haigus, mis võib tekki muu pneumokoki põhjustatud haiguse tüsitsusena või spontaatselt ilmnenud eelneva haiguseta⁶. See mõjutab igas vanuses inimesi, kuid esineb kõige sagademini alla 5-aastaste laste, teismeliste ja noorte täiskasvanute ning vanute seas⁷. Kerge haigus võib mõne tunni jooksul koormaks areneda, mistõttu kiire diagnoosimine ja antimikroobne ravi on üliolulised. Pneumokoki põhjustatud meningiidi patientide sursumis on kakskümmend kuni kolmkümmend protsent, tihti saabub surm hoolimata mitmekäesest õigest antibiootikumiga^{8,9}. Suremus on veelgi kõrgem väga noortele ja väga vanade patientide seas⁸.

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae on kire ja lihtne võimalus pneumokoki põhjustatud kopsupõletiku diagnoosimiseks uriniproovis, mida on lihtne võtta, hoidustada ja transpordida. See on ka vahetu ja äärmiselt täpne võimalus pneumokoki põhjustatud meningiidi diagnoosimiseks, kui analüüsida seljajuvedelikku.

PROTSEDUURI PÖHIMÖTTED

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae on immunokromatograafiline membraantest, mida kasutatakse pneumokoki lahustuva antigeeni tuvastamiseks inimese urinis ja seljajuvedelikus. Külluku anti-*S. pneumoniae* antikeha ehk proovitriip on absorbeeritud nitrotellulosoosmembraanile. Kontrollantikeha on absorbeeritud samale membraanile teise trübuna. Külluku anti-*S. pneumoniae* ja anti-liigi antikehad seostuvad nähtavakstegevate osakestega, mis on kuivatud inertsesse kiudpöhjale. Saadav kongaatpõhi ja triipudega membraan koos moodustab testriba. See testriba ja tampaanoproovi hoidmisega mõeldud kaev on kinnitatud raamatukujulise hingedega testkaardi vastaskülgedele.

Analüüs testamiseks kastetakse tampaon proovi (urini või seljajuvedeliku) sisse, võetakse välja ja sisestatakse testkaarti. Ampullist lisatakse reaktiiv A, milles on puherlahus. Seojäljal kaart suletakse, mistõttu proov putub kokku testribaga. Proovis olev pneumokoki antigeen seostub anti-*S. pneumoniae* konjugeeritud antikehaga. Tekkivad antigeeni-konjugaadi kompleksid haaratatakse anti-*S. pneumoniae* antikehade poolt, mistõttu moodustub proovitriip. Immobiliseeritud kontrollantikeha haarab anti-liigi konjugaadi, mistõttu moodustub kontrolltriip.

Tulemusi tölgendatakse nähtavate roosaasjalilade triipude olemosolu või puudumise alusel. Kui 15 minuti pärast on nähtu üks proovitriip ku ka kontrolltriipi, loetakse testi tulemus positiivseks. Kui 15 minuti pärast on nähtu ainult kontrolltriip, on testi tulemus negatiivne, mis tähendab, et *S. pneumoniae* antigeeni proovis ei tuvastatud. Kui kontrolltriip ei ilmu, siis tuleb analüüs kehtetuks lugeda, olenevalt sellest, kas proovitriip ilmus või mitte.

REAAKTIIVID ja MATERJALID

Vt väljatömmataval lehelolevaid jooniseid.

Komplekti kuuluvad materjalid

- ① **Testkaardid:** membraan, mis on kaetud *S. pneumoniae* antigeenide spetsifilise küllukul antikehaga ja kontrollantikehaga, kombineeritakse hingedega testkaardi küllukul anti-*S. pneumoniae* antikehaga ja anti-liigi konjugaatidega.
- ② **Reaktiiv A:** tsitraat-foasaatpuhver naatriumlaurüüsulfuaadi, Tween® 20 ja naatriumiastiidiiga.
- ③ **Proovitampaanid:** mõeldud kasutamiseks testiga BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Teisi tampaone ei tohi kasutada.
- ④ **Positiivne kontrolltampoon:** deaktiviteeritud *S. pneumoniae* antigeen, mis on kuivatatud tampaonile.
- ⑤ **Negatiivne kontrolltampoon:** *S. pneumoniae* negatiivne tampaon.

Soovituslikud materjalid, mis komplekti ei kuulu

Kell, taimer või stopper; standardsed uriniproovi anumad või seljajuvedeliku transpordikatsutid.

Tarvik

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae kontrolltampaonide pakk (katalooginumber 710-010), milles sisaldub 5 positiivset ja 5 negatiivset kontrolltampaoni.

ETTEVATUSABINÕUD

Kontrolltampaonidele on vaja kuus (6) tilda reaktiiv A-d. Patsiendi proovidele on vaja kolm (3) tilda reaktiiv A-d.

1. **KEHTETUD TULEMUSED,** mida tähistab kontrolltribu puudumine, võidakse saada, kui testkaardile lisatakse liiga väike reaktiiv A kogus. Pisava koguse tagamiseks hoitke ampulli vertikaalselt 2–3 cm kõrgusel tampaonikaevu kohal ja lisage vabalt langevaid triile.
2. Kasutamiseks *in vitro* diagnostikas.
3. Kui komplekti hoitakse külmkapis, laske komplekti komponentidel enne kasutamist toatemperatuurile (15–30 °C) soojeneda.
4. Testkaart on suletud kaitsvasse foliumümbrisesse. Kaart ei tohi kasutada, kui ümbris on vigastatud või avatud. Võtke testkaarti ümbrisest välja vahetult enne kasutamist. Testkaardi reaktsiooniaala ei tohi puudutada.
5. Äugunud testkomplekte ei tohi kasutada.
6. Erinevate komplektide komponente ei tohi segada.
7. Komplekti olevad tampaonid on kontrollitud kasutamiseks testiga BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. **Teisi tampaone ei tohi kasutada.**
8. Kontrolltampaonide tootmiseks kasutatakse lahused deaktiviteeritakse standardsete meetoditega. Patsiendiproove, kontrolltampaonid ja testkaarte tuleb käsitsida nii, nagu oleks need nakkusohtlikud. Järgige kehtivaid mikrobioloogilise ohu vastaseid ohutusmeetmeid.
9. Testi BinaxNOW Streptococcus pneumoniae jaoks pole vajalik puhta kogutud urin. Seepärast ei pruugi selle testi jaoks kogutud uriniproovid sobida bakterikultuuri analüüsides.
10. Kui Abbott tampaon on seljajuvedeliku proovi kastetud, ei ole proov enam steriilne ega pruugi kultuuri analüüsides sobida. Kui seljajuvedelikuga tehakse ka kultuuri analüüs, tehke kultuur esimesena või pooltage seljajuvedeliku proovi.

SÄILITAMINE ja STABIILSUS

Säilitage komplekti temperatuuril 2–30 °C. Testi BinaxNOW Streptococcus pneumoniae kaart ja reaktiivid on stabiilsed kuni nende validispanekidele ja amunatele määritud aegumiskuupäeva. Komplekt ei tohi kasutada pärast määritud aegumiskuupäeva.

KVALITEEDIKONTROLL

Igapäevane kvaliteedikontroll

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae sisaldb sisseehitatud positiivseid ja negatiivseid protseeduurikontrolle. Tootja minimalne igapäevane kvaliteedikontrolli soovitus on jäädvustada nende protseeduurikontrollide tulemused iga päeva esimese proovi jaoks.

Positiivne protseduurikontroll

Asendis „Control“ olevat roosakasillat triipu võib lugeda positiivseks seesmeks protseduurikontrolliks. Kui kapillaarid tagavad voolamise ja kaart on töökorras, siis ilmub see triip alati.

Negatiivne protseduurikontroll

Tulemus akna taustaväri selginemine on negatiivseks protseduurikontrolliks. Akna tausta värvus peab 15 minutiga muutuma roosakasvalgeks nii, et see ei sega testi tulemust lugemist.

Valimised positiivs ja negatiivs kontrollid

Hea laboritava on kasutada positiivseid ja negatiivseid kontolle, veendumaks, et

- testi reaktiivid toimivad, ja
- test on õigesti teostatud.

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae komplektides on positiivsed ja negatiivsed kontrolltampoonid. Nende tampoonega saab kontrollida kogu analüüs. Testige neid tampoone iga uue saadetise puhul. Teisi kontrollmaterjale võib kasutada selleks, et täita

- kohalikke, riiklike ja/või föderaalset eeskirju,
- akrediterimisnõudeid, ja/või
- teie labori standardseid kvaliteedikontrolli nõudeid.

Õigete kvaliteedikontrollireglite kohta leiate teavet dokumentist 42 CFR 493,1256 (ainult USA klendifid).

Kui kvaliteedikontrolli tulemusel ei ole õiged, ei tohi patsiendi tulemust kasutada. Pöörduge ärpiätsedel Abbott tehnilise poole.

PROOVIDE VÖTMINE

Enne testi BinaxNOW Streptococcus pneumoniae kasutamist laske kõigil proovioid toatemperatuurile ühtlustada (15–30 °C). Vaheltult enne testimist segage proovi kergelt pöörates.

URIIN (kopsupöletiku diagoonisimeks)

Võtke uriiniproovid standardsetesse proovianumatusse. Hoidke neid toatemperatuuril (15–30 °C), kui analüüsime toimub 24 tunni jooksul pärast proovi võtmist. Alternatiivselt võtke urini enne testimist hoida temperatuuril 2–8 °C või külmutatuna kuni 14 päeva. Säilitusainena võib kasutada boorhapet.

Vajadusel transportige uriniproove lekked kindlates anumates 2–8 °C juures või külmutatuna.

Seljaajuvedelik (meningiidi diagnoosimiseks)

Võtke seljaajuvedeliku proov standardsete protseduuride kohaselt ja hoidke toatemperatuuril (15–30 °C) kuni 24 tunni enne testimist. Alternatiivselt võib õigesti võetud seljaajuvedeliku proove jahutada (2–8 °C) või külmutada (–20 °C) hoistamiseks kuni 1 nädal enne testimist.

TESTI PROTSEDUUR

URIINIPROovid, seljaajuvedeliku proovid ja kontrollivedelikud

PNEUMOKOKI PÖHJUSTATUD KOPSUPÖLETIKU testimiseks kasutage

URIINIPROovi ja PNEUMOKOKI PÖHJUSTATUD MENINGIIDI testimiseks SELJAAJUVEDELIKU proovi.

MÄRKUS: vedelate prooviode testimisel kasutage 3 tilka reaktiivi A-d.

Vt väljatömmataval lehel olevat joonist. Enne testimist laske reaktiivid ja kaartidel toatemperatuuril (15–30 °C) ühtlustada.

1. Ühtlustage patsiendi proovid ja/või kvaliteedikontrollivedelikud toatemperatuurile (15–30 °C) ja keerutage neid veidi, et nad ühtlustusid. Eemaldage kaart ümbrisest vaheltult enne kasutamist ja pange see lapikult lauale.

2. Kastke Abbott tampaoni testitavasse proovi niit, et tampaoni peale oleks täielikult kaetud. Kui tampaoni tilgub, suruge tampaoni koguminanuse sisuküle vastu, et üleilinige vedelik välja nörutada.

3. Kaardi parempoolsel sisepaneelil on kaks ava. Pistke tampaoni ALUMISSE avasse (tampaanikaev). Suruge tugevalt üles, nii et tampaoni ots ilmub ülemises avas täielikult nähtavale. **ÄRGE TÖMMAKE TAMPOONI VÄLJA.**

4. Hoidke reaktiivi A ampulli vertikaalselt 1,5 kuni 2,5 cm kõrgusele kaardi kohal. Lisage aeglaselt **kuus (6)** vabalt langevat reaktiivi A tilka ALUMISSE avasse.

5. Koorige koheselt kleekpakte testkaardi paremalt servalt maha. Sulgege kaart ja kinnitage seletuks. 15 minutit pärast kaardi sulgemist lugege aknat tulemus. Hiljem kui 15 minuti pärast loetud tulemused ei pruugi olla täpsed. Positiivse kontrolltampaoni proovi triip võib nähtavale ilmuda vähem kui 15 minutiga.

MÄRKUS: mugavaks kasutamiseks on tampaoni vars sõlgatud ja selle võib **pärast** kaardi sulgemist ära murda. Seda tehes vältige tampaoni kaevust väljatõmbamist.

KONTROLLTAMPOONI PROTSEDUUR

BinaxNOW kontrolltampaonid

MÄRKUS: kontrolltampaonidele lisage 6 tilka reaktiivi A-d

Ärge eemaldage kaarti ümbrisest enne, kui testimav proov on toatemperatuurile soojenedud.

1. Enne testimist laske reaktiivid ja kaartidel toatemperatuurile (15–30 °C) ühtlustada. Eemaldage kaart ümbrisest vaheltult enne kasutamist. Pange kaart lapikult lauale.

2. Kaardi parempoolsel sisepaneelil on kaks ava. Sisestage tampaoni ALUMISSE avasse. Suruge tugevalt üles, nii et tampaoni ots ilmub ülemises avas täielikult nähtavale. **ÄRGE TÖMMAKE TAMPOONI VÄLJA.**

3. Hoidke reaktiivi A ampulli vertikaalselt 1,5 kuni 2,5 cm kõrgusele kaardi kohal. Lisage aeglaselt **kuus (6)** vabalt langevat reaktiivi A tilka ALUMISSE avasse.

4. Koorige koheselt kleekpakte testkaardi paremalt servalt maha. Sulgege kaart ja kinnitage seletuks. 15 minutit pärast kaardi sulgemist lugege aknat tulemus. Hiljem kui 15 minuti pärast loetud tulemused ei pruugi olla täpsed. Positiivse kontrolltampaoni proovi triip võib nähtavale ilmuda vähem kui 15 minutiga.

TELEMUSTE TÖLGENDAMINE

Negatiivne proov annab ühe roosakasilla triibu akna ülemises pooles, mis tähendab, et tulemus on eeldatavalt negatiivne. See kontrolltrüp tähendab, et test tehti õigesti, kuid *S. pneumoniae* antigeeni ei tuvastatud.



Positiivne proov annab kaks roosakasillat triibu. See tähendab, et tuvastati antigeen. Madala antigeenitasemega proovid võivad anda nõrga patsientidriitvu. Kui triip on nähtav, tähendab see positiivset tulemust.



Kui ei ilmu ühtegi triipi või ilmub ainult proovi triip, siis on analüs **kehtetu**. Kehtetud testi tuleb korraga. Kui probleem ei koo, võtke ühendust Abbotti tehnilisega.



TELEMUSTE ARUANDLUS

Tulemus Soovitatav aruanne

Positiivne urini

Positiivne pneumokoki pöhjustatud kopsupöletiku suhtes.

Negatiivne urini

Eeldatavalt negatiivne pneumokoki pöhjustatud kopsupöletiku suhtes, ehk siis pole nüüdet või varasemat pneumokoki infektsiooni. *S. pneumoniae* infektsiooni ei saa välistada, kuna proovis oleva antigeeni kontsentraatsioon võib olla testi tuvastuspürist madalam.

Positiivne seljaajuvedelik

Positiivne pneumokoki pöhjustatud meningiidi suhtes.

Negatiivne seljaajuvedelik

Eeldatavalt negatiivne pneumokoki pöhjustatud meningiidi suhtes. *S. pneumoniae* infektsiooni ei saa välistada, kuna proovis oleva antigeeni kontsentraatsioon võib olla testi tuvastuspürist madalam.

PIIRANGUD

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae toimimist on kontrollitud ainult urinu ja seljajuveedelike proovide jaoks. Teiste *S. pneumoniae* antigeeni sisaldada võvate proovide (nt plasma või muud kehavedelikud) analüüsimist pole kontrollitud.

Negatiivne BinaxNOW Streptococcus pneumoniae tulemus ei välista *S. pneumoniae* nakkust. Seepärast tuleb täpse diagnoosi tegemiseks kasutada selle testi tulemust kooli kultuuri tulemuste, serologia ja teiste antigeeni tuvastamise meetoditega ning kliiniliste tähelepanekutega.

Testi BinaxNOW Streptococcus pneumoniae ei ole hinnatud patsientide puuhul, kes on võtnud antibiootikume kauem kui 24 tunni või on hiljuti läbinud antibiootikumkuuri. Käsimüügiravimite mõju pneumokoki pöhjustatud meninguit põdevatleb inimestele pole uuritud.

Streptococcus pneumoniae vaktsin võib anda uriniga testis BinaxNOW Streptococcus pneumoniae väärse positiivse tulemuse, kui test tehakse 48 tunni jooksul pärast vaksineerimist. Vaksineerimise möju pneumokoki pöhjustatud meninguit põdevatleb inimestele pole uuritud. Seepärast on soovitatav testi BinaxNOW Streptococcus pneumoniae mitte teha 5 päeva jooksul pärast *S. pneumoniae* vaktssini saamist.

Testi BinaxNOW Streptococcus pneumoniae täpsust urini testimisel pole väikeste laste puuhul töestatud. Seljaaju vedeliku testimise täpsus seostust on väikeste laste puuhul töestatud (vt Täpsusandmed – seljaajuvedelik).

TÄPSUSANDMED – URIIN

Analütiline tundlikkus

Serotüübi hindamine

Kultuuris kasvatati nelkümmendi nel (44) isolati, mis hõlmasid 23 *S. pneumoniae* serotüüpi, mis pöhjustavad vähemalt 90% tõsistest pneumokoki nakkusuhtumitest USA-s ja mujal maailmas. Neid testiti testiga BinaxNOW Streptococcus pneumoniae ja saadi positiivsete tulemused kontsentratsioonil 10^5 rakku/ml.

Tuvastuspüri

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae tuvastuspüri (TP), millena on defineeritud positiivse urini lahendus, mis annab umbes 95% juhtudest positiivse BinaxNOW Streptococcus pneumoniae tulemuse, määritatud teadoleva positiivse patsiendi urini mitme erineva lahenduse valmistamisel ja testimisel testiga BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.

Vii (5) erinevat käitajat tegid igal lahuse lahendusel 20–40 testi, kokku tehti igal lahendusel 100–200 testi. Järgmiste tulemuste põhjal loetakse BinaxNOW testi tuvastuspüriks selle patsiendi urini 1:250 lahendus.

Uriini kontsentraatsioon lahuses	Positiivsed tulemused testitud kaartidest	Tuvastamise protsent
1:200	100/100	100%
1:250	95/100	95%
1:300	160/200	80%
1:400	44/100	44%
1:600	8/100	8%

Kliiniline tundlikkus ja spetsiifilisus (Retrospektiivne uuring)

Selles retrospektiivses uuringus võeti 3 erinevas asutuses uriiniproovid 35 verekultuuri järgi positiivselt pneumokoki pöhjustatud kopspõletikuga patsiendilt ja 338 *S. pneumoniae* negatiivselt patsiendilt (kokku 373 patsienti). Proove testiti testiga BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. BinaxNOW Streptococcus pneumoniae täpsus arvutati standardsete meetodite järgi. Tundlikkus oli 86%, spetsiifilus 94% ja üldine täpsus 93%. All on toodud üheksakümne viie protsendised (95%) usaldusintervallid.

Verekultuur		
BinaxNOW™	+	-
BinaxNOW™	30	21
Tulemus	5	317

Tundlikkus	=	86%	(71%–94%)
Spetsiifilus	=	94%	(91%–96%)
Täpsus	=	93%	(90%–95%)

Kliiniline tundlikkus ja spetsiifilisus (Prospektiivne uuring)

Eraldi seitsmetsentrilises retrospektiivses uuringus testiti BinaxNOW Streptococcus pneumoniae abil proove, mis võeti 215 stationaarselt ja ambulatoorselt patsiendilt, kellel esines alumiste hingamisteede sepsise sümpтомeidi või mõnel muul põhjusel kahtlustati pneumokoki pöhjustatud kopspõletikku. Kui patsienteeritakse verekultuur andis positiivse tulemuse, loeti patsiente pneumokoki pöhjustatud kopspõletiku suhes positiivseteeks.

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae andis statiosaarsel ja ambulatoorsest patsienditel samaväärse tulemuse. All on toodud üheksakümne viie protsendised (95%) usaldusintervallid.

Ambulatoorsete patsientide täpsus Verekultuur

	+	-
BinaxNOW™	19	25
Tulemus	2	90

Tundlikkus	=	90%	(70%–97%)
Spetsiifilus	=	78%	(70%–85%)
Täpsus	=	80%	(72%–86%)

Statsionaarse patsientide täpsus Verekultuur

	+	-
BinaxNOW™	9	20
Tulemus	1	49

Tundlikkus	=	90%	(60%–98%)
Spetsiifilus	=	71%	(59%–80%)
Täpsus	=	73%	(62%–82%)

Ristreaktiivsus

Uriini testimine

Ülal Kirjeldatud retrospektiivse uuringu raames testitud 338 negatiivselt patsiendi urinist leiti kaaksid seitskümmend (270) erinevat organismi. Kusetteed poletikuga patsientidel leitud 165 organismist 15 (9%) andsid positiivse tulemuse. Nendeks olid 2/2 *Enterobacter cloace*, 1/2 *Staphylococcus aureus*, 1/1 *Streptococcus* (mitte A,B), 1/1 *Streptococcus* (mitte D), 1/7 *Streptococcus* (grupp D), 1/3 *Providencia stuartii*, 5/78 *Escherichia coli* ja kolmel juhul patogeene ei tuvastatud. Kopspõletikuga patsientidel leitud 59 organismist 3 (5%) andsid positiivse tulemuse, nendeeks olid 1/3 *Mycobacterium kansasi* ja 2/15 *Mycobacterium tuberculosis*. Üks baktereemilistelt patsiendilt leitud 41 organismist (2%), *Proteus mirabilis*, andis positiivse tulemuse. Ristreaktiivsus 5 emüppide isoladiga ei tuvastatud. Viimaseks: teadoleva nakkusega inimestelt võetud uriiniproovidest andsid 4/100 positiivse tulemuse.

Uuringu retrospektiivsuse töötlus sai iga nakkusega patsiente testida suhteliselt vähe, kusjuures kõigi hauigusluse ei ole hästi teada. Seepärast ei saa *S. pneumoniae* kaasnakkust välistada. Puhaste kultuuriide testimisel (vt allolevad andmed) ei anna need organismid ristreaktiivsust testiga BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.

Terviklike organismide testimine

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae analütilise spetsiifilisuse määramiseks koostati paneel 144 potentsiaalselt ristreaktiivset organismist, muu hulgas kopspõletikuga seotud organismid ja need, mida võib sageli leida kusetteed normaalsete florast või põletikustest kusetteedest. Kõiki testiti testiga BinaxNOW Streptococcus pneumoniae kontsentraatsioonidel 10^3 kuni 10^5 CFU/ml. BinaxNOW Streptococcus pneumoniae ei anna ristreaktsiooni 143-ga neist 144 organismist.

Ainus positiivne organism, *Streptococcus mitis*, on ootuspäraselt ristreaktivne, kuna üks selle antigenideist on sama, mida BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* tuvastab. *Streptococcus mitis* seostub endokardiidiga, mitte kopsupõletikuga, ning selle esinemine testimaa BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* testitavatel patientidel on vähetõenäoline⁶. Järgmised testitud organismid andsid testitud kontsentraatsioonil negatiivse tulemuse. Kui testiti rohkem kui ühte tüve, siis on tüveded arv sulgudes.

<i>Acinetobacter</i> sp. (4)	<i>Mycoplasma</i> sp.* (3)
<i>Adenovirus*</i> (2 ja 3 koos)	<i>Neisseria cinerea</i>
<i>Alcaligenes faecalis</i>	<i>Neisseria gonorrhoeae</i> (3)
<i>Bacillus subtilis</i>	<i>Neisseria lactamica</i>
<i>Blastomyces dermatitidis*</i>	<i>Neisseria meningitidis</i>
<i>Bordetella pertussis</i>	<i>Neisseria polysaccharea</i>
<i>Branhamella catarrhalis</i>	<i>Neisseria subflava</i>
<i>Candida albicans</i> (3)	<i>Nocardia farcinica*</i>
<i>Candida stellatoïdes</i>	<i>Paracoccidioides brasiliensis*</i>
<i>Coccidioides immitis*</i>	<i>Parainfluenzae</i> * (2)
<i>Corynebacterium</i> sp. (3)	<i>Proteus mirabilis</i> (2)
<i>Enterobacter cloaceae</i> (4)	<i>Proteus vulgaris</i> (2)
<i>Enterococcus avium</i> ♂	<i>Providencia stuartii</i>
<i>Enterococcus durans</i> ♀	<i>Pseudomonas</i> sp. (7)
<i>Enterococcus faecalis</i> ♀ (6)	<i>Respirator-süntsidiaalvirus*</i>
<i>Escherichia coli</i> (8)	<i>Rhinovirus*</i>
<i>Escherichia hermannii</i> (2)	<i>Salmonella</i> sp. (4)
<i>Flavobacterium</i> sp. (2)	<i>Serratia marcescens</i>
<i>Gardnerella vaginalis</i>	<i>Sphingobacterium multivorum</i>
<i>Haemophilus influenzae</i> (10) (tühibid a-f ja määramata tühibiga)	<i>Staphylococcus aureus</i> (6) <i>Staphylococcus</i> sp. (8)
<i>Haemophilus parainfluenzae</i>	<i>Stenotrophomonas maltophilia</i>
<i>Histoplasma capsulatum*</i> (2)	<i>Streptococcus anginosus</i> *

<i>Klebsiella oxytoca</i> (2)	<i>Streptococcus bovis</i> ♀
<i>Klebsiella pneumoniae</i> (3)	<i>Streptococcus</i> grupp A • (2)
<i>Lactobacillus</i> sp. (5)	<i>Streptococcus</i> grupp B • (8)
<i>Legionella pneumophila</i>	<i>Streptococcus</i> grupp C ♂•
<i>Listeria monocytogenes</i>	<i>Streptococcus</i> grupp F ♀•
<i>Micrococcus luteus</i> (2)	<i>Streptococcus</i> grupp G ♂•
<i>Moraxella osloensis</i>	<i>Streptococcus</i> mutans ♀•
<i>Morganella morganii</i>	<i>Streptococcus</i> parasanguis ♀•
<i>Mycobacterium kansasii</i>	<i>Streptococcus</i> sanguis ♀•
<i>Mycobacterium tuberculosis</i>	<i>Trichomonas vaginalis</i> (2)
* CDC-st saadud puhtad kultuurid eeldati olevat kõrge kontsentraatsioonia	
◊ Streptococcus mitte A, B (tüvesid on kokku 16)	
◊ Streptococcus mitte D (tüvesid on kokku 17)	

Tulemuse mõjutavad ained

Testiga BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* testi suurenendul valglibe kontsentraatsioonia (kaasati väikeses suurnduses küllstatud proovi), punalibele kontsentraatsioonia (kaasati väikeses suurnduses küllstatud proovi), proteiniga (kaasati 500 mg/dl), glükosiga (kaasati >2000 mg/dl) ja hagususega (kaasati hagusid) uriniproove ja leiti, et need harilikust kõrgemad tasemed ei mõjuta täpsust.
*Tuleb märkida, et kõrgenenud punalibile kontsentraatsioonia üriin andis vale tulemuse testimembranni äärmiselt tugeva värvumise töött, mis peitsi tribu tekkimist.

Korratavusuring

Teostati BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* pimeuuring 3 erinevas ravikohas paneeliga, mis hõlmas pimekodeeritult negatiivseid, madalpositiivseid, keskpositiivseid ja kõrgpositiivseid proove. Testiti boorhabet sisaldavaid ja mittestsaldaavaid proove. Osalejad testisid igat proovi mitu korda 3 erineval píeval. Kolmsada viiskümmeid seitse (357) proovi kokku testitud 359 proovist (99,4%) andsid oodatud tulemuse.

TÄPSUSANDMED – SELJAAJUVEDELIK

Analüütiline tundlikkus

Tuvastuspür

BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* tuvastuspür (TP) määritati mitme erineva *S. pneumoniae* lahjenduse testimisel testiga BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*.

Kümme (10) erinevat lättajat tegid igal lahuse lahjendusel 10 testi, kokku tehti igal lahjendusel 100 testi. Järgmiste tulemuste põhjal on BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* tuvastuspür 5×10^4 rakku millilitris.

<i>S. pneumoniae</i> kontsentraatsioon	Positiivsed tulemused testitud kaartidest	Tuvastamise protsent
$7,5 \times 10^4$ rakku/ml	100/100	100%
5×10^4 rakku/ml	100/100	100%
3×10^4 rakku/ml	91/100	91%
$1,5 \times 10^4$ rakku/ml	44/100	44%
0 rakku/ml	0/100	0%

Serotüübi hindamine

Nelja (4) pneumokoki põhjustatud invasiivse haigusega harilikult seostatavat serotüüpi (6, 14, 19, 23) kasvatati kultuuris, lahjendati seljajuvedeliku kontsentraatsioonile 5×10^4 rakku/ml ja testiti testimaga BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. Nelitest (14) lättajat testisid 10 kaarti serotüübi kohta, kokku testisid 140 kaarti serotüübi kohta. Kõik neli (4) serotüüpi tuvastati 100% testidest testi tuvastuspüril (5×10^4 rakku/ml).

Kliiniline tundlikkus ja spetsifilus

Testi BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* kasutuseks mulitisentrilises prospektiivses uuringus 590 statistikaarste ja ambulatoorse patsientide seljajuvedeliku testimiseks. Neil patsientidel esines meningoöid sümptoomeid või oli seljajuvedeliku proovi võtrmine muul põhjusel näidustatud. Kui patsienteid seljajuvedeliku kultuur andis positiivse tulemuse, loeti neid pneumokoki põhjustatud meningoöid suhtes positiivseteks.

BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* täpsus arvutati standardsete meetodite järgi. Spetsifilus oli 99% (557/560), 95% usaldusintervall 98% kuni 100%. Tundlikkus oli 97% (29/30), 95% usaldusintervall 84% kuni 100%. Ainus kultuuris positiivse tulemuse andnud proov, mida BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* ei tuvastanud, andis kultuuris ainult 2 kolooniat.

Seljaajavedeliku kultuur

	+	-
+	29	3
-	1	557

Tundlikkus = 97% (84%-100%)
 Spetsiifilus = 99% (98%-100%)
 Täpsus = 99% (98%-100%)

Ristreaktiivsus**Seljaajavedeliku testimine**

Ülkirjeldatud prospektiivse uuringus esinerud bakter- ja viirusnakkustele koostas Abbott paneeli potentsiaalselt ristreaktiivsetest organismidest, muu hulgas sagadeseadatud viiruslikest ja bakteriaalsetest meningiidpöhjastajad. Kõiki bakteride testiti testiga BinaxNOW Streptococcus pneumoniae kontsentraatsioonidel 10^6 kuni 10^8 CFU/ml. Viiruse testiti kontsentraatsioonil 10^5 I.U./ml või suuremal kontsentraatsioonil. BinaxNOW Streptococcus pneumoniae spetsiifilus oli 100% – kõik testitud viirused ja bakterid andsid testitud kontsentraatsioonil negatiivse tulemuse.

Terviklike organismide testimine

Lisaks prospektiivses uuringus esinerud bakter- ja viirusnakkustele koostas Abbott paneeli potentsiaalselt ristreaktiivsetest organismidest, muu hulgas sagadeseadatud viiruslikest ja bakteriaalsetest meningiidpöhjastajad. Kõiki bakteride testiti testiga BinaxNOW Streptococcus pneumoniae kontsentraatsioonidel 10^6 kuni 10^8 CFU/ml. Viiruse testiti kontsentraatsioonil 10^5 I.U./ml või suuremal kontsentraatsioonil. BinaxNOW Streptococcus pneumoniae spetsiifilus oli 100% – kõik testitud viirused ja bakterid andsid testitud kontsentraatsioonil negatiivse tulemuse.

Burkitt lümfoom (Epstein Barr)	<i>Haemophilus influenzae</i> , määramata tüübiga (35891)
Coxsackie A7 viirus	Herpes Simplex viirus, tüüp 1
Coxsackie B3 viirus	Herpes Simplex viirus, tüüp 2
Echovirus	<i>Listeria monocytogenes</i> (19115)
Enterococcus faecium	<i>Neisseria meningitidis</i> serogrupp A
<i>Haemophilus influenzae</i> A	<i>Neisseria meningitidis</i> serogrupp B
<i>Haemophilus influenzae</i> B	<i>Neisseria meningitidis</i> serogrupp C
<i>Haemophilus influenzae</i> C	<i>Neisseria meningitidis</i> serogrupp D
<i>Haemophilus influenzae</i> D	<i>Neisseria meningitidis</i> serogrupp L
<i>Haemophilus influenzae</i> E	<i>Streptococcus oralis</i> (35037)
<i>Haemophilus influenzae</i> F	
<i>Haemophilus influenzae</i> , määramata tüübiga (51997)	

Tulemusi mõjutavad ained

Testiga BinaxNOW Streptococcus pneumoniae testiti suurenenud valgete verelibilede kontsentraatsiooniga (1×10^4 rakkumil), punaste verelibilede kontsentraatsiooniga (30 rakkumil), proteiiniga (3 g/dl) ja bilirubiniga (100 µg/ml) seljaajavedeliku proove ja leiti, et need kõrgenenud tasemed ei mõjuta testi täpsust.

Korratavusuring

Kolmes (3) eraldi laboris teostati BinaxNOW Streptococcus pneumoniae pimeuringu, kasutades paneeli pimekodeeritud negatiivsetest, madalpositiivsetest ja keskpositiivsetest proovideest. Osalejad testisid igat proovi mitu korda 3 erineval päeval. Sada protsendti (100%) 270 proovist andis oodatud tulemuse.

Seljaajavedelikust leitud bakter/viirus	Testitud proovid	Spetsiifilus
Enterovirus	24	100%
Acinetobacter	3	100%
Cryptococcus neoformans	1	100%
C. diphtheriae	1	100%
Enterobacter	2	100%
Enterococci	2	50%
Escherichia coli	2	100%
<i>Haemophilus influenzae</i> tüüp B	1	100%
Klebsiella pneumoniae	2	100%
Morganella morganii	1	100%
<i>Neisseria meningitidis</i>	3	100%
<i>Staphylococcus coagulaasnegatiivne</i>	9	100%
<i>Staphylococcus coagulaaspositiivne</i>	2	100%
<i>Staphylococcus epidermidis</i>	2	100%
Streptococcus grupp A	1	100%
Streptococcus grupp B	1	100%
Streptococcus viridans	4	100%
Üldine täpsus	61	98%

TELLIMINE ja KONTAKTINFO**Kordustellimuse numbrid:**

- #710-000: BinaxNOW Streptococcus pneumoniae Antigen Card (22 testi komplektis)
 #710-010: BinaxNOW Streptococcus pneumoniae Control Swab Pack (kontrolltamponide pakk)

USA: 1 877 441 7440
USA-väliselt: +1-321-441-7200

Tehnilise toe infolin

Lisateavet saate oma edasimüüjalt või Abbott tehnilise toe keskuselt:

USA

+1 877 866 9340 TS.SCR@abbott.com

Aafrika, Venemaa ja SRÜ

+44 161 483 9032 EMEproductsupport@abbott.com

Asia ja Ookeanbia

+61 7 3363 7711 APproductsupport@abbott.com

Kanada

+1 800 818 8335 CANproductsupport@abbott.com

Europa ja Lähis-Ida

+44 161 483 9032 EMEproductsupport@abbott.com

Ladina-Ameerika

+57 (1) 4824033 LAproductsupport@abbott.com

Rx Only

APPLICATION

La carte-test d'antigène BinaxNOW™ *Streptococcus pneumoniae* (BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*) est un test immunochromatographique (ICT) rapide *in vitro* destiné à la détection de l'antigène de *Streptococcus pneumoniae* (*S. pneumoniae*) dans l'urine en cas de pneumonie et dans le liquide céphalo-rachidien (LCR) en cas de méningite. Ce test est conçu pour faciliter le diagnostic de la pneumonie ou de la méningite à pneumocoques, conjointement avec la mise en culture et les autres méthodes disponibles.

RÉCAPITULATIF et EXPLICATION du TEST

S. pneumoniae est la première cause de pneumonie communautaire et pourrait être le principal agent responsable des pneumonies communautaires d'étiologie inconnue.^{1,2} Le taux de mortalité de la pneumonie à pneumocoques peut atteindre 30 % en fonction de la bactériémie, de l'âge et des maladies sous-jacentes.^{1,2} Mal diagnostiquée et mal traitée, une infection à *S. pneumoniae* peut entraîner une bactériémie, une méningite, une péricardite, un empyème, un purpura fulminans, une endocardite et/ou de l'arthrite.^{4,5}

La méningite à pneumocoques, une maladie qui entraîne fréquemment des lésions cérébrales irréversibles ou la mort, peut se manifester sous la forme d'une complication d'une autre infection à pneumocoques ou bien spontanément, sans aucune maladie précurseur.⁶ Elle affecte les personnes de tous âges, mais prévaut chez les enfants de moins de 5 ans, les adolescents et les jeunes adultes, ainsi que les personnes âgées.⁷ La maladie peut évoluer en quelques heures d'une affection bénigne au coma, d'où l'importance d'établir un diagnostic immédiat permettant d'administrer un traitement antimicrobien adéquat. Le taux de mortalité en cas de méningite à pneumocoques est de 20 à 30 %, souvent malgré une antibiothérapie adaptée pendant plusieurs jours.⁶ La mortalité est encore plus élevée chez les très jeunes enfants et les personnes très âgées.⁶

La carte-test BinaxNOW *S. pneumoniae* constitue une méthode simple et rapide de diagnostic de la pneumonie à pneumocoques au moyen d'un échantillon urinaire facile à recueillir, à conserver et à transporter. Ce test permet également d'établir un diagnostic immédiat et très précis de la méningite à pneumocoques au moyen d'un échantillon de LCR.

PRINCIPE du TEST

La carte-test BinaxNOW *S. pneumoniae* est un test immunochromatographique sur membrane destiné à la détection de l'antigène soluble pneumocoque dans l'urine et le LCR humains. Des anticorps de lapin anti-*S. pneumoniae* sont adsorbés sur une membrane en nitrocellulose sous forme d'une ligne échantillon. Des anticorps de contrôle sont adsorbés sur la même membrane sous forme d'une ligne de contrôle. Les anticorps de lapin anti-*S. pneumoniae* et anti-espèces sont conjugués à un marqueur séché sur un support fibreux inerte. Le tampon conjugué qui en résulte et la membrane contenant les lignes forment la bandelette de test. Cette bandelette de test et un puits destiné à contenir l'échantillon sur écouvillon sont installés de part et d'autre d'une carte-test en forme de livre, articulée autour d'une charnière.

Pour effectuer le test plonger un écouvillon dans l'échantillon (d'urine ou de LCR), le retirer, puis l'insérer dans la carte-test. Le réactif A, une solution tampon, est ajouté à l'aide d'un flacon compte-gouttes. La carte-test est ensuite fermée, mettant en contact l'échantillon et la bandelette de test. L'antigène pneumocoque présent dans l'échantillon se lie alors à l'anticorps anti-*S. pneumoniae* conjugué. Le complexe antigène-conjugué qui en résulte est capturé par l'anticorps anti-*S. pneumoniae* immobilisé, formant ainsi la ligne échantillon. Les anticorps de contrôle immobilisés capturent les anticorps conjugués anti-espèces, formant ainsi la ligne de contrôle. Le résultat est interprété selon la présence ou l'absence de lignes colorées visibles, allant du rose au violet. Un résultat de test positif se caractérise par l'apparition d'une ligne échantillon et d'une ligne de contrôle au bout de 15 minutes. Un résultat de test négatif, caractérisé par l'apparition de la ligne de contrôle seulement au bout de 15 minutes, indique que l'antigène de *S. pneumoniae* n'a pas été détecté dans l'échantillon. Le dosage n'est pas valide si la ligne de contrôle n'apparaît pas, même si la ligne échantillon est visible.

RÉACTIFS et MATÉRIEL

Se reporter aux illustrations situées sur le rabat.

Matériel fourni

1 **Carte-test** : membrane revêtue d'anticorps de lapin spécifiques de l'antigène de *S. pneumoniae* et d'anticorps de contrôle, associée à des antigènes de lapin anti-*S. pneumoniae* et des conjugués anti-espèces dans une carte-test à charnière.

2 **Réactif A** : tampon phosphate-citrate avec du laurylsulfate de sodium, du Tween® 20 et de l'azoture de sodium.

3 **Écouvillons échantillons** : conçus pour le test de dépistage BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. Ne pas utiliser d'autres écouvillons.

4 **Écouvillon contrôle positif** : antigène de *S. pneumoniae* inactivé et séché sur écouvillon.

5 **Écouvillon contrôle négatif** : écouvillon négatif pour *S. pneumoniae*.

Matériel recommandé mais non fourni :

Horloge, minuterie ou chronomètre ; récipients de collecte d'urine standards ou tubes de transport pour LCR.

Accessoires

Lot d'écouvillons de contrôle pour le test de dépistage BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* (référence 710-010) contenant 5 écouvillons de contrôle positifs et 5 écouvillons de contrôle négatifs.

MISES en GARDE

Les écouvillons de contrôle nécessitent six (6) gouttes de réactif A. Les échantillons patient nécessitent trois (3) gouttes de réactif A.

- DES RÉSULTATS NON VALIDES**, indiqués par l'absence de ligne de contrôle, peuvent survenir lorsque le volume de Réactif A ajouté à la carte-test est insuffisant. Pour distribuer un volume adéquat, tenir le flacon verticalement, 1,5 à 2,5 cm au-dessus du puits à écouvillon, puis laisser tomber des gouttes lentement.
- Utilisation pour établir un diagnostic *in vitro* seulement.
- Si la trousse est réfrigérée, laisser tous les composants se stabiliser à température ambiante (15 à 30 °C) avant de procéder au test.
- La carte-test est conditionnée hermétiquement dans une pochette en feuille d'aluminium protectrice. Ne pas utiliser si la pochette est ouverte ou endommagée. Retirer la carte-test de la pochette immédiatement avant utilisation. Ne pas toucher la zone réactive de la carte-test.
- Ne pas utiliser la trousse au-delà de la date d'expiration.
- Ne pas mélanger de composants issus de différents lots.
- Les écouvillons de cette trousse sont homologués pour le test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. **Ne pas utiliser d'autres écouvillons.**
- Les solutions utilisées pour faire les écouvillons de contrôle sont inactives en utilisant des méthodes standard. Cependant, les échantillons patient, les contrôles et les cartes de test doivent être manipulés comme s'ils étaient potentiellement infectieux. Respecter les mises en garde établies de prévention des risques microbien.
- Il n'est pas nécessaire de collecter l'urine dans un récipient stérile pour le test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. Par conséquent, les échantillons d'urine utilisés pour ce test ne conviennent pas à une mise en culture.
- Une fois l'écouvillon Abbott trempé dans l'échantillon de LCR, l'échantillon n'est plus stérile et ne convient plus à une mise en culture. Si l'échantillon de LCR doit être mis en culture, commencer par réaliser la mise en culture ou diviser l'échantillon de LCR.

CONDITIONS de STOCKAGE et STABILITÉ

Conserver la trousse entre 2 et 30 °C. La carte-test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* et les réactifs sont stables jusqu'aux dates d'expiration indiquées sur leur emballage extérieur et leurs récipients. Ne pas utiliser la trousse après la date de péremption indiquée sur l'emballage.

CONTRÔLE QUALITÉ

Contrôle qualité quotidien :

Le test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* contient des contrôles de la méthode positif et négatif intégrés. Le fabricant recommande au minimum de noter le résultat de ces contrôles de la méthode pour le premier échantillon testé chaque jour.

Contrôle de la méthode positif

L'apparition d'une ligne allant du rose au violet au niveau de la « ligne de contrôle » peut être considérée comme un contrôle de la méthode positif interne. En cas de flux capillaire et si l'intégrité fonctionnelle de la carte-test a été préservée, cette ligne apparaîtra toujours.

Contrôle de la méthode négatif

La disparition de la couleur de fond de la fenêtre de résultat correspond à un contrôle négatif. La couleur de fond de la fenêtre doit vider du rose clair au blanc en l'espace de 15 minutes et ne pas interférer avec la lecture du résultat du test.

Contrôles positifs et négatifs externes :

Les bonnes pratiques de laboratoire recommandent l'utilisation de contrôles positifs et négatifs afin de s'assurer des points suivants :

- les réactifs de test fonctionnent, et
- le test est réalisé correctement.

Les trousseaux BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* contiennent des écouvillons de contrôle positif et négatif. Ces écouvillons permettront de contrôler l'ensemble du dosage. Procéder à l'analyse de ces écouvillons dès réception de chaque nouveau lot et/ou de chaque nouvelle expédition. D'autres contrôles peuvent être testés afin de se conformer aux :

- directives locales et/ou nationales,
- organismes d'agrément, et/ou
- procédures de contrôle qualité standard de votre laboratoire.

Se reporter à la norme 42 CFR 493.1256 pour obtenir de l'aide quant aux pratiques correctes à adopter en matière de CQ (clients aux États-Unis uniquement).

En l'absence de résultats de contrôle corrects, ne pas établir de compte-rendu des résultats patients. Contacter le service technique Abbott pendant les heures d'ouverture normales.

PRÉLÈVEMENT des ÉCHANTILLONS

Laisser tous les échantillons se stabiliser à température ambiante (entre 15 et 30 °C) avant de réaliser le test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. Mélanger l'échantillon en remuant doucement immédiatement avant de réaliser le test.

URINE (diagnostic de pneumonie)

Recueillir les échantillons urinaires dans des récipients standard. Conserver les échantillons à température ambiante (entre 15 et 30 °C) si le test est effectué dans les 24 heures suivant la collecte. Sinon, conserver l'urine entre 2 et 8 °C ou congeler jusqu'à 14 jours avant de réaliser le test. Une solution d'acide borique peut être utilisée comme conservateur.

Si besoin est, expédier les échantillons d'urine dans des récipients étanches entre 2 et 8 °C ou congelés.

LCR (diagnostic de méningite)

Prélever le LCR selon les procédures standard et conserver celui-ci à température ambiante (entre 15 et 30 °C) jusqu'à 24 heures avant de réaliser le test. Sinon, les échantillons de LCR prélevés correctement peuvent être réfrigérés (entre 2 et 8 °C) ou congelés (-20 °C) jusqu'à 1 semaine avant de réaliser le test.

PROCÉDURE de TEST

Échantillons d'urine, échantillons de LCR et liquides de contrôle

Utiliser un échantillon d'**URINE** pour le dépistage de la **PNEUMONIE À PNEUMOCOQUES** et un échantillon de **LCR** pour le dépistage de la **MÉNINGITE À PNEUMOCOQUES**.

REMARQUE : utiliser 3 gouttes de réactif A pour les tests d'échantillons liquides.

Se reporter aux illustrations situées sur le rabat. Laisser les réactifs et les cartes de test se stabiliser à température ambiante (entre 15 et 30 °C) avant de réaliser le test.

1. Amener le ou les échantillons patient et/ou le ou les liquides de contrôle à température ambiante (entre 15 et 30 °C), puis renuer doucement pour les mélanger. Retirer la carte-test de sa pochette immédiatement avant utilisation, puis la poser à plat.
2. Plonger un écouvillon Abbott dans l'échantillon à tester, en humectant complètement la tête de l'écouvillon. Si l'écouvillon goutte, presser celui-ci contre la paroi du récipient de collecte pour éliminer l'excès de liquide.
3. Le panneau intérieur droit de la carte-test comporte deux trous. Insérer l'écouvillon dans le trou **INFÉRIEUR** (puits à écouvillon). Pousser fermement vers le haut jusqu'à ce que l'extrémité de l'écouvillon soit entièrement visible dans le trou supérieur. **NE PAS RETIRER L'ÉCOUVILLON.**
4. Tenir le flacon de réactif A verticalement, 1,5 à 2,5 cm au-dessus de la carte-test. Laisser tomber lentement trois (3) gouttes de réactif A dans le trou **INFÉRIEUR**.
5. Décoller immédiatement la bande adhésive du bord droit de la carte-test. Fermer la carte-test hermétiquement. Lire le résultat dans la fenêtre de lecture 15 minutes après avoir fermé la carte-test. Au-delà de 15 minutes, les résultats peuvent être inexacts. Cependant, certains échantillons positifs peuvent produire une ligne échantillon visible en moins de 15 minutes.

REMARQUE : pour commodité, la tige de l'écouvillon a été rainurée pour pouvoir être cassée net *après fermeture de la carte-test*. Ce faisant, éviter de faire sortir l'écouvillon du puits.

PROCÉDURE de TEST des ÉCOUVILLONS de CONTRÔLE

Écouvillons de contrôle BinaxNOW™

REMARQUE : utiliser 6 gouttes de réactif A pour les écouvillons de contrôle.

Ne retirer la carte-test de sa pochette qu'une fois que l'écouvillon a atteint la température ambiante.

1. Laisser les réactifs et les cartes de test se stabiliser à température ambiante (entre 15 et 30 °C) avant de réaliser le test. Retirer la carte-test de sa pochette immédiatement avant utilisation, puis la poser à plat.
2. Le panneau intérieur droit de la carte-test comporte deux trous. Insérer l'écouvillon dans le trou **INFÉRIEUR**. Pousser fermement vers le haut jusqu'à ce que l'extrémité de l'écouvillon soit entièrement visible dans le trou supérieur. **NE PAS RETIRER L'ÉCOUVILLON.**
3. Tenir le flacon de réactif A verticalement, 1,5 à 2,5 cm au-dessus de la carte-test. Laisser tomber lentement **six (6)** gouttes de réactif A dans le trou **INFÉRIEUR**.
4. Décoller immédiatement la bande adhésive du bord droit de la carte-test. Fermer la carte-test hermétiquement. Lire le résultat dans la fenêtre de lecture 15 minutes après avoir fermé la carte-test. Au-delà de 15 minutes, les résultats peuvent être inexacts. Cependant, la ligne échantillon de l'écouvillon de contrôle positif peut apparaître en moins de 15 minutes.

INTERPRÉTATION des RÉSULTATS

Un **échantillon négatif** produit une seule ligne de contrôle colorée allant du rose au pourpre dans la moitié supérieure de la fenêtre de lecture et indique une présomption de résultat négatif. Cette ligne de contrôle signifie que la détection s'est déroulée correctement, mais qu'aucun antigène de *S. pneumoniae* n'a été détecté.



Ligne de contrôle rose

Un **échantillon positif** produit deux lignes colorées allant du rose au pourpre. Ceci signifie que l'antigène a été détecté. Les échantillons contenant une faible concentration d'antigène peuvent produire une ligne échantillon pâle. Toute ligne visible est positive.



Ligne de contrôle rose
Ligne échantillon rose

Si aucune ligne n'est visible ou si seule la ligne échantillon est visible, le dosage n'est **pas valide**. Si tel est le cas, il faut recommencer le test. Si le problème persiste, contacter l'assistance technique Abbott.



Pas de ligne de contrôle



Ligne échantillon seule

COMPTE RENDU des RÉSULTATS

Résultat	Recommendations
Urine positive	Diagnostic positif de pneumonie à pneumocoques.
Urine négative	Diagnostic présumptif négatif, suggérant une absence d'infection à pneumocoques en cours ou récente. L'infection à <i>S. pneumoniae</i> ne peut être exclue car la concentration d'antigène dans l'échantillon peut être inférieure à la limite de détection du test.
LCR positif	Diagnostic positif de méningite à pneumocoques.
LCR négatif	Diagnostic présumptif négatif de méningite à pneumocoques. L'infection à <i>S. pneumoniae</i> ne peut être exclue car la concentration d'antigène dans l'échantillon peut être inférieure à la limite de détection du test.

LIMITES d'UTILISATION

Le test de dépistage BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* n'a été validé qu'avec des échantillons d'urine et de LCR. Les autres échantillons (notamment, de plasma ou d'autres liquides organiques) susceptibles de contenir l'antigène de *S. pneumoniae* n'ont pas été évalués.

Un résultat de test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* négatif n'exclut pas une infection à *S. pneumoniae*. Par conséquent, les résultats de ce test doivent être utilisés en association avec des résultats de mise en culture, de sérologie ou d'autre méthodes de détection des antigènes afin d'établir un diagnostic exact.

Le test de dépistage BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* n'a pas été évalué chez des patients sous antibiothérapie depuis plus de 24 heures ou ayant récemment terminé une antibiothérapie. L'effet des médicaments sans ordonnance n'a pas été évalué en cas de méningite à pneumocoques.

Le vaccin contre *Streptococcus pneumoniae* peut entraîner des faux-positifs avec le test de dépistage BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* utilisé avec des échantillons d'urine dans les 48 heures suivant la vaccination. L'effet de la vaccination n'a pas été évalué en cas de méningite à pneumocoques. Par conséquent, il est recommandé de ne pas réaliser le test de dépistage BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* dans les 5 jours qui suivent l'administration du vaccin contre *S. pneumoniae*.

La précision du test de dépistage BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* avec des échantillons d'urine n'a pas été établie chez les jeunes enfants. Par contre, les performances du test utilisé avec des échantillons de LCR de jeunes enfants sont établies (voir Performances du test - LCR).

PERFORMANCES du TEST - URINE

Sensibilité analytique

Évaluation du sérotype

Quarante-quatre (44) isolats, représentant les 23 sérotypes de *S. pneumoniae* responsables d'au moins 90 % des infections à pneumocoques sévères aux États-Unis et dans le monde, ont été cultivés et déterminés comme positifs avec le test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* à des concentrations de 10^5 cellules/ml.

Limite de détection

La limite de détection (LDD) du test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*, définie comme la dilution d'urine positive produisant un résultat positif avec le test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* dans 95 % des cas a été déterminée en préparant différentes dilutions d'un échantillon d'urine positif, puis en testant ces dilutions avec le test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*.

Cinq (5) opérateurs ont chacun interprété entre 20 et 40 cartes de test utilisées à chaque dilution pour un total de 100 à 200 déterminations par dilution. Les résultats suivants montrent qu'une dilution au 1:250 de l'urine de ce patient constitue la LDD du test BinaxNOW.

Dilution d'urine	Résultats positifs par nombre de cartes de test utilisées	Détection globale
1:200	100/100	100 %
1:250	95/100	95 %
1:300	160/200	80 %
1:400	44/100	44 %
1:600	8/100	8 %

Sensibilité et spécificité cliniques

(Étude rétrospective)

Pour cette étude rétrospective, des échantillons d'urine provenant de 35 patients à hémoculture positive pour la pneumonie à pneumocoques et de 338 patients à diagnostic présumptif négatif pour *Streptococcus pneumoniae* (373 patients au total) ont été collectés dans 3 centres investigateurs et analysés avec le test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. Les performances du test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* ont été calculées en utilisant les méthodes standard. La sensibilité était de 86 %, la spécificité de 94 % et l'exactitude globale de 93 %. Les intervalles de confiance à quatre-vingt quinze pour cent (95 %) sont présentés ci-dessous.

Hémoculture

	+	-
BinaxNOW™	30	21
Résultat	5	317

Sensibilité = 86 % (71 % - 94 %)

Spécificité = 94 % (91 % - 96 %)

Précision = 93 % (90 % - 95 %)

Sensibilité et spécificité cliniques

(Étude prospective)

Dans une étude prospective distincte réalisée dans sept centres investigateurs, le test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* a été utilisé pour analyser des échantillons d'urine provenant de 215 patients hospitalisés et non hospitalisés présentant des symptômes d'infection des voies respiratoires inférieures, de septicémie ou suspectés de pneumonie à pneumocoques. Les patients ont été considérés comme positifs pour la pneumonie à pneumocoques si l'hémoculture était positive. Le test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* a été réalisé de la même manière pour les patients hospitalisés et non hospitalisés. Les intervalles de confiance à quatre-vingt quinze pour cent (95 %) sont présentés ci-dessous.

Performances du test chez les patients non hospitalisés

Hémoculture

	+	-
BinaxNOW™	19	25
Résultat	2	90

Sensibilité = 90 % (70 % - 97 %)

Spécificité = 78 % (70 % - 85 %)

Précision = 80 % (72 % - 86 %)

Performances du test chez les patients hospitalisés

Hémoculture

	+	-
BinaxNOW™	9	20
Résultat	1	49

Sensibilité = 90 % (60 % - 98 %)

Spécificité = 71 % (59 % - 80 %)

Précision = 73 % (62 % - 82 %)

Réactivité croisée :

Test urinaire

Deux cent soixante dix (270) microorganismes différents ont été isolés à partir des échantillons provenant des 338 patients négatifs testés dans le cadre de l'étude rétrospective ci-dessus. Sur les 165 microorganismes isolés chez les patients souffrant d'infection des voies urinaires, 15 (9 %) étaient positifs. On a compté 2/2 *Enterobacter cloace*, 1/2 *Staphylococcus aureus*, 1/1 *Streptococcus* (non A,B), 1/1 *Streptococcus* (non D), 1/17 *Streptococcus* (groupe D), 1/3 *Providencia stuartii*, 5/78 *Escherichia coli* et 3 microorganismes à pathogène non identifié. Sur les 59 microorganismes isolés chez les patients atteints de pneumonie, 35 (6 %) étaient positifs, dont 1/3 *Mycobacterium kansasii* et 2/15 *Mycobacterium tuberculosis*. Sur les 41 (2 %) microorganismes isolés chez les patients bactériémiques, *Proteus mirabilis* était positif. Aucune réaction croisée n'a été constatée chez les 5 isolats d'empyème. Enfin, 4 % des échantillons d'urine provenant sujets sans infection connue étaient positifs.

En raison de la nature rétrospective de cette étude, seul un nombre limité de patients correspondent à chaque infection et les antécédents cliniques complets de chacun d'entre eux n'étaient pas connus. Par conséquent, l'éventualité d'une co-infection à *S. pneumoniae* ne peut être écartée. Testés en culture pure (données ci-dessous), ces microorganismes ne présentent pas de réaction croisée avec le test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*.

Test sur microorganismes

Pour déterminer la spécificité analytique du test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*, Abbott a dressé un panel de 144 souches susceptibles de produire une réaction croisée, parmi lesquelles les microorganismes associés à la pneumonie et les microorganismes le plus souvent retrouvés dans les voies urogénitales comme flore habituelle ou résultant d'une infection des voies urinaires. Toutes les souches ont été évaluées avec le test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* à des concentrations allant de 10^3 à 10^9 CFU/ml. Le test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* n'a pas présenté de réaction croisée avec 143 des 144 microorganismes. Le seul microorganisme positif, *Streptococcus mitis*, a produit une réaction croisée prévisible étant donné qu'il possède l'antigène contre lequel le test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* est dirigé. *Streptococcus mitis* est associé à l'endocardite et non à la pneumonie, et sa fréquence dans la population visée par le test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* est vraisemblablement faible.⁸ Les microorganismes suivants ont été testés et ont produit des résultats négatifs à la concentration testée. Lorsque plus d'une souche a été testée, le nombre de souches est indiqué entre parenthèses.

<i>Acinetobacter</i> sp. (4)	<i>Mycoplasma</i> sp.* (3)
<i>Adénovirus</i> * (2 et 3 regroupés)	<i>Neisseria cinerea</i>
<i>Alcaligenes faecalis</i>	<i>Neisseria gonorrhoeae</i> (3)
<i>Bacillus subtilis</i>	<i>Neisseria lactamica</i>
<i>Blastomyces dermatitidis</i> *	<i>Neisseria meningitidis</i>
<i>Bordetella pertussis</i>	<i>Neisseria polysaccharea</i>
<i>Branhamella catarrhalis</i>	<i>Neisseria subflava</i>

<i>Candida albicans</i> (3)	<i>Nocardia farcinia</i> *
<i>Candida stellatoïdes</i>	<i>Paracoccidioides brasiliensis</i> *
<i>Coccidioides immitis</i> *	<i>Parainfluenzae</i> (2)
<i>Corynebacterium</i> sp. (3)	<i>Proteus mirabilis</i> (2)
<i>Enterobacter cloacae</i> (4)	<i>Proteus vulgaris</i> (2)
<i>Enterococcus avium</i> ♀	<i>Providencia stuartii</i>
<i>Enterococcus durans</i> ♂	<i>Pseudomonas</i> sp. (7)
<i>Enterococcus faecalis</i> ♂ (6)	Virus respiratoire syncytial*
<i>Escherichia coli</i> (8)	<i>Rhinovirus</i> *
<i>Escherichia hermannii</i> (2)	<i>Salmonella</i> sp. (4)
<i>Flavobacterium</i> sp. (2)	<i>Serratia marcescens</i>
<i>Gardnerella vaginalis</i>	<i>Sphingobacterium multivorum</i>
<i>Haemophilus influenzae</i> (10) (types a à f et inclassables)	<i>Staphylococcus aureus</i> (6)
	<i>Staphylococcus</i> sp. (8)
<i>Haemophilus parainfluenzae</i>	<i>Stenotrophomonas maltophilia</i>
<i>Histoplasma capsulatum</i> * (2)	<i>Streptococcus anginosus</i> ♂.
<i>Klebsiella oxytoca</i> (2)	<i>Streptococcus bovis</i> ♂
<i>Klebsiella pneumoniae</i> (3)	<i>Streptococcus du groupe A</i> • (2)
<i>Lactobacillus</i> sp. (5)	<i>Streptococcus du groupe B</i> • (8)
<i>Legionella pneumophila</i>	<i>Streptococcus du groupe C</i> ♂•
<i>Listeria monocytogenes</i>	<i>Streptococcus du groupe F</i> ♂•
<i>Micrococcus luteus</i> (2)	<i>Streptococcus du groupe G</i> ♂•
<i>Moraxella osloensis</i>	<i>Streptococcus mutans</i> ♂•
<i>Morganella morganii</i>	<i>Streptococcus parasanguinis</i> ♂•
<i>Mycobacterium kansasii</i>	<i>Streptococcus sanguinis</i> ♂•
<i>Mycobacterium tuberculosis</i>	<i>Trichomonas vaginalis</i> (2)

* Cultures pures provenant du CDC estimées être en concentrations élevées.

◊ Streptococcus non A, B (nombre total de souches : 16)

• Streptococcus non D (nombre total de souches : 17)

Substances interférantes

Les échantillons d'urine contenant une concentration élevée de leucocytes (nombreux éléments par champ à faible grossissement), de globules rouges* (nombreux éléments par champ à faible grossissement), de protéines (500 mg/dl), de glucose (> 2000 mg/dl) et présentant une turbidité élevée ont été évalués avec le test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. Aucune influence sur les performances du test n'a été décelée.

*Remarque : un échantillon d'urine contenant une concentration élevée de globules rouges a produit un résultat non valide en raison de la coloration extrême de la membrane réactive qui masquait l'apparition des lignes.

Étude de reproductibilité :

Une étude en aveugle du test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* a été réalisée dans 3 sites de soins délocalisés différents en utilisant en aveugle un panel d'échantillons contenant des échantillons négatifs, faiblement positifs, modérément positifs et fortement positifs. Les échantillons avec et sans acide borique ont été testés. Les participants ont testé chaque échantillon à plusieurs reprises sur 3 jours différents. Trois cent cinquante sept (357) échantillons testés sur un total de 359, soit 99,4 %, ont produit le résultat escompté.

PERFORMANCES du TEST - LCR

Sensibilité analytique

Limite de détection

La limite de détection (LDL) du test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* a été déterminée en évaluant différentes dilutions de *S. pneumoniae* avec le test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*.

Dix (10) opérateurs ont chacun interprété 10 cartes de test utilisées à chaque dilution pour un total de 100 déterminations par dilution. Les résultats suivants montrent qu'une concentration de 5×10^4 cellules par millilitre constitue la LDL du test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*.

Concentration de <i>S. pneumoniae</i>	Résultats positifs par nombre de cartes de test utilisées	Détection globale
$7,5 \times 10^4$ cellules/ml	100/100	100 %
5×10^4 cellules/ml	100/100	100 %
3×10^4 cellules/ml	91/100	91 %
$1,5 \times 10^4$ cellules/ml	44/100	44 %
0 cellules/ml	0/100	0 %

Évaluation du sérotype

Les quatre (4) sérotypes (6, 14, 19, 23) les plus communément associés aux infections invasives à pneumocoques ont été cultivés, dilués à 5×10^4 cellules/ml dans des échantillons de LCR et analysés avec le test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. Quatorze (14) opérateurs ont chacun interprété 10 cartes de test par sérotype pour un total de 140 déterminations par sérotype. Les quatre (4) sérotypes ont été détectés dans 100 % des cas à la LDL du test (5×10^4 cellules/ml).

Sensibilité et spécificité cliniques

Dans une étude prospective multicentrique (4), le test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae a été utilisé pour évaluer des échantillons de LCR prélevés chez 590 patients hospitalisés et non hospitalisés présentant des symptômes de méningite ou pour lesquels une ponction lombaire était indiquée. Les patients ont été considérés comme positifs pour la méningite à pneumocoques si la culture de LCR était positive.

Les performances du test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae ont été calculées en utilisant les méthodes standard. La spécificité était de 99 % (557/560), avec un intervalle de confiance à 95 % s'échelonnant de 98 % à 100 %. La sensibilité était de 97 % (29/30), avec un intervalle de confiance à 95 % s'échelonnant de 84 % à 100 %. Le seul échantillon à culture positive non détecté par le test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae n'avait produit que 2 colonies.

Culture de LCR

	+	-
BinaxNOW™	29	3
Résultat	1	557

Sensibilité = 97 % (84 % - 100 %)
 Spécificité = 99 % (98 % - 100 %)
 Précision = 99 % (98 % - 100 %)

Réactivité Croisée

Test de LCR

Des entérovirus ou des bactéries ont été isolés à partir des 61 échantillons de LCR négatifs pour S. pneumoniae testés dans le cadre de l'étude prospective ci-dessus. Soixante (60) de ces échantillons se sont avérés négatifs avec le test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae, soit une spécificité de 98 %. Le seul échantillon positif contenait des entérocoques. Cependant, un deuxième échantillon clinique de LCR contenant des entérocoques s'est avéré négatif avec le test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae, de même qu'une culture pure du microorganisme (voir Test sur microorganismes sur la page suivante).

Bactéries/virus isolés à partir de LCR	Échantillons testés	Spécificité
Entérovirus	24	100 %
Acinetobacter	3	100 %
Cryptococcus neoformans	1	100 %
C. diphtheriae	1	100 %
Enterobacter	2	100 %
Enterococci	2	50 %
Escherichia coli	2	100 %
Haemophilus influenzae de type B	1	100 %

Bactéries/virus isolés à partir de LCR	Échantillons testés	Spécificité
Klebsiella pneumoniae	2	100 %
Morarella morganii	1	100 %
Neisseria meningitidis	3	100 %
Staphylococcus à coagulase négative	9	100 %
Staphylococcus à coagulase positive	2	100 %
Staphylococcus epidermidis	2	100 %
Streptocoque du groupe A	1	100 %
Streptocoque du groupe B	1	100 %
Streptococcus viridans	4	100 %
Spécificité globale	61	98 %

Test sur microorganismes

Outre les infections bactériennes et virales rencontrées dans le cadre de l'étude prospective, Abbott a dressé un panel de souches susceptibles de produire une réaction croisée, parmi lesquelles les agents bactériens et virus de la méningite les plus courants. Toutes les bactéries ont été évaluées avec le test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae à des concentrations allant de 10⁰ à 10⁶ CFU/ml. Les virus ont été testés à des concentrations de 10⁵ IU/ml ou plus. Le test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae a montré une spécificité de 100 % en produisant des résultats négatifs pour tous les virus et toutes les bactéries à la concentration testée.

Lymphome de Burkitt (Epstein Barr)	Haemophilus influenzae, inclassable (35891)
Virus Coxsackie A7	Virus de l'herpès simplex de type 1
Virus Coxsackie B3	Virus de l'herpès simplex de type 2
Échovirus	Listeria monocytogenes (19115)
Enterococcus faecium	Neisseria meningitidis de sérogroupe A
Haemophilus influenzae A	Neisseria meningitidis de sérogroupe B
Haemophilus influenzae B	Neisseria meningitidis de sérogroupe C
Haemophilus influenzae C	Neisseria meningitidis de sérogroupe D
Haemophilus influenzae D	Neisseria meningitidis de sérogroupe L
Haemophilus influenzae E	Streptococcus oralis (35037)
Haemophilus influenzae F	
Haemophilus influenzae, inclassable (51997)	

Substances interférentes

Les échantillons de LCR contenant une concentration élevée de leucocytes (1×10^4 cellules/ml), de globules rouges (30 cellules/ μ l), de protéines (3 g/dl) et de bilirubine (100 μ g/ml) ont été évalués avec le test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Aucune influence sur les performances du test n'a été décelée.

Étude de reproductibilité

Une étude en aveugle du test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae a été réalisée dans 3 laboratoires indépendants en utilisant un panel d'échantillons codés en aveugle contenant des échantillons négatifs, faiblement positifs et modérément positifs. Les participants ont testé chaque échantillon à plusieurs reprises sur 3 jours différents. Cent pour cent (100 %) des 270 échantillons ont produit le résultat escompté.

COMMANDE et CONTACT

Références :

#710-000 : BinaxNOW Streptococcus pneumoniae Antigen Card (trousse de 22 cartes)

#710-010 : BinaxNOW Streptococcus pneumoniae Control Swab Pack



États-Unis +1 877 441 7440
 Hors États-Unis +1 321 441 7200

Service technique

Assistance téléphonique

Pour de plus amples informations, vous pouvez contacter votre distributeur local ou le service technique Abbott au numéro suivant :

États-Unis

+1 877 866 9340 TS.SCR@abbott.com

Afrique, Russie, CEI (Communauté des États Indépendants)

+44 161 483 9032 EMEproductsupport@abbott.com

Asie Pacifique

+61 7 3363 7711 APproductsupport@abbott.com

Canada

+1 800 818 8335 CANproductsupport@abbott.com

Europe et Moyen-Orient

+44 161 483 9032 EMEproductsupport@abbott.com

Amérique Latine

+57 (1) 4824033 LApdsupport@abbott.com

Rx Only

USO PREVISTO

Il test BinaxNOW™ per la rilevazione dell'antigene *Streptococcus pneumoniae* (BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*) è un'analisi immunocromatografica rapida in vitro per la rilevazione dell'antigene dello *Streptococcus pneumoniae* (*S. pneumoniae*) nell'urina di pazienti affetti da polmonite e nel liquido cerebrospinale di pazienti affetti da meningite. Il suo scopo, insieme alla cultura e ad altri metodi, è aiutare nella diagnosi della polmonite pneumococcica e della meningite pneumococcica.

RIASSUNTO e SPIEGAZIONE dell'ANALISI

Lo *S. pneumoniae* è la causa principale di polmonite acquisita in comunità e può essere l'agente più importante nella polmonite acquisita in comunità la cui etiologia è sconosciuta.¹² La polmonite pneumococcica presenta un tasso di mortalità elevato del 30%, in base alla batteriemia, all'età e alle patologie sottostanti.¹³ Se non viene diagnosticata e trattata correttamente, l'infezione da *S. pneumoniae* può portare a batteriemia, meningite, pericardite, empiema, purpura fulminans, endocardite e/o artrite.^{4,5}

La meningite pneumococcica, condizione che spesso determina lesioni permanenti al cervello o decesso, può verificarsi come complicanza di un'altra infezione pneumococcica oppure può insorgere spontaneamente senza malattia precedente.⁶ Colpisce soggetti di tutte le età, ma è più diffusa nei bambini con meno di 5 anni, adolescenti, giovani adulti e anziani.⁷ La progressione da malattia lieve a cosa può verificarsi in poche ore, rendendo di fondamentale importanza la diagnosi immediata e il trattamento antimicrobico. Tra i venti e il trenta per cento dei pazienti affetti da meningite pneumococcica muore, nonostante spesso siano stati sottoposti ad adeguato trattamento antibiotico.⁶ La mortalità è persino più elevata tra i giovani adulti e i soggetti molto anziani.⁶

BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* rappresenta un metodo semplice e rapido per la diagnosi della polmonite pneumococcica utilizzando un campione di urina che viene prelevato, conservato e trasportato senza difficoltà. Offre inoltre una diagnosi immediata ed estremamente accurata della meningite pneumococcica quando viene testato il liquido cerebrospinale.

PRINCIPI della PROCEDURA

BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* è un'analisi immunocromatografica su membrana utilizzata per rilevare l'antigene pneumococcico solubile nell'urina e nel liquido cerebrospinale. L'anticorpo di coniglio anti-*S. pneumoniae*, ovvero la striscia di controllo, viene assorbito sulla membrana di nitrocellulosa. L'anticorpo di controllo viene assorbito sulla stessa membrana come una seconda striscia. Sia l'anticorpo di coniglio anti-*S. pneumoniae* sia l'anticorpo anti-specie vengono conjugati per visualizzare le particelle che si seccano su un supporto fibroso inerte. Il tampone coniugato risultante e la membrana a strisce vengono combinati per costruire la striscia di analisi. La striscia di analisi e un foro per reggere il tampone vengono fissati sui lati opposti di un dispositivo con apertura a libro su cerniera.

Per eseguire il test un tampone viene immerso nel campione (urina o liquido cerebrospinale), rimosso e quindi inserito nel dispositivo di analisi. Il reagente A, ovvero una soluzione tampone, viene aggiunto da un flacone dotato di contagocce. Il dispositivo viene quindi chiuso, portando il campione a contatto con la striscia di test. L'antigene pneumococcico presente nel campione reagisce per legare l'anticorpo coniugato anti-*S. pneumoniae*. I complessi antigeno-coniugato risultanti vengono catturati dall'anticorpo immobilizzato anti-*S. pneumoniae* e formano la striscia campione. L'anticorpo di controllo immobilizzato cattura il coniugato anti-specie e forma la striscia di controllo.

I risultati del test vengono interpretati in base alla presenza o all'assenza di linee colorate che vanno dal rosso al viola. Il test ha esito positivo (lettura dopo 15 minuti) se vengono rilevate sia una striscia campione sia una striscia di controllo. Il test ha esito negativo (lettura dopo 15 minuti) se viene rilevata solo una striscia di controllo, a indicare che l'antigene dello *S. pneumoniae* non è stato rilevato nel campione. La mancata comparsa della striscia di controllo, in presenza o in assenza della striscia campione, indica che l'analisi non è valida.

REAGENTI e MATERIALI

Fare riferimento alle immagini riportate sul risvolto della confezione.

Materiali forniti

1 Dispositivo di analisi: membrana rivestita con l'anticorpo di coniglio specifico per l'antigene dello *S. pneumoniae* e con anticorpo di controllo viene combinata con l'antigene di coniglio anti-*S. pneumoniae* e coniugati anti-specie in un dispositivo su cerniera.

2 Reagente A: tampone citrato/fosfato con sodium lauryl sulfate, Tween® 20 e sodio azide.

3 Tamponi per il prelievo dei campioni: destinati all'uso con BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. Non utilizzare altri tamponi.

4 Tamone di controllo positivo: antigene dello *S. pneumoniae* inattivato essiccato su tampone.

5 Tamone di controllo negativo: tampone di *S. pneumoniae* negativo.

Materiali necessari ma non forniti

Orologio, timer o cronometro; provette standard per la raccolta dell'urina o tubi per il trasporto del liquido cerebrospinale.

Accessori

La confezione di tamponi di controllo BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* (numero di catalogo 710-010) contiene 5 campioni di controllo positivi e 5 campioni di controllo negativi.

PRECAUZIONI

I tamponi di controllo richiedono sei (6) gocce di Reagente A. I campioni paziente richiedono tre (3) gocce di Reagente A.

- RISULTATI NON VALIDI**, indicati dall'assenza della striscia di controllo, possono verificarsi quando viene aggiunto un volume insufficiente di Reagente A al dispositivo di analisi. Per essere certi di utilizzare un volume adeguato, reggere la fiala verticalmente, a circa 1,5-2,5 cm sopra il foro del tampone e aggiungere le gocce lentamente.
- Per uso diagnostico in vitro.
- Se il kit viene conservato refrigerato, attendere che tutti i suoi componenti raggiungano la temperatura ambiente (15-30 °C) prima dell'uso.
- Il dispositivo di analisi è sigillato in una busta di alluminio di protezione. Non usare se la confezione è aperta o danneggiata. Rimuovere il dispositivo di analisi dalla busta appena prima dell'uso. Non toccare l'area di reazione del dispositivo di analisi.
- Non utilizzare il kit dopo la data di scadenza.
- Non miscelare componenti di lotti di kit diversi.
- I tamponi inclusi nel kit sono approvati per l'uso con BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. **Non utilizzare altri tamponi**.
- Le soluzioni utilizzate per i tamponi di controllo vengono inattivati utilizzando metodi standard. Tuttavia, i campioni paziente, i controlli e i dispositivi di analisi devono essere gestiti come se potessero trasmettere la malattia. Rispettare le precauzioni indicate contro i rischi microbici.
- Non è necessario pulire l'urina raccolta per BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. Pertanto, i campioni di urina utilizzati per questo test possono non essere appropriati per la cultura batteriologica.
- Quando il tampone Abbott viene immerso nel campione di liquido cerebrospinale, il campione non è più sterile e non è adatto per la cultura. Se è necessario utilizzare il campione di liquido cerebrospinale in coltura, eseguire prima la coltura oppure suddividere il campione.

CONSERVAZIONE e STABILITÀ

Conservare il kit a una temperatura di 2-30 °C. Il dispositivo di analisi e i reagenti del test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* sono stabili fino alle date di scadenza indicate sulla parte esterna delle confezioni e dei contenitori. Non utilizzare il kit dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta.

CONTROLLO DI QUALITÀ

Controllo di qualità quotidiano:

BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* è dotato di controlli procedurali positivi e negativi integrati. La raccomandazione minima del produttore per il controllo di qualità quotidiano consiste nel documentare questi controlli procedurali per il primo campione analizzato ogni giorno.

Controllo procedurale positivo

La linea da rosa a violacea sulla posizione di controllo può essere considerata come un controllo procedurale positivo interno. Se si è verificato flusso capillare ed è stata mantenuta l'integrità funzionale del dispositivo di analisi, questa linea comparirà sempre.

Controllo procedurale negativo

L'assenza di colore di fondo nella finestra dei risultati indica un controllo di fondo negativo. Il colore di fondo nella finestra deve cambiare da rosa chiaro a bianco entro 15 minuti e non deve interferire con la lettura del risultato del test.

Controlli positivi e negativi esterni:

Costituisce buona prassi di laboratorio impiegare controlli positivi e negativi per accettare:

- l'effettiva funzionalità dei reagenti;
- la corretta esecuzione del test.

I kit per il test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae contengono tamponi di controllo positivi e negativi preposti al monitoraggio dell'intera analisi. Testare i suddetti campioni con ogni nuova spedizione ricevuta. È possibile testare altri controlli per verificare la conformità a:

- regolamenti locali, regionali e/o statali;
- organismi accreditati; e/o
- procedure standard per il controllo della qualità del laboratorio.

Fare riferimento alla normativa 42 CFR 493.1256 per le indicazioni sulle prassi di controllo qualità (solo clienti negli USA).

Non registrare risultati di controllo non corretti. Contattare il servizio di assistenza tecnica Abbott durante il normale orario di lavoro.

PRELIEVO del CAMPIONE

Lasciare che tutti i campioni si adattino alla temperatura ambiente (15-30 °C) prima dell'uso nel test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Appena prima di eseguire il test, mescolare il campione agitandolo delicatamente.

URINA (per la diagnosi di polmonite)

Raccogliere i campioni di urina in provette standard. Conservare a temperatura ambiente (15-30 °C) se l'analisi verrà eseguita entro 24 ore dal prelievo. In alternativa, conservare l'urina a una temperatura di 2-8 °C oppure congelata fino a 14 giorni prima del test. È possibile utilizzare l'acido borico come conservante.

Quando necessario, spedire i campioni di urina in contenitori sigillati congelati oppure a una temperatura di 2-8 °C.

Liquido cerebrospinale (per la diagnosi di meningite)

Prelevare il liquido cerebrospinale secondo le procedure standard e conservarlo a temperatura ambiente (15-30 °C) per un massimo di 24 ore prima del test. In alternativa, il liquido cerebrospinale correttamente prelevato può essere conservato refrigerato (2-8 °C) o congelato (-20 °C) fino a 1 settimana prima del test.

PROCEDURA di ANALISI

Campioni di urina, campioni di liquido cerebrospinale e controlli liquidi

Utilizzare un campione di **URINA** per verificare la presenza di **POLMONITE PNEUMOCOCCICA** e un campione di **LIQUIDO CEREBROSPINALE** per verificare la presenza di **MENINGITE PNEUMOCOCCICA**.

NOTA: utilizzare 3 gocce di Reagente A quando si esegue il test su campioni liquidi.

Fare riferimento alle immagini riportate sul risvolto della confezione. Prima dell'analisi, lasciare che i reagenti e i dispositivi di analisi si adattino alla temperatura ambiente (15-30 °C).

1. Portare i campioni paziente e/o i controlli liquidi a temperatura ambiente (15-30 °C), quindi agitarli delicatamente per miscellarli. Rimuovere il dispositivo di analisi dalla busta appena prima dell'uso e appoggiarlo orizzontalmente.
2. Immergere un tampone Abbott nel campione da testare in modo da coprire completamente la testa. Se il tampone gocciola, appoggiarlo contro la parete del contenitore di raccolta per rimuovere il liquido in eccesso.
3. Sono presenti due fori sul pannello interno destro del dispositivo di analisi. Inserire il tampone nel foro **INFERIORE** (foro del tampono). Spingerlo con forza verso l'alto in modo che la punta del tampono sia completamente visibile nel foro superiore. **NON RIMUOVERE IL TAMPONE**.
4. Reggere la fiala di Reagente A in posizione verticale, a circa 1,5-2,5 cm dal dispositivo di analisi. Aggiungere lentamente tre (3) gocce di Reagente A nel foro **INFERIORE**.
5. Rimuovere immediatamente l'adesivo dal bordo destro del dispositivo di analisi. Chiudere e sigillare il dispositivo di analisi. Leggere il risultato nella finestra 15 minuti dopo aver chiuso il dispositivo di analisi. I risultati letti dopo che sono trascorsi più di 15 minuti possono essere inaccurati. Tuttavia, alcuni pazienti positivi possono produrre una striscia di campione visibile in meno di 15 minuti.

NOTA: per praticità, il bastoncino del campione presenta un intaglio e può essere rimosso dopo aver chiuso il dispositivo di analisi. Evitare di spostare il tampone dal foro durante questa operazione.

PROCEDURA per il TAMPONE di CONTROLLO

Controlli dei tamponi BinaxNOW

NOTA: utilizzare 6 gocce di Reagente A per i tamponi di controllo.

Non rimuovere il dispositivo di analisi dalla busta fino a quando il campione di test non ha raggiunto la temperatura ambiente.

1. Prima dell'analisi, lasciare che i reagenti e i dispositivi di analisi si adattino alla temperatura ambiente (15-30 °C). Rimuovere il dispositivo di analisi dalla busta appena prima dell'uso. Appoggiare il dispositivo di analisi orizzontalmente.
2. Sono presenti due fori sul pannello interno destro del dispositivo di analisi. Inserire il tampone nel foro **INFERIORE**. Spingerlo con forza verso l'alto in modo che la punta del tampono sia completamente visibile nel foro superiore. **NON RIMUOVERE IL TAMPONE**.

3. Reggere la fiala di Reagente A in posizione verticale, a 1,5-2,5 cm dal dispositivo di analisi. Aggiungere lentamente sei (6) gocce di Reagente A nel foro **INFERIORE**.

4. Rimuovere immediatamente l'adesivo dal bordo destro del dispositivo di analisi. Chiudere e sigillare il dispositivo di analisi. Leggere il risultato nella finestra 15 minuti dopo aver chiuso il dispositivo di analisi. I risultati letti dopo che sono trascorsi più di 15 minuti possono essere inaccurati. Tuttavia, la striscia di campione del tampone di controllo positivo può essere visibile anche in meno di 15 minuti.

INTERPRETAZIONE dei RISULTATI

Un **campione negativo** darà una sola striscia di controllo da rosa a violacea nella metà superiore della finestra, a indicare un presunto risultato negativo. Questa striscia di controllo indica che la parte di rilevazione del test è stata eseguita correttamente, ma che non è stato rilevato alcun antigene dello *S. pneumoniae*.



Striscia di controllo rosa

Un **campione positivo** darà due strisce colorate da rosa a violacea. Ciò indica la presenza dell'antigene. I campioni con livelli bassi di antigene possono presentare una striscia appena accennata. Qualunque striscia visibile indica un risultato positivo.



Striscia di controllo rosa

Se non compare alcuna striscia oppure se è visibile solo la striscia campione, l'analisi **non è valida**. I test non validi devono essere ripetuti. Se il problema persiste, contattare il servizio di assistenza tecnica Abbott.



Striscia di controllo assente



Solo striscia campione

REFERTAZIONE dei RISULTATI

Risultato

Referto consigliato

Urina positiva

Positività alla polmonite pneumococcica.

Urina negativa

Presunta negatività alla polmonite pneumococcica, che suggerisce assenza attuale o recente di infezione pneumococcica. L'infezione dovuta allo *S. pneumoniae* non può essere esclusa, poiché l'antigene presente nel campione può essere al di sotto del limite di rilevazione del test.

Liquido cerebrospinale positivo

Positività alla meningite pneumococcica.

Liquido cerebrospinale negativo

Presunta negatività alla meningite pneumococcica. L'infezione dovuta allo *S. pneumoniae* non può essere esclusa, poiché l'antigene presente nel campione può essere al di sotto del limite di rilevazione del test.

LIMITI

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae è stato convalidato utilizzando solo campioni di urina e di liquido cerebrospinale. Altri campioni, ad esempio plasma o altri fluidi corporei, che possono contenere l'antigene dello *S. pneumoniae* non sono stati valutati.

Un risultato negativo nel test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae non esclude l'infezione con lo *S. pneumoniae*. Pertanto, i risultati del test e delle culture, la sierologia o altri metodi di rilevazione degli antigeni devono essere utilizzati insieme ai risultati clinici per poter eseguire una diagnosi accurata.

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae non è stato valutato su pazienti che assumono antibiotici da più di 24 ore o su pazienti che si sono sottoposti di recente a una profilassi antibiotica. Gli effetti dei farmaci da banco non sono stati determinati sui soggetti affetti da meningite pneumococcica.

Il vaccino contro lo *Streptococcus pneumoniae* può causare risultati falsi positivi nell'urina con BinaxNOW Streptococcus pneumoniae nelle 48 ore successive alla vaccinazione. L'effetto della vaccinazione non è stato determinato sui soggetti affetti da meningite pneumococcica. Pertanto, si consiglia di non eseguire il test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae nei 5 giorni successivi alla vaccinazione contro lo *S. pneumoniae*.

L'accuratezza del test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae nell'urina non è stata dimostrata nei bambini. D'altra parte, l'efficacia del test sul liquido cerebrospinale nei bambini è consolidata (fare riferimento alla sezione Dati di prestazione - Liquido cerebrospinale).

DATI DI PRESTAZIONE - URINA

Sensibilità analitica

Valutazione del sierotipo

Quarantaquattro (44) isolati, che rappresentano i 23 sierotipi dello *S. pneumoniae* responsabili per almeno il 90% dell'infezione pneumococcica grave negli Stati Uniti e nel mondo, sono stati sviluppati in colture e sono risultati positivi nel test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae a concentrazioni di 10^5 cellule/ml.

Limite di rilevazione

Il limite di rilevazione del test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae, definito come la diluizione dell'urina positiva che produce risultati positivi nel test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae circa il 95% delle volte, è stato identificato preparando più diluizioni di un'urina prelevata da un paziente la cui positività è nota e analizzando tali diluizioni con BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.

Cinque (5) diversi operatori hanno interpretato ognuno 20-40 serie di dispositivi di analisi su ciascuna diluizione, per un totale di 100-200 determinazioni per diluizione. I risultati che seguono identificano una diluizione 1:250 dell'urina di questo paziente specifico come limite di rilevazione del test BinaxNOW.

Diluizione dell'urina	Risultati positivi per serie di dispositivi di analisi	Rilevazione complessiva
1:200	100/100	100%
1:250	95/100	95%
1:300	160/200	80%
1:400	44/100	44%
1:600	8/100	8%

Sensibilità e specificità clinica

(Studio retrospettivo)

Nell'ambito di uno studio retrospettivo, i campioni di urina di 35 pazienti affetti da polmonite pneumocattica di emoculture positive e di 338 pazienti presunti negativi allo *S. pneumoniae* (373 pazienti in totale) sono stati prelevati in 3 diversi centri e analizzati nel test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. La prestazione del test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae è stata calcolata utilizzando metodi standard. La sensibilità è stata dell'86%, la specificità del 94% e l'accuratezza complessiva del 93%. Di seguito si riportano gli intervalli di confidenza al novantacinque per cento (95%).

Emoculture		
	+	-
BinaxNOW™		
+	30	21
Risultato		
-	5	317

Sensibilità e specificità clinica

(Studio prospettico)

In uno studio prospettico separato condotto in sette centri, BinaxNOW Streptococcus pneumoniae è stato utilizzato per analizzare i campioni di urina prelevati da 215 pazienti ricoverati e ambulatoriali con sintomi respiratori più bassi o sepsi e da pazienti con sospetta polmonite pneumococcica. I pazienti sono stati considerati positivi per la polmonite pneumococcica se diagnosticata da emocultura positiva.

La prestazione del test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae è stata equivalente su entrambi i pazienti ambulatoriali e ricoverati. Di seguito si riportano gli intervalli di confidenza al novantacinque per cento (95%).

Prestazione sulle emoculture dei pazienti ambulatoriali

	+	-
BinaxNOW™		
+	19	25
Risultato		
-	2	90

Sensibilità = 90% (70% - 97%)
 Specificità = 78% (70% - 85%)
 Accuratezza = 80% (72% - 86%)

Prestazione sulle emoculture dei pazienti ricoverati

	+	-
BinaxNOW™		
+	9	20
Risultato		
-	1	49

Sensibilità = 90% (60% - 98%)
 Specificità = 71% (59% - 80%)
 Accuratezza = 73% (62% - 82%)

Reattività crociata

Test dell'urina

Sono stati isolati duecentosettanta (270) diversi organismi dai 338 pazienti negativi nell'ambito del suddetto studio retrospettivo. Dei 165 organismi isolati da pazienti con infezioni del tratto urinario, 15 (9%) hanno prodotto risultati positivi. Questi sono stati 2/2 *Enterobacter cloacae*, 1/2 *Staphylococcus aureus*, 1/1 *Streptococcus* (non A, B), 1/1 *Streptococcus* (non D), 1/17 *Streptococcus* (Gruppo D), 1/3 *Providencia stuartii*, 5/78 *Escherichia coli* e 3 senza patogeno identificato. Dei 59 organismi isolati dai pazienti affetti da polmonite, 3 (5%) sono risultati positivi, inclusi 1/3 *Mycobacterium kansasii* e 2/15 *Mycobacterium tuberculosis*. Uno dei 41 (2%) organismi isolati da pazienti batteriemici, *Proteus mirabilis*, è risultato positivo. Non è stata riscontrata alcuna reattività crociata con i 5 isolati dell'empirema. Infine, 4/100 campioni di urina prelevati da soggetti senza infezione nota sono risultati positivi.

Data la natura retrospettiva dello studio, è stato possibile sottoporre al test soltanto un numero limitato di pazienti con ciascuna infezione e l'anamnesi clinica completa di ciascuno di essi non è nota. Pertanto, non è possibile escludere la presenza di coinfezione da *S. pneumoniae*. Se testati nella cultura pura (i dati sono riportati in basso), questi organismi non mostrano una reattività crociata con il test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.

Test di tutti gli organismi

Per determinare la specificità analitica del test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae, è stato compilato un quadro di 144 possibili sostanze che mostrano reattività crociata, inclusi organismi associati alla

polmonite e quelli che è probabile trovare nel tratto urogenitale come normale flora o a seguito di inffezione del tratto urinario. Tutti sono stati analizzati con il test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae a concentrazioni tra 10^3 e 10^9 CFU/ml. BinaxNOW Streptococcus pneumoniae non ha mostrato reattività crociata con 143 dei 144 organismi. Il singolo organismo positivo, Streptococcus mitis, è una sostanza per la quale si prevede reattività crociata poiché condivide l'antigene contro il quale il test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae è diretto. Lo Streptococcus mitis è associato all'endocardite, non alla polmonite, e non è probabile che compia con qualunque frequenza nella popolazione a cui è destinato il test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.⁸ I seguenti organismi sono stati testati e hanno prodotto i seguenti risultati negativi alla concentrazione analizzata. Quando sono stati analizzati più ceppi, il numero di questi è indicato tra parentesi.

<i>Acinetobacter</i> sp. (4)	<i>Mycoplasma</i> sp.* (3)
<i>Adenovirus*</i> (raggruppati 2 e 3)	<i>Neisseria cinerea</i>
<i>Alcaligenes faecalis</i>	<i>Neisseria gonorrhoeae</i> (3)
<i>Bacillus subtilis</i>	<i>Neisseria lactamica</i>
<i>Blastomyces dermatitidis*</i>	<i>Neisseria meningitidis</i>
<i>Bordetella pertussis</i>	<i>Neisseria polysaccharea</i>
<i>Branhamella catarrhalis</i>	<i>Neisseria subflava</i>
<i>Candida albicans</i> (3)	<i>Nocardia farciniae*</i>
<i>Candida stellatoïdes</i>	<i>Paracoccidioides brasiliensis*</i>
<i>Coccidioides immitis*</i>	<i>Parainfluenzae*</i> (2)
<i>Corynebacterium</i> sp. (3)	<i>Proteus mirabilis</i> (2)
<i>Enterobacter cloaceae</i> (4)	<i>Proteus vulgaris</i> (2)
<i>Enterococcus avium</i> Ø	<i>Providencia stuartii</i>
<i>Enterococcus durans</i> Ø	<i>Pseudomonas</i> sp. (7)
<i>Enterococcus faecalis</i> Ø (6)	Respiratory Syncytial Virus*
<i>Escherichia coli</i> (8)	<i>Rhinovirus*</i>
<i>Escherichia hermannii</i> (2)	<i>Salmonella</i> sp. (4)
<i>Flavobacterium</i> sp. (2)	<i>Serratia marcescens</i>
<i>Gardnerella vaginalis</i>	<i>Sphingobacterium multivorum</i>
<i>Haemophilus influenzae</i> (10) (tipi a-f e non tipizzabile)	<i>Staphylococcus aureus</i> (6)
<i>Haemophilus parainfluenzae</i>	<i>Staphylococcus</i> sp. (8)
	<i>Stenotrophomonas maltophilia</i>

<i>Histoplasma capsulatum*</i> (2)	<i>Streptococcus anginosus</i> Ø
<i>Klebsiella oxytoca</i> (2)	<i>Streptococcus bovis</i> Ø
<i>Klebsiella pneumoniae</i> (3)	<i>Streptococcus</i> Gruppo A • (2)
<i>Lactobacillus</i> sp. (5)	<i>Streptococcus</i> Gruppo B • (8)
<i>Legionella pneumophila</i>	<i>Streptococcus</i> Gruppo C Ø
<i>Listeria monocytogenes</i>	<i>Streptococcus</i> Gruppo F Ø
<i>Micrococcus luteus</i> (2)	<i>Streptococcus</i> Gruppo G Ø
<i>Moraxella osloensis</i>	<i>Streptococcus mutans</i> Ø
<i>Morganella morganii</i>	<i>Streptococcus parasanguis</i> Ø
<i>Mycobacterium kansasii</i>	<i>Streptococcus sanguis</i> Ø
<i>Mycobacterium tuberculosis</i>	<i>Trichomonas vaginalis</i> (2)
* Culture pure da CDC ritenute essere in concentrazione elevata.	
Ø Streptococcus Non A, B (il numero totale di ceppi è 16)	
• Streptococcus Non D (il numero totale di ceppi è 17)	

Sostanze di interferenza

I campioni di urina con una conta elevata di globuli bianchi (inclusi caricati per campo; low power field) globuli rossi* (inclusi caricati per campo; low power field), proteina (incluso 500 mg/dl), glucosio (incluso >2000 mg/dl) e torbidità (inclusa torbidità) sono stati analizzati nel test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae e risultati non incidere sulla prestazione del test stesso.

* Nota: un campione di urina con una conta elevata di globuli rossi ha prodotto un risultato non valido a causa dell'estrema colorazione della membrana del test che ha mascherato lo sviluppo della striscia.

Studio di riproducibilità

Uno studio cieco del test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae è stato condotto presso 3 centri di cura separati utilizzando un gruppo di prelievi codificati per la valutazione in cieco contenenti campioni negativi, a positività bassa, a positività moderata e a positività elevata. I campioni sono stati testati con e senza acido boric. Ogni campione è stato testato più volte in 3 diversi giorni. Trecentocinquantesette (357) dei 359 campioni totali testati (99,4%) hanno prodotto il risultato atteso.

DATI di PRESTAZIONE - LIQUIDO CEREBROSPINALE

Sensibilità analitica

Limite di rilevazione

Il limite di rilevazione del test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae è stato calcolato analizzando più diluizioni di *S. pneumoniae* in BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.

Dieci (10) diversi operatori hanno interpretato ognuno 10 serie di dispositivi di analisi su ciascuna diluizione per un totale di 100 determinazioni per diluizione. I risultati riportati di seguito identificano 5 x 10^4 cellule per millilitro come limite di rilevazione del test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.

Concentrazione di <i>S. pneumoniae</i>	Risultati positivi per serie di dispositivi di analisi	Rilevazione complessiva
$7,5 \times 10^4$ cellule/ml	100/100	100%
5×10^4 cellule/ml	100/100	100%
3×10^4 cellule/ml	91/100	91%
$1,5 \times 10^4$ cellule/ml	44/100	44%
0 cellule/ml	0/100	0%

Valutazione del sierotipo

I quattro (4) sierotipi (6, 14, 19, 23) più comunemente associati alla patologia invasiva da pneumococco sono stati sviluppati in coltura, diluiti a 5×10^4 cellule/ml nel liquido cerebrospinale e analizzati nel test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Quattordici (14) operatori hanno interpretato ciascuno 10 dispositivi di analisi per sierotipo, per un totale di 140 determinazioni per sierotipo. Tutti i quattro (4) sierotipi sono stati rilevati il 100% delle volte al limite di rilevazione del test (5×10^4 cellule/ml).

Sensibilità e specificità clinica

In uno studio prospettico multicentro (4), il test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae è stato utilizzato per analizzare i campioni di liquido cerebrospinale prelevati da 590 pazienti ricoverati e ambulatoriali che presentavano sintomi di meningite o da pazienti per i quali era altrettanto indicata una puntura lombare. I pazienti sono stati considerati positivi per la meningite pneumococcica se diagnosticata da coltura positiva del liquido cerebrospinale.

La prestazione del test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae è stata calcolata utilizzando metodi standard. La specificità è stata del 99% (557/560), con un intervallo di confidenza al 95% tra il 98% e il 100%. La sensibilità è stata del 97% (29/30), con un intervallo di confidenza al 95% tra l'84% e l'100%. Il solo campione positivo alla coltura non rilevato nel test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae sembra aver prodotto solo 2 colonie.

Coltura di liquido cerebrospinale

	+	-
BinaxNOW™	29	3
Risultato	1	557

Sensibilità = 97% (84% - 100%)
 Specificità = 99% (98% - 100%)
 Accuratezza = 99% (98% - 100%)

Reattività Crociata

Test del liquido cerebrospinale

Enterovirus o batteri sono stati isolati da 61 dei campioni di liquido cerebrospinale negativi allo *S. pneumoniae* testati nel corso dello studio prospettico sopra indicato. Sessanta (60) di questi campioni sono risultati negativi nel test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae per una specificità del 98%. Il solo campione positivo conteneva Enterococci. Tuttavia, un secondo liquido cerebrospinale clinico contenente Enterococci è risultato negativo nel test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae come l'intero organismo sottoposto a coltura (fare riferimento alla sezione Test di tutti gli organismi nella pagina successiva).

Batterio/virus isolato dal liquido cerebrospinale	Campioni testati	Specificità
Enterovirus	24	100%
Acinetobacter	3	100%
Cryptococcus neoformans	1	100%
C. diphtheriae	1	100%
Enterobacter	2	100%
Enterococci	2	50%
Escherichia coli	2	100%
Haemophilus influenzae tipo B	1	100%
Klebsiella pneumoniae	2	100%
Morganella morganii	1	100%
Neisseria meningitidis	3	100%
Staphylococcus coagulase negativo	9	100%
Staphylococcus coagulase positivo	2	100%
Staphylococcus epidermidis	2	100%
Streptococco del gruppo A	1	100%
Streptococco del gruppo B	1	100%
Streptococco viridans	4	100%
Specificità complessiva	61	98%

Test di tutti gli organismi

Oltre alle infezioni batteriche e virali riscontrate dallo studio prospettico, Abbott ha redatto un quadro di possibili sostanze che mostrano reattività crociata, inclusi gli agenti batterici e virali più diffusi della meningite. Tutti i batteri sono stati analizzati con il test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae a concentrazioni tra 10⁵ e 10⁸ CFU/mL. I virus sono stati testati ad almeno 10⁵ IU/mL. BinaxNOW Streptococcus pneumoniae ha dimostrato una specificità del 100%, producendo risultati negativi per tutti i virus e i batteri testati alla concentrazione analizzata.

Linfoma di Burkitt (Epstein Barr)	<i>Haemophilus influenzae</i> , non tipizzabile (35891)
Virus Coxsackie A7	Herpes Simplex Virus tipo 1
Virus Coxsackie B3	Herpes Simplex Virus tipo 2
Echovirus	<i>Listeria monocytogenes</i> (19115)
Enterococcus faecium	<i>Neisseria meningitidis</i> sierogruppo A
<i>Haemophilus influenzae</i> A	<i>Neisseria meningitidis</i> sierogruppo B
<i>Haemophilus influenzae</i> B	<i>Neisseria meningitidis</i> sierogruppo C
<i>Haemophilus influenzae</i> C	<i>Neisseria meningitidis</i> sierogruppo D
<i>Haemophilus influenzae</i> D	<i>Neisseria meningitidis</i> sierogruppo L
<i>Haemophilus influenzae</i> E	<i>Streptococcus oralis</i> (35037)
<i>Haemophilus influenzae</i> F	
<i>Haemophilus influenzae</i> , non tipizzabile (51997)	

Sostanze di interferenza

I campioni di liquido cerebrospinale con una conta elevata di globuli bianchi (1 x 10⁴ cellule/mL), globuli rossi (30 cellule/ μ L), proteina (3 g/dL) e bilirubina (100 μ g/mL) sono stati analizzati con il test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae e risultati non incidenti sulla prestazione del test.

Studio di riprodutibilità

Uno studio cieco di BinaxNOW Streptococcus pneumoniae è stato condotto presso 3 laboratori separati utilizzando un gruppo di prelievi codificati per la valutazione in cieco contenenti campioni negativi, a positività bassa e a positività moderata. Ogni campione è stato testato più volte in 3 diversi giorni. Il cento per cento (100%) dei 270 campioni ha prodotto il risultato atteso.

RECAPITI e INFORMAZIONI per le ORDINAZIONI

Numeri per nuovi ordini:

#710-000: BinaxNOW Streptococcus pneumoniae Antigen Card (kit di 22 test)

#710-010: BinaxNOW Streptococcus pneumoniae Control Swab Pack



Stati Uniti
Altri Paesi

1 877 441 7440
+1-311-441-7200

Assistenza tecnica

Servizio di assistenza telefonica

È possibile ricevere maggiori informazioni dal proprio distributore oppure contattando l'assistenza tecnica Abbott ai recapiti:

Stati Uniti

+1 877 866 9340 TS.SCR@abbott.com

Africa, Russia, CSI

+44 161 483 9032 EMEproductsupport@abbott.com

Asia Pacifico

+61 7 3363 7711 APproductsupport@abbott.com

Canada

+1 800 818 8335 CANproductsupport@abbott.com

Europa e Medio Oriente

+44 161 483 9032 EMEproductsupport@abbott.com

America Latina

+57 (1) 4824033 LApowersupport@abbott.com

R Only

BEOGGD GEBRUIK

De BinaxNOW™ Streptococcus pneumoniae Antigen Card (BinaxNOW Streptococcus pneumoniae) is een snelle immunochromatografische (ICT) *in-vitro* test voor de detectie van Streptococcus pneumoniae (*S. pneumoniae*)-antigeen in de urine van patiënten met pneumonie en in de liquor van patiënten met meningoitis. Samen met celkweken en andere methoden kan de kaart worden gebruikt bij het diagnosticeren van pneumokokkenpneumonie en pneumokokkenmeningoitis.

OVERZICHT en UITLEG van de TEST

S. pneumoniae is de belangrijkste oorzaak van buiten het ziekenhuis verworven pneumonie en is mogelijk het belangrijkste pathogen bij buiten het ziekenhuis verworven pneumonie met onbekende etiologie.¹² De mortaliteit van pneumokokkenpneumonie kan oplopen tot 30%, afhankelijk van bacteriëmie, leeftijd en onderliggende aandoeningen.¹³ Als de aandoening niet goed wordt gedagnosticiseerd en behandeld, kan infectie met *S. pneumoniae* leiden tot bacteriëmie, meningoitis, pericarditis, empyeem, purpura fulminans, endocarditis en/of artritis.^{4,5}

Pneumokokkenmeningoitis, een aandoening die vaak tot permanent hersenletsel of de dood leidt, kan optreden als complicatie van andere pneumokokkeninfecties of spontaan zonder voorgaande ziekte.⁶ De ziekte komt voor bij mensen van alle leeftijden, maar het meest bij kinderen jonger dan 5 jaar, tieners en jonge volwassenen, en bij ouderen.⁷ Progressie van lichte ziekte naar coma kan binnen enkele uren optreden, waardoor directe diagnostiek en antimicrobiële behandeling van levensbelang is. Twintig tot dertig procent van alle patiënten met pneumokokkenmeningoitis overlijdt, vaak ondanks verschillende dagen met passende behandeling met antibiotica.⁸ Bij zeer jonge en zeer oude patiënten is de mortaliteit zelfs nog hoger.⁶

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae voorziet in een simpele, snelle methode voor het diagnosticeren van pneumokokkenpneumonie op basis van een urinemonster dat gemakkelijk kan worden verzameld, bewaard en vervoerd. Ook geeft het bij testen van liquor een directe en zeer accurate diagnose van pneumokokkenmeningoitis.

PRINCIPES van de PROCEDURE

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae is een immunochromatografische membraanassay voor detectie van oplosbaar pneumokokkenantigeen in menselijke urine en liquor. Konijnen-anti-*S. pneumoniae*-antistof, de controlelijn, wordt op een nitrocellulose membraan geadsorbeerd. Controleantistof wordt op hetzelfde membraan geadsorbeerd als een tweede streep. Zowel de konijnen-anti-*S. pneumoniae*- als de antispecieësanstifot wordt geconjugueerd tot zichtbare deeltjes die op een inerte fibreuze ondersteuning opdrogen. De resulterende conjugatzone en het gestreepte membraan vormen samen de teststrip. Deze teststrip en een houder voor het wattenstaafje bevinden zich aan weerszijden van een scharnierende, boekvormige testkaart.

Om de test te doen wordt een wattenstaafje in het specimen gedoopt (hetzij urine of liquor), verwijderd en dan in de testkaart ingebracht. Reagens A, een bufferoplossing, wordt uit een druppelaar toegevoegd. De kaart wordt vervolgens gesloten, waardoor het monster in contact komt met de teststrip. Pneumokokkenantigenen in het monster bindt zich aan de anti-*S. pneumoniae* geconjuageerde antistof. De resulterende antigen-conjugaatcomplexen worden ingevangen door geimmobiliseerde anti-*S. pneumoniae*-antistof, waardoor de monsterlijn gevormd wordt. Geimmobiliseerde controleantistof vangt antispecieësconjugaat in, waardoor de controlelijn gevormd wordt.

De testresultaten worden geïnterpreteerd door de aanwezigheid of afwezigheid van zichtbare roze-paarse gekleurde lijnen. Bij een positief testresultaat - na 15 minuten af te lezen - is zowel een monster- als een controlelijn te zien. Bij een negatief testresultaat - na 15 minuten af te lezen - verschijnt alleen een controlelijn, wat aangeeft dat in het monster geen *S. pneumoniae*-antigeen gedetecteerd is. Als de controlelijn niet verschijnt, ongeacht of er wel of geen monsterlijn zichtbaar is, is de assay ongeldig.

REAGENTIA en MATERIALEN

Trek de flap uit om de afbeeldingen te bekijken.

Meegeleverde materialen

- ❶ **Testkaarten:** een met konijnenantistof specifiek voor *S. pneumoniae*-antigeen en met controleantistof gecoat membraan wordt gecombineerd met konijnen-anti-*S. pneumoniae*-antigeen en antispecieësconjugaten in een scharnierende testkaart.
- ❷ **Reagens A:** citraat/fosfaatbuffer met natriumlaurylsulfaat, Tween® 20 en natriumazide.
- ❸ **Wattenstaafjes:** bedoeld voor gebruik met BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Geen andere wattenstaafjes gebruiken.
- ❹ **Wattenstaafje voor positieve controle:** geïnactiveerd *S. pneumoniae*-antigeen gedroogd op wattenstaafje.
- ❺ **Wattenstaafje voor negatieve controle:** *S. pneumoniae* negatief wattenstaafje.

Anbevolen maar niet meegeleverde materialen

Klok, timer of stopwatch; standaard urineopvangpotjes of liquorbusjes.

Accessoire

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae set controlewattenstaafjes (catalogusnummer 710-010) met 5 wattenstaafjes voor positieve en 5 wattenstaafjes voor negatieve controle.

VOORZORGSMATREGELEN

Op de controlewattenstaafjes moeten zes (6) druppels reagens A worden aangebracht. Op patiëntmonsters moeten drie (3) druppels reagens A worden aangebracht.

- ❻ **ONGELDIGE RESULTATEN**, aangegeven door de afwezigheid van een controlelijn, kunnen optreden als er onvoldoende reagens A op de testkaart wordt aangebracht. Om voldoende aan te brengen wordt de flacon verticaal 1-2/3 cm boven de wattenstaafhouder gehouden waarmen langzaam de druppels erop laat vallen.
5. Voor *in-vitro* diagnostisch gebruik.
6. Als de kit in de koeling wordt bewaard, moet u alle kitcomponenten eerst op kamertemperatuur (15-30 °C) laten komen voordat u de test gaat uitvoeren.
7. De testkaart is in beschermende folie verzeugd. Niet gebruiken als de folie beschadigd of geopend is. Haal de testkaart pas vlak voor gebruik uit de folie. Rukt de reactiegebied van de testkaart niet aan.
8. Gebruik de kit niet na de vervaldatum.
9. Gebruik onderdelen van kits met verschillende partijnummers niet door elkaar.
10. De wattenstaafjes in de kit zijn goedgekeurd voor gebruik met de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. **Geen andere wattenstaafjes gebruiken.**
11. De oplossingen die worden gebruikt om de controlewattenstaafjes te maken, worden volgens standaardmethoden geïnactiveerd. Maar patiëntmonsters, wattenstaafjes en testkaarten moeten behandeld worden alsof ze ziekten kunnen overbrengen. Neem de geldende voorzorgsmatregelen in acht tegen microbiele gevaren.
12. Voor de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae hoeft de urine niet schoon te worden opgevangen. Daarom zijn urinemonsters voor deze test mogelijk niet geschikt voor bacteriologische kweken.
13. Als de Abbott wattenstaaf in de liquor gedoopt is, is het monster niet langer steriel en mogelijk niet geschikt voor kweek. Als het liquormonster op kweek gezet gaat worden, doe dan eerst de kweek of splits het liquormonster.

OPSLAG en STABILITEIT

Bewaar de kit bij 2-30 °C. De BinaxNOW Streptococcus pneumoniae-kaart en de reagentia zijn stabiel tot de op de verpakkingen aangegeven vervaldatum. Gebruik de kit niet na de vervaldatum.

KWALITEITSCONTROLE

Dagelijkse kwaliteitscontrole:

De BinaxNOW Streptococcus pneumoniae heeft ingebouwde procedures voor positieve en negatieve controle. De minimale aanbeveling van de fabrikant voor dagelijkse kwaliteitscontrole is elke dag deze procedurecontroles voor het eerste monster dat getest wordt te documenteren.

Procedure voor positieve controle

De roze-paarse lijn op de plaats van de controlelijn kan worden beschouwd als een interne positieve procedurecontrole. Als er capillaire flow is opgetreden en de functionele integriteit van de kaart is in stand gehouden, wordt deze lijn altijd zichtbaar.

Procedure voor negatieve controle

Het verdwijnen van de achtergrondkleur van het resultaatvenster vormt een negatieve procedurecontrole. De achtergrondkleur van het venster moet binnen 15 minuten lichtroze tot wit worden en mag het aflezen van het testresultaat niet bemoeilijken.

Externe positieve en negatieve controles

Goede laboratoriumpraktijken bevelen het gebruik aan van positieve en negatieve controles om het volgende te waarborgen:

- De testreagentia werken,
- De test wordt correct uitgevoerd.

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae-testkits bevatten wattenstaafjes voor positieve en negatieve controle. Deze wattenstaafjes vormen een controle voor de gehele assay. Test deze wattenstaafjes met elke nieuwe zending die binnenkomt. Andere controles kunnen worden getest om te voldoen aan:

- Lokale, provinciale of landelijke voorschriften,
- Accreditierende organisaties, en/of
- Standaardprocedures voor kwaliteitscontrole in uw laboratorium.

Raadpleeg 42 CFR 493.1256 voor richtlijnen voor correcte kwaliteitscontrole (alleen klanten in de VS).

Als er geen correcte controleresultaten worden verkregen, dienen de patiëntuitslagen niet te worden gerapporteerd. Neem tijdens kantooruren contact op met de technische dienst van Abbott.

MONSTERNAME

Laat alle monsters op kamertemperatuur (15-30 °C) komen voordat u ze test met de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Vermeng het monster vlak voor de test door het voorzichtig te zwenken.

URINE (voor diagnose pneumonie)

Verzamel urinemonsters in standaardpotjes. Bewaar ze bij kamertemperatuur (15-30 °C) als de test binnen 24 uur na afname plaatsvindt. Anders moet de urine maximaal 14 dagen voor de test bij 2-8 °C of ingevroren worden bewaard. Als conservermiddel mag boorzuur worden gebruikt.

De urinemonsters kunnen waar nodig in lekvrije containers bij 2-8 °C of ingevroren verzonden worden.

Liquor (voor diagnose meningoitis)

Neem de liquor af volgens de standaardprocedures en bewaar deze bij kamertemperatuur (15-30 °C) gedurende maximaal 24 uur voor de test. Correct afgenumen liquor mag ook worden gekoeld (2-8 °C) of ingevroren (-20 °C) gedurende maximaal 1 week voor de test.

TESTPROCEDURE

Urinemonsters, liquormonsters en vloeistofcontroles

Gebruik bij testen op **pneumokokkenpneumonie** een **urine** monster en op **pneumokokkenmeningoitis** een **liquor** monster.

NB: gebruik bij het testen van vloeibare monsters 3 druppels Reagens A.

Trek de flap uit om de afbeeldingen te bekijken. Laat de reagentia en kaarten op kamertemperatuur komen (15-30 °C) voordat u de test uitvoert.

1. Laat de patiëntmonster(s) en/of vloeibare controle(s) op kamertemperatuur (15-30 °C) komen en zwenk ze dan voorzichtig om ze te mengen. Haal de kaart direct voor gebruik uit de folie en leg deze plat neer.
2. Doop een Abbott wattenstaafje in het te testen monster, waarbij de kop van de wattenstaaf geheel bedekt moet worden. Als het staafje druppelt, raak het met de staafje aan de zijkant van het bakje aan om overtollige vloeistof te verwijderen.
3. Aan de rechterbinnenzijde van de kaart zitten twee openingen. Doe het wattenstaafje in de **ONDERSTE** opening (wattenstaafhouder). Druk stevig naar boven zodat de wattenstaafkop volledig zichtbaar is in de bovenste opening. **VERWIJDER WATTENSTAAF NIET**.
4. Houd de flacon met Reagens A verticaal, 1,5 tot 2,5 cm boven de kaart. Laat langzaam drie (3) druppels Reagens A in de **ONDERSTE** opening vallen.
5. Trek meteen de plakstrip van de rechtersrand van de testkaart af. Sluit de kaart en verzegel deze goed. Lees 15 minuten na het sluiten van de kaart het resultaat af in het venster. Resultaten die worden afgelezen nadat er meer dan 15 minuten zijn verstreken, zijn mogelijk onjuist. Maar bij sommige positieve patiënten kan in minder dan 15 minuten een zichtbare monsterlijn verschijnen.

NB: voor het gemak is er op de wattenstaaf een breuklijn aangebracht zodat deze na het sluiten van de kaart kan worden afgebroken. Zorg ervoor dat daarbij de wattenstaaf niet uit de houder getrokken wordt.

PROCEDURE CONTROLEWATTENSTAAFJES

BinaxNOW™ controlewattenstaafjes

NB: gebruik voor controlewattenstaafjes 6 druppels Reagens A.

Verwijder de kaart niet uit de folie tot het testmonster op kamertemperatuur is gekomen.

1. Laat de reagentia en kaarten op kamertemperatuur komen (15-30 °C) voordat u de test uitvoert. Haal de kaart pas vlak voor gebruik uit de folie. Leg de kaart plat neer.
2. Aan de rechterbinnenzijde van de kaart zitten twee openingen. Doe het wattenstaafje in de **ONDERSTE** opening. Druk stevig naar boven zodat de wattenstaafkop volledig zichtbaar is in de bovenste opening. **VERWIJDER WATTENSTAAF NIET**.
3. Houd de flacon met Reagens A verticaal, 1,5 tot 2,5 cm boven de kaart. Laat langzaam zes (6) druppels Reagens A in de **ONDERSTE** opening vallen.
4. Trek meteen de plakstrip van de rechtersrand van de testkaart af. Sluit de kaart en verzegel deze goed. Lees 15 minuten na het sluiten van de kaart het resultaat af in het venster. Resultaten die worden afgelezen nadat er meer dan 15 minuten zijn verstreken, zijn mogelijk onjuist. Maar de monsterlijn van de wattenstaaf voor positieve controle kan in minder dan 15 minuten zichtbaar zijn.

INTERPRETATIE van RESULTATEN

Een **negatief monster** geeft één roze-paarse controlelijn in de bovenste helft van het venster, wat een vermoedelijk negatief resultaat wijst. Deze controlelijn betekent dat het detectiedeel van de test correct gedaan is, maar dat er geen *S. pneumoniae*-antigen is gedetecteerd.



Roze controlelijn

Een **positief monster** geeft twee roze-paarse lijnen. Dat betekent dat er antigen gedetecteerd is. Monsters met een lage antigeenconcentratie kunnen een zwakke patiëntlijn geven. Elke zichtbare lijn is positief.



Roze monsterlijn

Als er **geen lijnen** verschijnen, of als alleen de monsterlijn verschijnt, is de test **ongeldig**. Ongeldige tests moeten worden herhaald. Als het probleem aanhoudt, neem dan contact op met de technische dienst van Abbott.



Geen controlelijn

Als er **alleen de monsterlijn** verschijnt, is de test **ongeldig**. Ongeldige tests moeten worden herhaald. Als het probleem aanhoudt, neem dan contact op met de technische dienst van Abbott.



Alleen monsterlijn

RESULTATEN MELDEN

Resultaat **Vorgestelde melding**

Positieve urine Positief voor pneumokokkenpneumonie.

Negatieve urine Vermoedelijk negatief voor pneumokokkenpneumonie, wat aannemelijk maakt dat er momenteel of in het recente verleden geen infectie met pneumokokken is of was geweest. Infectie door *S. pneumoniae* kan niet worden uitgesloten omdat het antigen in het monster onder de detectielimiet van de test kan zijn.

Positieve liquor Positief voor pneumokokkenmeningitis.

Negatieve liquor Vermoedelijk negatief voor pneumokokkenmeningitis. Infectie door *S. pneumoniae* kan niet worden uitgesloten omdat het antigen in het monster onder de detectielimiet van de test kan zijn.

BEPERKINGEN

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae is alleen gevalideerd op urine- en liquormonsters. Andere monsters (bijvoorbeeld plasma of ander lichaamsvocht) dat *S. pneumoniae*-antigen kan bevatten zijn niet beoordeeld.

Een negatief resultaat van de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae sluit infectie met *S. pneumoniae* niet uit. Daarom moeten de resultaten van deze test en van celkweken, serologie of andere antigeendetectormethoden worden gebruikt in samenhang met klinische bevindingen om een nauwkeurige diagnose te stellen.

De BinaxNOW Streptococcus pneumoniae is niet beoordeeld bij patiënten die langer dan 24 uur antibiotica gebruiken of bij patiënten die onlangs een antibioticakur hebben gehad. De effecten van vrij verkrijgbare geneesmiddelen zijn niet vastgesteld bij personen met pneumokokkenmeningitis.

Streptococcus pneumoniae-vaccin kan met de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae in de 48 uur na vaccinatie vals-positieve resultaten op urine opleveren. Het effect van vaccinatie is niet vastgesteld bij personen met pneumokokkenmeningitis. Daarom wordt aanbevolen om de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae niet te gebruiken binnen 5 dagen na toediening van het *S. pneumoniae*-vaccin.

De nauwkeurigheid van de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae op urine is bij jonge kinderen niet vastgesteld. De werking op liquor bij jonge kinderen is daarentegen wel vastgesteld (zie Prestatiegegevens - liquor).

PRESTATIEGEGEVENS - URINE

Analytische sensitiviteit

Serotypebeoordeling

Vierenveertig (44) isolaten die de 23 *S. pneumoniae*-serotypen vertegenwoordigen die verantwoordelijk zijn voor minstens 90% van de ernstige pneumokokkeninfecties in de Verenigde Staten en wereldwijd werden op kweek gezet en bleken bij concentraties van 10^5 cellen/ml positief te zijn met de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.

Detectielimiet

De detectielimiet van de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae, gedefinieerd als de verdunning van positieve urine die in ongeveer 95% van de gevallen een positief resultaat van de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae oplevert, werd vastgesteld door meerdere oplossingen van de urine van een bekende positieve patiënt te maken en deze verdunningen op de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae te gebruiken.

Vijf (5) verschillende operators interpreteerden elk 20-40 kaarten die met elke verdunning gebruikt werden voor in totaal 100-200 bepalingen per verdunning. Uit de volgende resultaten blijkt dat de detectielimiet van de BinaxNOW bij de urine van deze patiënt een verdunning van 1:250 was.

Urineverdunning	Positieve resultaten per uitgevoerde test	Totale detectie
1:200	100/100	100%
1:250	95/100	95%
1:300	160/200	80%
1:400	44/100	44%
1:600	8/100	8%

Klinische sensitiviteit en specificiteit (Retrospectieve studie)

Als onderdeel van de retrospectieve studie werden urinemonters van 355 patiënten met een positieve bloedkweek voor pneumokokkenpneumonie en 338 patiënten die verondersteld negatief waren voor *S. pneumoniae* (in totaal 373 patiënten) verzameld in 3 verschillende centra en beoordeeld met de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Aan de hand van standaardmethoden werden de prestaties van de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae berekend. De sensitiviteit was 86%, specificiteit was 94%, en algehele nauwkeurigheid was 93%. Hieronder staan de 95%-betrouwbaarheidsintervallen.

Bloedkweek

	+	-
BinaxNOW™		
+	30	21
Resultaat		
-	5	317

Sensitiviteit = 86% (71% - 94%)
Specificiteit = 94% (91% - 96%)
Nauwkeurigheid = 93% (90% - 95%)

Klinische sensitiviteit en specificiteit (Prospectieve studie)

In een aparte prospectieve studie in zeven centra werd de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae gebruikt om urinemonters van 215 opgenomen politiële patiënten te beoordelen met klachten of ontsteking van de onderste luchtwegen en van patiënten bij wie anderszins het vermoeden van pneumokokkenpneumonie bestond. Patiënten werden positief voor pneumokokkenpneumonie beschouwd als dit door een positieve bloedkweek werd gedagnosticiseerd.

De BinaxNOW Streptococcus pneumoniae presteerde voor politiële en opgenomen patiënten gelijk. Hieronder staan de 95%-betrouwbaarheidsintervallen.

Prestaties bij poliklinische patiënten Bloedkweek

	+	-
BinaxNOW™		
+	19	25
Resultaat		
-	2	90

Sensitiviteit = 90% (70% - 97%)
Specificiteit = 78% (70% - 85%)
Nauwkeurigheid = 80% (72% - 86%)

Prestaties bij gehospitaliseerde patiënten Bloedkweek

	+	-
BinaxNOW™		
+	9	20
Resultaat		
-	1	49

Sensitiviteit = 90% (60% - 98%)
Specificiteit = 71% (59% - 80%)
Nauwkeurigheid = 73% (62% - 82%)

Kruisreactiviteit: Urinetests

Er werden tweehonderdzeventig (270) verschillende organismen geïsoleerd uit de 338 negatieve patiënten die als onderdeel van de bovengenoemde retrospectieve studie werden getest. Van de 165 organismen die werden geïsoleerd uit patiënten met urineweginfecties gaven er 15 (9%) positieve resultaten. Dat waren 2/1 *Enterobacter cloace*, 1/2 *Staphylococcus aureus*, 1/1 *Streptococcus* (non A,B), 1/1 *Streptococcus* (non D), 1/17 *Streptococcus* (Groep D), 1/3 *Providencia stuartii*, 5/78 *Escherichia coli* en 3 zonder vastgesteld pathogen. Van de 59 organismen die waren geïsoleerd uit patiënten met pneumonie waren er 3 (5%) positief, waaronder 1/2 *Mycobacterium kansasi* en 2/15 *Mycobacterium tuberculosis*. Een van de 41 (2%) uit bacteriemische

patiënten geïsoleerde organismen, *Proteusmirabilis*, was positief. Er was geen kruisreactiviteit met de 5 empyemisolaten. Tot slot waren 4/100 urinemonsters van mensen zonder bekende infectie positief.

Omdat dit een retrospectieve studie was, was slechts een beperkt aantal patiënten met elke infectie beschikbaar voor een test en de volledige klinische voorgeschiedenis van ieder is niet bekend. Daarom kan de aanwezigheid van co-infectie met *S. pneumoniae* niet worden uitgesloten. Bij tests in zuivere kweek (gegevens hieronder) vertonen deze organismen in de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae geen kruisreactiviteit.

Tests op hele organismen

Om de analytische specificiteit van de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae vast te stellen, werd een lijst van 144 mogelijke kruisreactanten samengesteld, waaronder organismen die geassocieerd worden met pneumonie en die welke waarschijnlijk worden aangetroffen in het urogenitale kanaal als normale flora of als gevolg van een urineweginfectie. Ze werden alle in de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae geëvalueerd bij concentraties van 10^3 tot 10^6 CFU/ml. De BinaxNOW Streptococcus pneumoniae gaat met 143 van de 144 organismen geen kruisreactie aan. Het enige positieve orgaanisme, Streptococcus mitis, is een verwachte kruisreactant omdat dit het antigen deelt waartegen de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae gericht is. Streptococcus mitis wordt in verband gebracht met endocarditis, niet pneumonie, en zal waarschijnlijk niet met welke frequentie dan ook verschijnen in de doelpopulatie voor tests met de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.⁸ De volgende organismen werden getest en gaven negatieve resultaten bij de geteste concentratie. Als er meerdere stammen werden getest, is het aantal tussen haakjes vermeld.

<i>Acinetobacter</i> sp. (4)	<i>Mycoplasma</i> sp.* (3)
<i>Adenovirus</i> * (2 en 3 gepoold)	<i>Neisseria cinerea</i>
<i>Alcaligenes faecalis</i>	<i>Neisseria gonorrhoeae</i> (3)
<i>Bacillus subtilis</i>	<i>Neisseria lactamica</i>
<i>Blastomyces dermatitidis</i> *	<i>Neisseria meningitidis</i>
<i>Bordetella pertussis</i>	<i>Neisseria polysaccharea</i>
<i>Branhamella catarrhalis</i>	<i>Neisseria subflava</i>
<i>Candida albicans</i> (3)	<i>Nocardia farcinia</i> *
<i>Candida stellatoidea</i>	<i>Paracoccidioides brasiliensis</i> *
<i>Coccidioides immitis</i> *	<i>Parainfluenzae</i> * (2)
<i>Corynebacterium</i> sp. (3)	<i>Proteus mirabilis</i> (2)
<i>Enterobacter cloaceae</i> (4)	<i>Proteus vulgaris</i> (2)
<i>Enterococcus avium</i> ♀	<i>Providencia stuartii</i>

<i>Enterococcus durans</i> ♀	<i>Pseudomonas</i> sp. (7)
<i>Enterococcus faecalis</i> ♀ (6)	Respiratory Syncytial Virus*
<i>Escherichia coli</i> (8)	Rhinovirus*
<i>Escherichia hermannii</i> (2)	<i>Salmonella</i> sp. (4)
<i>Flavobacterium</i> sp. (2)	<i>Serratia marcescens</i>
<i>Gardnerella vaginalis</i>	<i>Sphingobacterium multivorum</i>
<i>Haemophilus influenzae</i> (10) (types α-f en niet-typebaar)	<i>Staphylococcus aureus</i> (6) <i>Staphylococcus</i> sp. (8)
<i>Haemophilus parainfluenzae</i>	<i>Stenotrophomonas maltophilia</i>
<i>Histoplasma capsulatum</i> * (2)	<i>Streptococcus anginosus</i> ♀*
<i>Klebsiella oxytoca</i> (2)	<i>Streptococcus bovis</i> ♀
<i>Klebsiella pneumoniae</i> (3)	<i>Streptococcus Group A</i> + (2)
<i>Lactobacillus</i> sp. (5)	<i>Streptococcus Groep B</i> + (8)
<i>Legionella pneumophila</i>	<i>Streptococcus Groep C</i> ♀*
<i>Listeria monocytogenes</i>	<i>Streptococcus Groep F</i> ♀*
<i>Micrococcus luteus</i> (2)	<i>Streptococcus Groep G</i> ♀*
<i>Moraxella osloensis</i>	<i>Streptococcus mutans</i> ♀*
<i>Morganella morganii</i>	<i>Streptococcus parasanguis</i> ♀*
<i>Mycobacterium kansasi</i>	<i>Streptococcus sanguis</i> ♀*
<i>Mycobacterium tuberculosis</i>	<i>Trichomonas vaginalis</i> (2)

Interfererende stoffen

Urinemonsters met verhoogde aantallen witte bloedcellen (ook bij zwakte vergroting), rode bloedcellen* (ook bij zwakte vergroting), eiwit (waaronder 500 mg/dl), glucose (waaronder $>2000 \text{ mg/dl}$), en turbiditeit (waaronder troebel) werden in de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae beoordeeld en bleken geen invloed op de testprestatie te hebben.

*Merk op dat één urinemonster met verhoogde aantallen rode bloedcellen een ongeldig resultaat gaf vanwege extreme verkleuring van het testmembraan, waardoor de lijn niet goed zichtbaar werd.

Reproductiebaarheidsonderzoek

Een geblindeerde studie met de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae werd uitgevoerd in 3 verschillende settings met zorg aan het ziekbied waarbij een lijst met geblindeerde gecontroleerde monsters werd gebruikt die negatieve, laag-positieve, matig-positieve en hoog-positieve monsters bevatten. Er werden zowel monsters met als zonder boorzuur getest. De deelnemers hebben elk monster meerdere keren getest op 3 verschillende dagen. Driehonderdzevenenvijftig (357) van de 359 in totaal geteste monsters (99,4%) gaven het verwachte resultaat.

PRESTATIEGEGEVEN - LIQUOR

Analytische sensitiviteit

Detectielimiet

De detectielimiet van de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae is vastgesteld door het testen van meerdere *S. pneumoniae*-verdunningen in de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.

Tien (10) verschillende operators hebben elk 10 kaarten geïnterpreteerd die bij elke verdunning zijn gebruikt voor een totaal van 100 bepalingen per verdunning. De volgende resultaten laten zien dat de detectielimiet van de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae 5×10^4 cellen/ml is.

Concentratie <i>S. pneumoniae</i>	Positieve resultaten per uitgevoerde test	Totale detectie
$7,5 \times 10^4$ cellen/ml	100/100	100%
5×10^4 cellen/ml	100/100	100%
3×10^4 cellen/ml	91/100	91%
$1,5 \times 10^4$ cellen/ml	44/100	44%
0 cellen/ml	0/100	0%

Serotypebeoordeling

De vier (4) serotypen (6, 14, 19, 23) die het meest in verband worden gebracht met invasieve pneumokokkenziekte werden gekweekt, verduld tot 5×10^4 cellen in liquor en getest in de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Veertien (14) operators hebben elk 10 kaarten per serotype geïnterpreteerd voor in totaal 140 bepalingen per serotype. Alle vier (4) serotypen werden 100% van de tijd gedetecteerd bij de detectielimiet van de test (5×10^4 cellen/ml).

Klinische sensitiviteit en specificiteit

Bij een prospectieve studie in meerdere centra (4) werd de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae gebruikt om liquormonsters te evalueren die verzameld waren van 590 opgenomen en poliklinische patiënten met symptomen van menigitis of van patiënten bij wie anders een lumbaalpunctie geïndiceerd was. De patiënten werden positief voor pneumokokkenmeningitis beschouwd als de diagnose door een positieve liquorkweek werd vastgesteld.

Aan de hand van standaardmethoden werden de prestaties van de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae berekend. De specificiteit was 99% (557/560), met een 95%-betrouwbaarheidsinterval van 98% tot 100%. De sensitiviteit was 97% (29/30), met een 95%-betrouwbaarheidsinterval van 84% tot 100%. Van het positieve kweekmonster dat door de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae niet werd gedetecteerd, werd gemeld dat deze slechts 2 kolonies produceerde.

Liquorkweek

	+	-
BinaxNOW™	+	29
Resultaat	-	557

Sensitiviteit = 97% (84% - 100%)
 Specificiteit = 99% (98% - 100%)
 Nauwkeurigheid = 99% (98% - 100%)

Kruisreactiviteit

Liquortest

Hetzelfde enterovirus of bacteriën werden geïsoleerd van 61 van de S. pneumoniae-negatieve liquormonsters die getest werden als deel van de bovengenoemde prospectieve studie. Zestig (60) van deze monsters testten negatief met de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae voor een specificiteit van 98%. Het ene positieve monster bevatte enterokokken. Maar een tweede klinisch liquormonster dat enterokokken bevatte, testte negatief met de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae, net als het gekweekte hele organisme (zie Tests op hele organismen op de volgende pagina).

Uit liquor geïsoleerde bacterie/virus	Monsters getest	Specificiteit
Enterovirus	24	100%
Acinetobacter	3	100%
Cryptococcus neoformans	1	100%
C. diphtheriae	1	100%
Enterobacter	2	100%
Enterococci	2	50%
Escherichia coli	2	100%
Haemophilus influenzae type B	1	100%
Klebsiella pneumoniae	2	100%
Morganella morganii	1	100%
Neisseria meningitidis	3	100%
Staphylococcus coagulase-negatief	9	100%
Staphylococcus coagulase-positief	2	100%

Uit liquor geïsoleerde bacterie/virus	Monsters getest	Specificiteit
Staphylococcus epidermidis	2	100%
Streptococcus Groep A	1	100%
Streptococcus Groep B	1	100%
Streptococcus viridans	4	100%
Totale specificiteit	61	98%

Tests op hele organismen

Naast de bacteriële en virale infecties die werden gezien als onderdeel van de prospectieve studie heeft Abbott een lijst van mogelijke kruisreactanten opgesteld, waaronder de meest voorkomende bacteriële en virale pathogenen van meningoitis. Alle bacteriën werden met de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae beoordeeld bij concentraties variërend van 10^3 tot 10^8 CFU/ml. De virussen werden bij 10^3 E/ml of hoger getest. De BinaxNOW Streptococcus pneumoniae vertoonde een specificiteit van 100% en gaf bij de geteste concentratie voor alle geteste virussen en bacteriën negatieve resultaten.

Lymfoom van Burkitt (Epstein Barr)	Haemophilus influenzae, niet-typeerbaar (35891)
Coxsackie A7 Virus	Herpes Simplex Virus Type 1
Coxsackie B3 Virus	Herpes Simplex Virus Type 2
Echovirus	Listeria monocytogenes (9115)
Enterococcus faecium	Neisseria meningitidis serogroep A
Haemophilus influenzae A	Neisseria meningitidis serogroep B
Haemophilus influenzae B	Neisseria meningitidis serogroep C
Haemophilus influenzae C	Neisseria meningitidis serogroep D
Haemophilus influenzae D	Neisseria meningitidis serogroep L
Haemophilus influenzae E	Streptococcus oralis (35037)
Haemophilus influenzae F	
Haemophilus influenzae, niet-typeerbaar (51997)	

Interfererende stoffen

Liquormonsters met verhoogde aantal witte bloedcellen (1×10^4 cellen/ml), rode bloedcellen (30 cellen/ μ l), eiwit (3 g/dl) en bilirubine (100 μ g/ml) werden in de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae beoordeeld en bleken geen invloed op de testprestaties te hebben.

Reproductiebaarheidsonderzoek

Een geblinderd onderzoek met de BinaxNOW Streptococcus pneumoniae verricht in 3 afzonderlijke laboratoria waarbij een lijst met geblinderde gecodeerde monsters is gebruikt die negatieve, laag-positieve en matig-positieve monsters bevatten. De deelnemers hebben elk monster meerdere keren getest op 3 verschillende dagen. Honderd procent (100%) van de 270 monsters gaf het verwachte resultaat.

BESTEL- en CONTACTINFORMATIE

Bestelnummers:

710-000: BinaxNOW Streptococcus pneumoniae Antigen Card (kit met 22 testen)

710-010: BinaxNOW Streptococcus pneumoniae Control Swab Pack (Set controleswattenstaafjes)



VS 1 877 441 7440
Buiten VS +1 321 441 7200

Technische ondersteuning

Advieslijn

Neem voor meer informatie contact op met uw distributeur, of met de technische ondersteuning van Abbott via:

VS

+1 877 866 9340 TS.SCR@abbott.com

Afrika, Rusland, CIS

+44 161 483 9032 EMEproductsupport@abbott.com

Azië en Pacifisch gebied

+61 7 3363 7711 APproductsupport@abbott.com

Canada

+1 800 818 8335 CANproductsupport@abbott.com

Europa en Midden-Oosten

+44 161 483 9032 EMEproductsupport@abbott.com

Latijns-Amerika

+57 (1) 4824033 LAproductsupport@abbott.com

Rx Only

TILTENKT BRUK

BinaxNOW™ *Streptococcus pneumoniae*-antigenkort (BinaxNOW Streptococcus pneumoniae) er en rask *in vitro*-immunkromatografisk analyse (ICT) for påvisning av *Streptococcus pneumoniae* (*S. pneumoniae*)-antigen i urinen til pasienter med lungebetennelse og i cerebrospinalvæsken (CSF) hos pasienter med hjernehinnebetennelse. Den er tiltent brukt i kombinasjon med dyrking og andre metoder som hjelp i diagnostisering både av pneumokokkungebetennelse og pneumokokkhjernehinnebetennelse.

OPPSUMMERING og FORKLARING av TESTEN

S. pneumoniae er den vanligste årsaken til samfunnsværtet lungebetennelse og kan være det vanligste stoffet i samfunnsværtet lungebetennelses av ukjent etiologi.¹² Pneumokokkungebetennelse har en dødelighet på omtrent 30 %, avhengig av bakteriemi, alder og underliggende sykdommer.¹³ Utan diagnostisering og riktig behandling, kan *S. pneumoniae*-infeksjon føre til bakteriemi, hjernehinnebetennelse, perikarditt, empyem, purpura fulminans, endokarditt og/eller artritt.¹⁴

Pneumokokkhjernehinnebetennelsen, en tilstand som ofte føret til permanent hjerneskade eller død, kan oppstå som en komplikasjon ved en annen pneumokokkinfeksjon eller oppstå spontant, uten forutgående sykdom.⁶ Tilstanden rammer personer i alle aldre, men er mest utbredt blant barn under fem år, tenåringer, unge voksne og eldre.⁷ Utvikling fra mild sykdom til koma kan skje innen få timer, noe som gjør umiddelbar diagnostisering og antimikrobiell behandling avgjørende. 20 til 30 prosent av alle pasienter med pneumokokkhjernehinnebetennelse vil dø, ofte til tross for flere dagers relevant antibiotikabehandling.⁶ Dødeligheten er enda høyere blant svært unge og svært gamle pasienter.⁶

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae gir en enkel og rask metode for diagnostisering av pneumokokkungebetennelse ved hjelp av en urinprøve som enkelt hentes inn, lagres og transporteres. Den gir også en øyeblikkelig og svært nøyaktig diagnostisering av pneumokokkhjernehinnebetennelse ved testing av CSF.

PROSEDYREPRINSIPPER

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae er en immunkromatografisk membranalalyse som brukes til å påvise pneumokokkloselig antigen i human urin og CSF. Anti-*S. pneumoniae*-antistoff fra kanin, prevelingen, adsorberes på en nitrocellulosemembran. Kontrollantistoff adsorberes på den samme membranen som stripe nummer to. Både anti-*S. pneumoniae* fra kanin og antiart-antistoffer konjugeres til visualiseringspartikler på et inert, fibrest underlag. Den resulterende konjugatputen og den stripte membranen kombineres til teststrimmen. Denne teststrimmen samt en bron til vattipinneproven monteres på hver side av et hengslet, bokformet testkort.

Før å utføre testen dypper du en vattippe i prøven (urin eller CSF), tar den ut og setter den i testkortet. Reagens A, en bufferløsning, tilsettes fra en dråpeflaske. Deretter lukkes testkortet, slik at prøven kommer i kontakt med teststrimmen. Pneumokokkantigent som finnes i prøven, reagerer med båndet opp anti-*S. pneumoniae*-konjugert antistoff. De resulterende antigenkonjugatkompleksene fanges opp av immobilisert anti-*S. pneumoniae*-antistoff og utgjør prevelingen. Immobilisert kontrollantistoff fanger opp antiartkonjugatet og danner kontrolllinjen.

Testresultatene tolkes i henhold til tilstedsverrelse eller fravær av synlige rosa til lilla linjer. Et positivt testresultat, lest på 15 minutter, vil omfatte påvisning både av en prevelining og en kontrolllinje. Et negativt testresultat, lest på 15 minutter, vil bare produsere en kontrolllinje, noe som indikerer at *S. pneumoniae*-antigen ikke ble påvist i prøven. Manglende kontrolllinje, enten prevelingen finnes eller ikke, indikerer en ugyldig analyse.

REAGENSER og MATERIALER

Se illustrasjonene på utbreftsflisen.

Materialer som følger med

- ❶ **Testkort:** en membran belagt med antistoff fra kanin spesifikt for *S. pneumoniae*-antigen, og med kontrollantistoff, er kombinert med anti-*S. pneumoniae*-antigen fra kanin og antiartkonjugater i et hengslet testkort.
- ❷ **Reagens A:** citrat-/fosfatbuffer med natriumlaurylsulfat, Tween® 20 og natrimumazid.
- ❸ **Prevevattipinner:** lagd for bruk sammen med BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Ikke bruk andre vattipinner.
- ❹ **Vattipinne til positiv kontroll:** inaktivert *S. pneumoniae*-antigen tørket på vattipinnen.
- ❺ **Vattipinne til negativ kontroll:** *S. pneumoniae*-negativ vattipinne.

Materialer som anbefales, men ikke følger med

Klokke, tidtaker eller stoppeklokke, standardbeholdere for urinprøver eller CSF-transportrør.

Tilbehør

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae, pakke med kontrollvattipinner (katalognummer 710-010), inneholder 5 vattipinner til positiv kontroll og 5 vattipinner til negativ kontroll.

FORSIKTIGHETSREGLER

Kontrollvattipinner krever seks (6) dråper av reagens A. Pasientprøver krever tre (3) dråper av reagens A.

- ❻ **UGYLDIGE RESULTATER**, indikert av manglende kontrolllinje, kan forekomme hvis det tilsettes for lite av reagens A på testkortet. Sørg for tilstrekkelig mengde ved å holde hettelasset vertikalt, 2–3 centimeter over vattipinnebronen og sakte tilsette de frittfallende dråpene.
- ❼ *In vitro*-diagnostisk bruk.
- ➍ Hvis settet oppbevares i kjøleskap, skal alle settkomponentene nå romtemperatur (15–30 °C) før bruk.
- ➎ Testkortet er forseglet i en beskyttende foliepose. Ikke bruk produktet hvis posen er skadet eller åpen. Ta testkortet ut av posen rett før bruk. Ikke bærer reaksjonsområdet på testkortet.
- ➏ Ikke bruk settet etter utløpsdatoen.
- ➐ Ikke bland komponenter fra sett som kommer fra forskjellige partier.
- ➑ Vattipinnene i settet er godkjent for bruk sammen med BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. **Ikke bruk andre vattipinner.**
- ➒ Lesninger som brukes for å lage kontrollpensler er inaktivert med standardmetoder. Pasientprøver, kontroller og testkort skal imidlertid behandles som om de kan overføre sykdommer. Følg etablerte sikkerhetsregler for mikrobefarer.
- ➓ Det er ikke nødvendig med clean catch-urin for BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Urinprøver som brukes i denne testen, vil derfor kanskje ikke egne seg for bakteriedyrking.
- ➔ Når Abbott vattipinner er dyppet i en CSF-prøve, er prøven ikke lengre steril og vil kanskje ikke egne seg for dyrking. Hvis CSF-prøven skal dyrkes, må du føretta dyrkingen eller dele opp CSF-prøven først.

OPPBEVARING og STABILITET

Oppbevar settet ved 2–30 °C (36–86 °F). BinaxNOW Streptococcus pneumoniae-kortet og reagensene er stabile til utløpsdatoene som er angitt på den ytre emballasjen og beholderne. Ikke bruk settet etter den angitte utløpsdatoen.

KVALITETSKONTROLL

Daglig kvalitetskontroll:

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae har innebygde positive og negative prosedyrekontroller. Produsentens minimumsanbefaling for daglig kvalitetkontroll er å dokumentere disse prosedyrekontrollene for den første prøven som testes hver dag.

Positiv prosedyrekontroll

Den rosa til lilla linjen i kontrollposisjonen kan betraktes som en intern, positiv prosedyrekontroll. Hvis det har skjedd kapillarstrømming og funksjonsintegriteten til kortet ble opprettholdt, vil denne linjen alltid vises.

Negativ prosedyrekontroll

Tommingen av bakgrunnsfargen fra resultatvinduet gir en negativ bakgrunnskontroll. Bakgrunnsfargen i vinduet skal bli lys rosa til hvit innen 15 minutter og skal ikke forstyrre avlelsen av testresultatet.

Eksterne positive og negative kontroller:

God laboratoriepraksis foreslår bruk av positive og negative kontroller for å sikre at

- testreagenser fungerer,
- testen utføres på riktig måte.

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae-settene inneholder vattpinner for positiv og negativ kontroll. Disse vattpinnene overvåker hele analysen. Test disse vattpinnene for hver nye leveranse. Andre kontroller kan testes for å sørge for

• sikrhet i samverkan med standardprosedyrer.

• lokale, regionale eller statlige forskrifter,

• akkrediteringsgrupper,

• laboratoriets standard kvalitetskontrollprosedyrer.

Se 42 CFR 493.1256 hvis du vil veiledes i gode rutiner for kvalitetskontroll (bare for USA-kunder).

Hvis det ikke oppnås riktige kontrollresultater, skal pasientresultatene ikke rapporteres. Kontakt Abbott teknisk service i vanlig forretningstid.

PRØVETAKING

La prøvene nå romtemperatur (15–30 °C, 59–86 °F) før testing i BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Bland prøven rett før testing ved å snurre den forsiktig.

URIN (for diagnostisering av lungebetennelse)

Ta urinprover i standardbeholdere. Oppbevares ved romtemperatur (15–30 °C, 59–86 °F) ved analysering innen 24 timer etter innsamling. Urinen kan eventuelt oppbevares ved 2–8 °C eller fryses i opptil 14 dager før testing. Det kan brukes borsyre som konserveringsmiddel.

Ved transport skal urinprover oppbevares i lekkasjesikre beholdere ved 2–8 °C eller frosne.

CSF (for diagnostisering av hjernehinnebetennelse)

Ta CSF-prover i samsvar med standardprosedyrer, og oppbevar dem ved romtemperatur (15–30 °C, 59–86 °F) i opptil 24 timer før testing. CSF-prover kan eventuelt kjøles ned (2–8 °C) eller fryses (–20 °C) i opptil 1 uke før testing.

TESTPROSEODYRE

Urinprover, CSF-prover og væskekontroller

Bruk en URIN-prove ved testing for **PNEUMOKOKKLUNGEBETENNELSE** og en CSF-prove ved testing for **PNEUMOKOKKHJERNEHINNEBETENNELSE**.

MERK: Bruk tre dråper av reagens A ved testing av væskeprover.

Se illustrasjonen på utbreddsfilken. La reagenser og kort nå romtemperatur (15–30 °C) før testing.

1. La pasientprove(r) og/eller væskekontroll(er) nå romtemperatur (15–30 °C, 59–86 °F), og snur forsiktig for å blande. Ta kortet ut av posen rett for bruk, og legg det flatt.
2. Dyp en Abbott-vattpinne fullstendig, slik at vattpinnehodet dekkes, i prøven som skal testes. Hvis vattpinnen drypper, berører du veggjen i prøvebeholderen med den fra øerne overskuddsvæske.
3. Det er to hull i det indre høyre panelet i kortet. Sett vattpinnen i det **NEDERSTE** hullet (vattpinnebronnen). Skyv oppover, slik at vattpinnetuppen er fullt synlig i det øverste hullet. **IKKE FJERN VATTPINNEN**.
4. Hold hetteglasset med reagens A vertikalt 1,5 - 2,5 cm over kortet. Tilsett sakte tre (3) frittfallende dråper av reagens A i det **NEDERSTE** hullet.
5. Trekk umiddelbart det selvklebende dekkpapiret av den høyre siden av testkortet. Lukk kortet og forsegla det. Les av resultatet i vinduet 15 minutter etter at kortet ble lukket. Resultater som leses av senere enn 15 minutter, kan være uøyaktige. Enkelte positive pasienter kan imidlertid produsere en synlig prøvelinje på mindre enn 15 minutter.

MERK: For enkelthets skyld er det hakket i vattpinnen, slik at den kan brekkes av etter kortet er lukket. Unngå å fjerne vattpinnen fra bronnen når du gjør det.

PROSEODYRE for KONTROLLVATTPINNE

BinaxNOW™-vattpinnekontroller

MERK: Bruk seks dråper av reagens A for kontrollvattpinner.

Ikke ta kortet ut av posen før prøven som skal testes, har nådd romtemperatur.

1. La reagenser og kort nå romtemperatur (15–30 °C) før testing. Ta kortet ut av posen rett før bruk. Legg kortet flatt.

2. Det er to hull i det indre høyre panelet i kortet. Sett vattpinnen i det **NEDERSTE** hullet. Skyv oppover, slik at vattpinnetuppen er fullt synlig i det øverste hullet. **IKKE FJERN VATTPINNEN**.

3. Hold hetteglasset med reagens A vertikalt 1,5 - 2,5 cm over kortet. Tilsett sakte seks (6) frittfallende dråper av reagens A i det **NEDERSTE** hullet.

4. Trekk umiddelbart det selvklebende dekkpapiret av den høyre siden av testkortet. Lukk kortet og forsegla det. Les av resultatet i vinduet 15 minutter etter at kortet ble lukket. Resultater som leses av senere enn 15 minutter, kan være uøyaktige. Prøvelinen for vattpinnen for positive kontroll kan imidlertid bli synlig på mindre enn 15 minutter.

TOLKNING av RESULTATER

En **negativ prove** vil gi én enkelt rosa til lilla kontrolllinje i øvre halvdelen av vinduet, noe som indikerer et antatt negativt resultat. Denne kontrolllinjen betyr at påvisningsdelen av testen ble utført riktig, men at det ikke ble påvist noe S. pneumoniae-antigen.



Rosa kontrolllinje

En **positiv prove** vil gi to rosa til lilla linjer. Det betyr at det ble påvist antigen. Prøver med lav nivå av antigen kan gi en svak pasientlinje. Alle synlige linjer er positive.



Rosa prøvelinje

Hvis det ikke er noen synlige linjer, eller hvis bare prøvelinen er synlig, er analysen **ugyldig**. Ugyldige tester skal gjentas. Kontakt teknisk service hos Abbott hvis problemet vedvarer.



Ingen kontrolllinje



Bare prøvelinje

RAPPORTERING av RESULTATER

Resultat

Anbefalt rapport

Positiv urin Positiv for pneumokokklungebetennelse.

Negativ urin Antatt negativ for pneumokokklungebetennelse, noe som indikerer ingen nærværende eller nylig pneumokokkinfeksjon. Infeksjon på grunn av S. pneumoniae kan ikke utelukkes, siden mengden antigen i prøven kan være under påvisningsgrensen til testen.

Positiv CSF Positiv for pneumokokkhjernehinnebetennelse.

Negativ CSF Antatt negativ for pneumokokkhjernehinnebetennelse. Infeksjon på grunn av S. pneumoniae kan ikke utelukkes, siden mengden antigen i prøven kan være under påvisningsgrensen til testen.

BEGRENSNINGER

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae er bare blitt validert med urin- og CSF-prøver. Andre prøver (f.eks. plasma og andre kroppsvesker) som kan inneholde S. pneumoniae-antigen, er ikke blitt evaluert.

Et negativt BinaxNOW Streptococcus pneumoniae-resultat utelukker ikke infeksjon av S. pneumoniae. Derfor bør resultatene av denne prøven så vel som dyrking, serologi eller andre metoder for påvisning av antigen brukes i kombinasjon med kliniske funn for å stille en nøyaktig diagnose.

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae er ikke blitt evaluert på pasienter som har brukt antibiotika i mer enn 24 timer, eller pasienter som nylig har fullført en antibiotikakur. Virkningen av reseptfrie legemidler på personer med pneumokjernhennibetennelse er ikke blitt fastslått.

Streptococcus pneumoniae-vakseine kan gi falskt positive resultater i urin med BinaxNOW Streptococcus pneumoniae i 48 timer etter vaksinasjon. Virkningen av vaksinasjon på personer med pneumokjernhennibetennelse er ikke blitt fastslått. Derfor anbefales det at BinaxNOW Streptococcus pneumoniae ikke gis de første fem dagene etter S. pneumoniae-vaksinasjon.

Nøyaktigheten til BinaxNOW Streptococcus pneumoniae i urin er ikke blitt fastslått for unge barn. Virkningen på CSF hos unge barn er derimot blitt fastslått (se Ytelsesdata - CSF).

YTELSESDATA – URIN

Analyseforsomhet

Evaluering av serotyp

Fortrinn (44) isolater, som representerer de 23 S. pneumoniae-serotypene som er årsaken til minst 90 % av tilfellene av alvorlige pneumokokkinfeksjoner i USA og verden over, ble dyrket i en kultur og påvist positive i BinaxNOW Streptococcus pneumoniae ved koncentrasjoner på 10^3 celler/ml.

Påvinningsgrense

Påvinningsgrensen (LOD) til BinaxNOW Streptococcus pneumoniae, definert som fortynningen av positiv urin som gir positive BinaxNOW Streptococcus pneumoniae-resultater i ca. 95 % av tilfellene, ble identifisert ved at man klargjorde en rekke fortynninger av en kjent positiv pasienturin og kjørte disse fortynningene med BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.

Fem (5) operatører tolket hver 20–40 kom kjert med hver fortynning, totalt 100–200 bestemmelser per fortynning. De følgende resultatene identifiserer en fortynning på 1 : 250 av denne bestemte pasienturinen som påvinningsgrensen (LOD) til BinaxNOW-testen.

Urinfortynning	Positive resultater per kjørt kort	Total påvisning
1: 200	100/100	100 %
1 : 250	95/100	95 %
1: 300	160/200	80 %
1: 400	44/100	44 %
1: 600	8/100	8 %

Klinisk sensitivitet og spesifisitet (retrospektiv studie)

Som en del av den retrospektive studien ble det tatt urinprøver fra 35 blodkulturspositive pasienter med pneumokokklungebetennelse og 338 antatt S. pneumoniae-negative pasienter (totalt 373 pasienter) på tre forskjellige steder, og disse ble evaluert i BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Ytelsen til BinaxNOW Streptococcus pneumoniae ble beregnet ved bruk av standardmetoder. Sensitivitet var 86 %, spesifisitet var 94 %, og den totale nøyaktigheten var 93 %. Nittfem prosent (95 %) konfidensintervaller er vist nedenfor.

BinaxNOW™-resultat	Blodkultur	
	+	-
+	30	21
-	5	317

Klinisk sensitivitet og spesifisitet (prospektiv studie)

I en separat studie som involverte sju sentre, ble BinaxNOW Streptococcus pneumoniae brukt til å evaluere urinprøver fra 215 sykehuspasienter med symptomer på nedsett respirasjon eller blodforgiftning og fra andre pasienter med antatt pneumokokklungebetennelse. Pasientene ble ansett som positive for pneumokokklungebetennelse hvis de ble diagnostisert gjennom positiv blodkultur.

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae viste samme ytelse for polikliniske pasienter som for sykehuspasienter. Nittfem prosent (95 %) konfidensintervaller er vist nedenfor.

Polikliniske pasienter

Blodkultur

	+	-
+	19	25
-	2	90

Sensitivitet = 90 % (70–97 %)
Spesifisitet = 78 % (70–85 %)
Nøyaktighet = 80 % (72–86 %)

Ytelse for sykehuspasienter Blodkultur

	+	-
+	9	20
-	1	49

Sensitivitet = 90 % (60–98 %)
Spesifisitet = 71 % (59–80 %)
Nøyaktighet = 73 % (62–82 %)

Kryssreakтивitet: Urintesting

To hundre og sjetti (270) forskjellige organismer ble isolert fra de 338 negative pasientene som ble testet som en del av den retrospektive studien ovenfor. Av de 165 organismene som ble isolert fra pasienter med urinveisinfeksjoner, ga 15 (9 %) positive resultater. Disse var 2/2 Enterobacter cloace, 1/2 *Staphylococcus aureus*, 1/1 streptokokker (ikke A,B), 1/1 streptokokker (ikke D), 1/17 streptokokker (gruppe D), 1/3 *Providencia stuartii*, 5/78 *Escherichia coli* og 3 uten noe identifisert patogen. Av de 59 organismene som ble isolert fra pasienter med lungebetennelse, var 3 (5 %) positive, inkludert 1/3 *Mycobacterium kansasi* og 2/15 *Mycobacterium tuberculosis*. Én av de 41 (2 %) organismene isolert fra pasienter med bakteiriemi, *Proteus mirabilis*, var positive. Det var ingen kryssreakтивitet med de fem empymisolatene. 4/100 urinprøver som ble tatt fra personer med kjent infeksjon, var positive.

På grunn av denne studiens retrospektive natur var bare et begrenset antall pasienter med hver infeksjon tilgjengelig for testing, og den fullstendige kliniske historikkken til hver av dem er ikke kjent. Derfor kan ikke tilstedevarsel av S. pneumoniae-konflikasjon utelukkes. Ved testing i renkultur (data nedenfor) kryssreagerer disse organismene ikke i BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.

Testing av hele organismer

For å bestemme den analytiske spesifisiteten til BinaxNOW Streptococcus pneumoniae satte man sammen et panel av 144 potensielle krysreaktanter, inkludert organismer assosiert med lungebetennelse og organismer som sannsynligvis finnes i urinveien som normal flora eller som et resultat av urinveisinfeksjon. Alle ble evaluert i BinaxNOW Streptococcus pneumoniae ved konsentrasjoner på 10^4 til 10^8 CFU/ml. BinaxNOW Streptococcus pneumoniae kryssereaktanter ikke med 143 av de 144 organismerne. Den ene positive organismen, Streptococcus mitis, er en forventet krysreaktant, siden den inneholder antigenet som BinaxNOW Streptococcus pneumoniae er rettet mot. Streptococcus mitis er assosiert med endokarditt, ikke lungebetennelse, og vil antagelig ikke forekomme med betydelig hyppighet i populasjonen som er ment testet med BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.⁸ De følgende organismerne ble testet og ga negative resultater ved den testede konsentrasjonen. Når mer enn én stamme ble testet, er antallet oppført i parentes.

Acinetobacter sp. (4)	Mycoplasma sp.* (3)
Adenovirus* (2 og 3 sammen)	Neisseria cinerea
Alcaligenes faecalis	Neisseria gonorrhoeae (3)
Bacillus subtilis	Neisseria lactamica
Blastomyces dermatitidis*	Neisseria meningitidis
Bordetella pertussis	Neisseria polysaccharea
Branhamella catarrhalis	Neisseria subflava
Candida albicans (3)	Nocardia farcinia*
Candida stellatoïdes	Paracoccidioides brasiliensis*
Coccidioides immitis*	Parainfluenzae* (2)
Corynebacterium sp. (3)	Proteus mirabilis (2)
Enterobacter cloaceae (4)	Proteus vulgaris (2)
Enterococcus avium Ø	Providencia stuartii
Enterococcus durans Ø	Pseudomonas sp. (7)
Enterococcus faecalis Ø (6)	Respiratorisk syncytialvirus*
Escherichia coli (8)	Rhinovirus*
Escherichia hermannii (2)	Salmonella sp. (4)
Flavobacterium sp. (2)	Serratia marcescens
Gardnerella vaginalis	Sphingobacterium multivorum
Haemophilus influenzae (10) (type a-f og ikke-klassifiserbare)	Staphylococcus aureus (6) Staphylococcus sp. (8)

<i>Haemophilus parainfluenzae</i>	<i>Stenotrophomonas maltophilia</i>
<i>Histoplasma capsulatum*</i> (2)	<i>Streptococcus anginosus</i> Ø*
<i>Klebsiella oxytoca</i> (2)	<i>Streptococcus bovis</i> Ø
<i>Klebsiella pneumoniae</i> (3)	Streptokokk i gruppe A • (2)
<i>Lactobacillus</i> sp. (5)	Streptokokk i gruppe B • (8)
<i>Legionella pneumophila</i>	Streptokokk i gruppe C Ø*
<i>Listeria monocytogenes</i>	Streptokokk i gruppe F Ø*
<i>Micrococcus luteus</i> (2)	Streptokokk i gruppe G Ø*
<i>Moraxella osloensis</i>	<i>Streptococcus mutans</i> Ø*
<i>Morganella morganii</i>	<i>Streptococcus parasanguis</i> Ø*
<i>Mycobacterium kansasi</i>	<i>Streptococcus sanguis</i> Ø*
<i>Mycobacterium tuberculosis</i>	<i>Trichomonas vaginalis</i> (2)
* Renkulturer fra CDC i intatt høy konsentrasjon.	
Ø Streptokokk, ikke A, B (totalt 16 stammer)	
+ Streptokokk, ikke D (totalt 17 stammer)	

YTELSESDATA – CSF

Analysefelsomhet

Påvisningsgrense

Påvisningsgrensen (LOD) til BinaxNOW Streptococcus pneumoniae ble identifisert gjennom testing av en rekke *S. pneumoniae*-fortynninger i BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.

Ti (10) operatører tolket 10 kort hver kjørt med hver fortynning, totalt 100 bestemmelser per fortynning. De følgende resultatene identifiserte 5 x 10^4 celler per milliliter som påvisningsgrensen (LOD) til BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.

Konsentrasjon av <i>S. pneumoniae</i>	Positive resultater per kjørt kort	Total påvisning
$7,5 \times 10^4$ celler/ml	100/100	100 %
5×10^4 celler/ml	100/100	100 %
3×10^4 celler/ml	91/100	91 %
$1,5 \times 10^4$ celler/ml	44/100	44 %
0 celler/ml	0/100	0 %

Evaluering av serotyp

De fire (4) serotypene (6, 14, 19, 23) oftest assosiert med invasiv pneumokokksykdom ble dyrket i kultur, fortynnet til 5×10^4 celler/ml i CSF og kjørt i BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Fjorten (14) operatører tolket 10 kort hver per serotype, totalt 140 bestemmelser per serotype. Alle fire (4) serotypene ble påvist i 100 % av tilfellene ved påvisningsgrensen (LOD) (5×10^4 celler/ml) til testen.

Klinisk sensitivitet og spesifisitet

I en prospektiv studie som involverte flere (4) sentre, ble BinaxNOW Streptococcus pneumoniae brukt til å evaluere CSF-prover fra 590 sykehuspasienter og polikliniske pasienter med symptomer på hjernehinnebetennelse eller fra pasienter med indirekt lumbarpunksjon av andre årsaker. Pasientene ble ansatt som positive for pneumokokkhjernehinnebetennelse hvis de ble diagnostisert gjennom positiv CSF-kultur.

Ytelsen til BinaxNOW Streptococcus pneumoniae ble beregnet ved bruk av standardmetoder. Spesifisiteten var 99 % (557/560) med et 95 % konfidensintervall på 98 til 100 %. Spesifisiteten var 97 % (29/30) med et 95 % konfidensintervall på 84 til 100 %. Den ene kulturpositive prøven som ikke ble påvist i BinaxNOW Streptococcus pneumoniae, ble rapportert å produsere bare til kolonier.

CSF-kultur

	+	-
BinaxNOW™-resultat	+	29
	-	1
Spesifisitet	= 97 % (84-100 %)	
Spesifisitet	= 99 % (98-100 %)	
Nøyaktighet	= 99 % (98-100 %)	

Spesifisitet = 97 % (84-100 %)
 Spesifisitet = 99 % (98-100 %)
 Nøyaktighet = 99 % (98-100 %)

Kryssreakтивitet**CSF-testing**

Det ble isolert enten enterovirus eller bakterier fra 61 av de *S. pneumoniae*-negative CSF-prøvene som ble testet som en del av den prospektive studien ovenfor. Seksti (60) av disse prøvene testet negativt i BinaxNOW Streptococcus pneumoniae for en spesifisitet på 98 %. Den ene positive prøven inneholdt enterokokker. En annen klinisk CSF som inneholdt enterokokker, testet imidlertid negativt i BinaxNOW Streptococcus pneumoniae, noe også den dyrkede hele organismen gjorde (se Testing of hele organismer, på neste side).

Bakterier/virus isolert fra CSF	Prøver testet	Spesifisitet
Enterovirus	24	100 %
Acinetobacter	3	100 %
Cryptococcus neoformans	1	100 %
C. diphtheriae	1	100 %
Enterobacter	2	100 %
Enterokokker	2	50 %
Escherichia coli	2	100 %
Haemophilus influenzae type B	1	100 %
Klebsiella pneumoniae	2	100 %
Morganella morganii	1	100 %
Neisseria meningitidis	3	100 %
Stafylokokker, koagulasenegative	9	100 %
Stafylokokker, koagulasenpositive	2	100 %
Staphylococcus epidermidis	2	100 %
Streptokokker i gruppe A	1	100 %
Streptokokker i gruppe B	1	100 %
Streptococcus viridans	4	100 %
Total spesifisitet	61	98 %

Testing av hele organismer

I tillegg til bakterie- og virusinfeksjonene som ble oppdaget som en del av den prospektive studien, satte Abbott sammen et panel med potensielle krysreaktantar, inkludert de vanligste bakterie- og virusstoffene ved hjernehinnebetennelse. Alle bakterier ble evaluert i BinaxNOW Streptococcus pneumoniae ved konvensjoner på 10^6 til 10^8 CFU/ml. Virus ble testet ved 10^5 IU/ml eller mer. BinaxNOW Streptococcus pneumoniae viste 100 % spesifisitet, dvs. ga negative resultater for alle virus og bakterier ved den testede konsentrasjonen.

Burkitts lymfom (Epstein Barr)	<i>Haemophilus influenzae</i> , ikke-klassifiserbart (35891)
Coxsackie A7-virus	Herpes Simplex-virus type 1
Coxsackie B3-virus	Herpes Simplex-virus type 2
Echovirus	<i>Listeria monocytogenes</i> (19115)
Enterococcus faecium	<i>Neisseria meningitidis</i> i serogruppe A
Haemophilus influenzae A	<i>Neisseria meningitidis</i> i serogruppe B
Haemophilus influenzae B	<i>Neisseria meningitidis</i> i serogruppe C
Haemophilus influenzae C	<i>Neisseria meningitidis</i> i serogruppe D
Haemophilus influenzae D	<i>Neisseria meningitidis</i> i serogruppe L
Haemophilus influenzae E	<i>Streptococcus oralis</i> (35037)
Haemophilus influenzae F	
Haemophilus influenzae, ikke-klassifiserbart (S1997)	

Interfererende stoffer

CSF-prøver med forhøyet nivå av hvite blodceller (1×10^4 celler/ml), røde blodceller (30 celler/ μ l), protein (3 g/dl) og bilirubin (100 μ g/ml) ble evaluert i BinaxNOW Streptococcus pneumoniae og funnet ikke å påvirke ytelsen til testen.

Repeterbarhetsstudie

Det ble foretatt en blindstudie av BinaxNOW Streptococcus pneumoniae i tre forskjellige laboratorier ved bruk av et panel med blindkode prøver som inneholdt negative, svakt positive og moderat positive prøver. Deltakerne testet hver prøve flere ganger på tre forskjellige dager. Et hundre prosent (100 %) av de 270 prøvene ga det forventede resultatet.

BESTILLINGS- og KONTAKTINFORMASJON**Etterbestillingsnummer:**

710-000: BinaxNOW Streptococcus pneumoniae-Antigen Card (sett med 22 tester)

710-010: BinaxNOW Streptococcus pneumoniae Control Swab Pack (Pakke med kontrollvattipinner)

 USA 1 877 441 7440
Utenfor USA +1-321-441-7200

Teknisk støtte**Kundestøtte**

Mer informasjon kan fås hos distributøren eller ved å kontakte teknisk støtte hos Abbott på følgende telefonnumre/e-postadresser:

USA

+1 877 866 9340 TS.SCR@abbott.com

Afrika, Russland og tidligere USSR-republikker og -områder

+44 161 483 9032 EMEproductsupport@abbott.com

Asia og Stillehavsområdet

+61 7 3363 7711 APproductsupport@abbott.com

Canada

+1 800 818 8335 CANproductsupport@abbott.com

Europa og Midtosten

+44 161 483 9032 EMEproductsupport@abbott.com

Sør-Amerika

+57 (1) 4824033 LAproductsupport@abbott.com

R Only

PRZEZNACZENIE

Test antygenowy BinaxNOW™ na obecność *Streptococcus pneumoniae* (BinaxNOW Streptococcus pneumoniae) jest szybkim testem immunochromatograficznym (ICT) *in vitro* służącym do wykrywania antygenu *Streptococcus pneumoniae* (*S. pneumoniae*) w moczu pacjentów z zapaleniem płuc, oraz w płynie mózgowo–rdzeniowym (PMR) u pacjentów z zapaleniem opon mózgowych. W połączeniu z posiewem i innymi metodami ma na celu wspomaganie diagnostyki pneumokokowego zapalenia płuc oraz pneumokokowego zapalenia opon mózgowych.

STRESZCZENIE I OBJAŚNIENIE TESTU

S. pneumoniae jest główną przyczyną pozaszpitalnego zapalenia płuc i może być najważniejszym czynnikiem wywołyującym pozaspitalne zapalenie płuc o nieznanej etiologii^{1,2}. Współczynnik śmiertelności w przypadku pneumokokowego zapalenia wynosi aż 30%, zależnie od bakterii, wieku oraz towarzyszących mu chorób^{3,4}. W razie nieodpowiedniej diagnozy i leczenia, infekcja wywołana przez *S. pneumoniae* może prowadzić do bakteremii, zapalenia opon mózgowych, zapalenia osierdzia, ropniaka, plamicy pioruniącej, zapalenia wsiadzka i/lub zapalenia stawów^{4,5}.

Pneumokokowe zapalenie opon mózgowych, choroba często prowadząca do trwałego uszkodzenia mózgu lub śmierci, może wystąpić jako powikłanie innej infekcji pneumokokowej, lub może wystąpić samotnie, bez żadnej poprzedzającej ją choroby⁶. Występuje ona u osób w każdym wieku, jednak najczęściej u dzieci w wieku poniżej 5 lat, nastolatków i młodych osób dorosłych, oraz u osób starszych⁷. Postęp choroby od stanu lagodnego do śpiącego może nastąpić w ciągu kilku godzin, co sprawia, że natychmiastowa diagnoza oraz leczenie przeciwbakteryjne ma znaczenie krytyczne. Działanie do trzydziestu procent wszystkich pacjentów z pneumokokowym zapaleniem opon mózgowych umiera, często pomimo kilkudniowej odpowiedniej terapii antybiotykowej⁸. Śmiertelność jest jeszcze wyższa wśród bardzo młodych pacjentów oraz pacjentów w podeszłym wieku⁶.

Test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae zapewnia prostą, szybką metodę diagnostowania pneumokokowego zapalenia płuc przy użyciu łatwej do pobrania, przechowywania i transportu próbki moczu. Zapewnia także natychmiastową i wysoko dokładną diagnozę pneumokokowego zapalenia opon mózgowych w badaniu PMR.

ZASADY PROCEDURY OZNACZANIA

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae jest immunochromatograficznym testem błonowym służącym do wykrywania rozpuszczalnego antygenu pneumokokowego w ludzkim moczu i PMR. Królicze przeciwicieło anti-*S. pneumoniae* – pasek testowy – jest adsorbowane na błonę nitrocelulozową. Przeciwciało kontrolne jest adsorbowane na tą samą błonę, tworząc drugi pasek. Zarówno królicze przeciwicieło anti-*S. pneumoniae*, jak i przeciwicieło przeciw antygenowi określonego gatunku wiąże się z cząsteczkami umożliwiającymi wizualizację, umieszczonenymi na obiektywnym chemikacie podkładzie włóknistym. Powstały koniugat oraz paski błony tworzą razem pasek testowy. Pasek testowy oraz dółek, w którym umieszcza się wacik z próbką znajdują się po przeciwnych stronach wyposażonej w zawiąz karty testowej w kształcie książki.

Aby wykonać test wacik zanurza się w próbce (mocz lub PMR), wyjmuję i umieszczę w karcie testowej. Z butelki z kropłomierzem dodaje się odczynnik A – roztwór buforu. Następnie kartę zamknięta się, co powoduje zetknięcie próbki z paskiem testowym. Obecny w próbce antigen pneumokokowy wiąże się ze skonjugowanym przeciwicielem anti-*S. pneumoniae*. Powstaje w ten sposób kompleks antygen-konjugat który wychwytywany przez unieruchomione przeciwicieło anti-*S. pneumoniae*, tworząc pasek próbki. Unieruchomione przeciwicieło kontrolne wychwytywa koniugat przeciw antygenowi określonego gatunku, tworząc pasek kontrolny.

Wyniki testu interpretowane są na podstawie obecności lub braku widocznych golykiem okiem linii o barwie od różowej do fioletowej. Odczytany po 15 minutach wynik testu jest dodatni, jeśli zabarwieniu ulegnie zarówno pasek próbki, jak i pasek kontrolny. Jeśli po 15 minutach zabarwieniu ulega tylko pasek kontrolny, wynik testu jest ujemny, co wskazuje, że w próbce nie wykryto antygenu *S. pneumoniae*. Brak zabarwienia paska kontrolnego, niezależnie od zabarwienia paska próbki, wskazuje błąd oznaczenia.

ODCZYNNIKI I MATERIAŁY

Należy zapoznać się z ilustracjami na wkladce.

Materiały zawarte w zestawie

- Karty testowe:** Blona powleczona króliczym przeciwicielem swoistym względem antygenu *S. pneumoniae* oraz przeciwicielem kontrolnym połączona z króliczym antygenem anti-*S. pneumoniae* oraz koniugatem przeciw antygenowi określonego gatunku na karcie testowej z zawiązem.
- Odczynnik A:** Bufor cytrynianowo-fosforanowy z laurylosarczanem sodu, roztworem Tween® 20 i azydkiem sodu.
- Waciki na próbki:** Przeznaczone do użytku z testem BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Nie korzystać z innych wacików.
- Wacik kontrolny dodatni:** Wacik z inaktywowanym antygenem *S. pneumoniae*.
- Wacik kontrolny ujemny:** Wacik niezawierający *S. pneumoniae*.

Materiały zalecane, ale nie dostarczane

Zegar, minutnik lub stoper; standardowe pojemniki na próbki moczu lub próbówki do transportu PMR.

Akcesoria

Pakiet wacików kontrolnych BinaxNOW Streptococcus pneumoniae (nr katalogowy 710-010) zawierający 5 dodatkowych i 5 ujemnych wacików kontrolnych.

ŚRODKI OSTROŻNOŚCI

Waciki kontrolne wymagają sześciu (6) kropli odczynnika A. Próbki pobrane od pacjentów wymagają trzech (3) kropli odczynnika A.

- BŁĘDNE WYNIKI** w postaci braku paska kontrolnego mogą występować w przypadku dodania niewystarczającej ilości odczynnika A do karty testowej. Aby zapewnić odpowiednią objętość odczynnika, należy trzymać folię pionowo, w odległości 1,5 - 2,5 cm nad dolkiem na wacik, i powoli dodawać swobodnie spadającą krople.
- Do celów diagnostycznych *in vitro*.
- Jeśli zestaw jest przechowywany w lodówce, przed jego użyciem należy odczekać, aż składniki zestawu osiągną temperaturę pokojową (15-30°C).
- Karta testowa jest szczelnie zamknięta w ochronnym woreczku foliowym. Nie używać zestawu, jeśli woreczek jest uszkodzony lub otwarty. Kartę należy wyjąć z woreczka bezpośrednio przed jej użyciem. Nie dotykać obszaru reakcyjnego na karcie testowej.
- Nie używać zestawu po upływie terminu ważności.
- Nie mieszać składników pochodzących z różnych partii zestawów.
- Waciki zawarte w zestawie są zatwierdzone do użytku z testem BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. **Nie korzystać z innych wacików**.
- Roztwory użyte do sporządzenia wacików kontrolnych są inaktywowane standardowymi metodami. Próbki pobrane od pacjentów, kontrole i karty testowe należy traktować jako materiał zakaźny i odpowiednio się z nim obchodzić. Przestrzegać obowiązujących środków ostrożności w przypadku zagrożeń mikrobiologicznych.
- Na potrzeby testu BinaxNOW Streptococcus pneumoniae nie ma potrzeby sterylnego pobierania moczu. Z tego względu próbki moczu stosowane w tym testie mogą nie nadawać się do hodowli bakteriologicznej.
- Po zanurzeniu wacika Abbott w próbce PMR próbka nie jest już sterylna i może nie nadawać się do hodowli. Jeśli próbka PMR ma być użyta do wykonania posiewu, należy go wykonać przed testem albo podzielić próbkę.

PRZECHOWYwanie i STABILNOŚĆ

Zestaw należy przechowywać w temperaturze 2-30°C. Karta BinaxNOW Streptococcus pneumoniae oraz odczynniki są stabilne w okresie ważności podanym na ich opakowaniach zewnętrznych i pojemnikach. Nie używać zestawu po upływie daty ważności podanej na etykiecie.

KONTROLA JAKOŚCI

Codzienna kontrola jakości:

Zestaw BinaxNOW Streptococcus pneumoniae zawiera wbudowane dodatnie i ujemne kontrole proceduralne. Minimalnym zaleceniem producenta w zakresie codziennej kontroli jakości jest udokumentowane tych kontroli proceduralnych dla pierwszej próbki badanej danego dnia.

Dodatnia kontrola proceduralna

Za wewnętrzną dodatnią kontrolę proceduralną można uważać linie w kolorze od różowego do fioletowego w pozycji oznaczonej jako „Control” (Kontrola). Jeśli występuje przepływ kapilarny i zachowana jest integralność funkcjonalna karty, linia ta pojawia się zawsze.

Ujemna kontrola proceduralna

Brak zmian zabarwienia tła w okienku wyniku stanowi ujemną kontrolę proceduralną. Po upływie 15 minut tło w okienku powinno być jasnoróżowe lub białe i nie powinno zakłócać odczytu wyniku testu.

Zewnętrzne kontrole dodatnie i ujemne:

Dobra praktyka laboratoryjna sugeruje używanie kontroli dodatkowych i ujemnych w celu upewnienia się, że:

- odczynniki testu działają oraz że.
- test jest poprawnie wykonywany.

Zestawy BinaxNOW Streptococcus pneumoniae zawierają dodatnie i ujemne waciki kontrolne. Waciki te umożliwiają skontrolowanie całego oznaczenia. Przy użyciu tych wacików należy sprawdzić każdą nową dostawę testów. Możliwe jest przeprowadzanie innych kontroli, mających na celu zapewnienia zgodności z:

- lokalnymi przepisami,
- ustaleniami komisji akredytacyjnych i/lub
- standardowymi procedurami kontroli jakości obowiązującymi w danym laboratorium.

Aby zapoznać się z wytycznymi dotyczącymi odpowiednich praktyk kontroli jakości, patrz 42 CFR 493.1256 (dotyczy wyłącznie klientów w USA).

W przypadku braku poprawnych wyników kontroli, nie należy przekazywać wyników testów pacjentom. Należy skontaktować się z działem pomocy technicznej firmy Abbott w normalnych godzinach pracy.

POBIERANIE PRÓBEK

Przed użyciem testu BinaxNOW Streptococcus pneumoniae należy odczekać na osiągnięcie przez wszystkie jego elementy temperatury pokojowej 15–30°C. Tuż przed testem należy zamieszać próbki przed delikatne wirowanie.

MOCZ (do diagnostyki zapalenia pluc)

Pobrać próbkę moczu do standardowego pojemnika. W przypadku wykonywania testu w ciągu 24 godzin od chwili pobrania próbki próbki przechowywać w temperaturze pokojowej (15–30°C). Mocz można również przechowywać w temperaturze 2–8°C lub w stanie zamrożonym przez okres do 14 dni przed wykonaniem testu. Jako środek konserwujący można zastosować kwas borowy.

Jeśli to konieczne, próbki moczu można transportować w szczelnych pojemnikach, w temperaturze 2–8°C lub w stanie zamrożonym.

PMR (do diagnostyki zapalenia opon mózgowych)

Pobrać PMR zgodnie ze standardową procedurą i przechowywać w temperaturze pokojowej (15–30°C) przez okres do 24 godzin od chwili wykonania testu. Odpowiednio pobrany PMR można również schłodzić (2–8°C) lub zamrozić (-20°C) i przechowywać przez maksymalnie 1 tydzień.

PROCEDURA BADANIA

Próbki moczu, próbki PMR i płynne kontrole

Należy zastosować próbki **MOCZU** do badania **PNEUMOKOKOWEGO ZAPALENIA PLUC** oraz próbki **PMR** do badania **PNEUMOKOKOWEGO ZAPALENIA OPOŃ MÓZGOWYCH**.

UWAGA: W przypadku badania próbek płynnych należy użyć 3 kropli odczynnika A.

Należy zapoznać się z ilustracją na wkładce. Przed wykonaniem testu należy odczekać aż odczynniki i karty osiągną temperaturę pokojową (15–30°C).

1. Próbki pobrane od pacjentów i/lub płynne kontrole należy doprowadzić do temperatury pokojowej (59–86°F, 15–30°C), a następnie wymieszać przez delikatne wirowanie. Tuż przed wykonaniem testu wyjąć kartę z woreczka ochronnego i położyć na płaskiej powierzchni.
2. Zanurzyć wacik Abbott w badanej próbce, całkowicie nasącając jego końcówkę. Jeśli z wacika kapię płyn, należy przytknąć go do ścianki pojemnika, aby usunąć nadmiar płynu.
3. Wewnętrzny, prawym panelu karty znajdują się dwa otwory. Umieścić wacik w **DOLNYM** otworze (dołek na próbce). Mocno pchnąć w górę, tak aby końcówka wacika była całkowicie widzialna w górnym otworze. **NIE WYJMOWAĆ WACIKA.**
4. Trzymać fiolkę z odczynnikiem A pionowo, 1,5 do 2,5 cm nad kartą. Powoli dodać trzy (3) swobodnie spadające krople odczynnika A do **DOLNEGO** otworu.
5. Niezwłocznie zedrzyć samoprzylepną warstwę z prawej krawędzi karty testowej. Szczelnie zamknąć kartę. Po 15 minutach od chwili zamknięcia karty odczytać wynik. Wyniki odczytane po upływie więcej niż 15 minut mogą być niedokładne. U niektórych pacjentów z obecnym zakażeniem wyniki mogą być widoczne w czasie krótszym niż 15 minut.

UWAGA: Dla wygody trzonek wacika jest nacięty i może zostać odrąbany po zamknięciu karty. Podczas wykonywania tej czynności należy uważać, aby nie wysunąć wacika z dołka.

PROCEDURA dla wacika kontrolnego

Waciki kontrolne BinaxNOW™

UWAGA: Do wacików kontrolnych należy użyć 6 kropli odczynnika A.

Nie należy wyjmować karty z woreczka zanim próbka nie osiągnie temperatury pokojowej.

1. Przed wykonaniem testu należy odczekać aż odczynniki i karty osiągną temperaturę pokojową (15–30°C). Kartę należy wyjąć z woreczka bezpośrednio przed jej użyciem. Polożyć kartę na płaskiej powierzchni.
2. Wewnętrzny, prawym panelu karty znajdują się dwa otwory. Umieścić wacik w **DOLNYM** otworze. Mocno pchnąć w górę, tak aby końcówka wacika była całkowicie widzialna w górnym otworze. **NIE WYJMOWAĆ WACIKA.**
3. Trzymać fiolkę z odczynnikiem A pionowo, 1,5 do 2,5 cm nad kartą. Powoli dodać sześć (6) swobodnie spadających kropli odczynnika A do **DOLNEGO** otworu.
4. Niezwłocznie zedrzyć samoprzylepną warstwę z prawej krawędzi karty testowej. Szczelnie zamknąć kartę. Po 15 minutach od chwili zamknięcia karty odczytać wynik. Wyniki odczytane po upływie więcej niż 15 minut mogą być niedokładne. Pasek próbki dodatniego wacika kontrolnego może być widoczny po upływie mniej niż 15 minut.

INTERPRETACJA WYNIKÓW

Próba ujemna powoduje zabarwienie na kolor od różowego do fioletowego jednego pasa kontrolnego położonego w górnej części okienka, co pozwala przypuszczać, że wynik jest ujemny. Ten pasek kontrolny oznacza, że część detekcyjna testu została przeprowadzona poprawnie, lecz nie wykryto antygenu *S. pneumoniae*.



Różowy pasek kontrolny

Próba dodatnia powoduje zabarwienie na kolor od różowego do fioletowego dwóch pasów. Oznacza to, że antigen został wykryty. Próbki o niskiej zawartości antygenu mogą bardzo słabo zabarwić pasek. Za wynik dodatni ujmuje się każdy widoczny pasek.



Różowy pasek kontrolny
Różowy pasek próbki

W przypadku gdy nie są widoczne żadne paski, lub widoczny jest wyłącznie pasek próbki, oznaczenie jest **nieważne**. Testy nieważne należy powtórzyć. Jeśli nadal nie można uzyskać wyniku dodatniego bądź ujemnego należy skontaktować się z działem pomocy technicznej firmy Abbott.



Brak paska kontroli
Tylko pasek próbki

OPIS WYNIKU

Wynik Zalecany opis

Dodatni wynik w próbce moczu	Wynik dodatni dla pneumokokowego zapalenia płuc.
Ujemny wynik w próbce moczu	Przypuszcjalnie ujemny wynik dla pneumokokowego zapalenia płuc, sugerujący brak bieżącego lub niedawnego zakażenia pneumokokowego. Nie można wykluczyć infekcji spowodowanej przez <i>S. pneumoniae</i> , ponieważ antigen obecny w próbce może znajdować się poniżej granicy oznaczalności testu.

Dodatni wynik w próbce PMR	Wynik dodatni dla pneumokokowego zapalenia opon mózgowych.
-----------------------------------	--

Ujemny wynik w próbce PMR	Przypuszcjalnie ujemny wynik dla pneumokokowego zapalenia opon mózgowych. Nie można wykluczyć infekcji spowodowanej przez <i>S. pneumoniae</i> , ponieważ antigen obecny w próbce może znajdować się poniżej granicy oznaczalności testu.
----------------------------------	---

OGRAŃCZENIA

Test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* został zatwierdzony wyłącznie z próbki moczu i PMR. Nie oceniano innych próbek (np. oscoczka lub innych płynów fizjologicznych) mogących zawierać antigen *S. pneumoniae*.

Ujemny wynik testu BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* nie wyklucza infekcji *S. pneumoniae*. Z tego względu aby postawić precyzyjną diagnozę, wyniki tego testu należy interpretować, uwzględniając wyniki posiewów, badań serologicznych oraz innych metod wykrywania antigenów łącznie z oceną kliniczną.

Test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* nie został zatwierdzony do badania pacjentów stosujących antybiotyki przez okres przekraczający 24 godziny, oraz u pacjentów, którzy niedawno zakończyli antybiotykoterapię. Nie określono wpływu innych leków wydawanych bez recepty u osób z pneumokokowym zapaleniem opon mózgowych.

Szczepionka przeciw *Streptococcus pneumoniae* może powodować fałszywie dodatnie wyniki testu BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* w okresie 48 godzin po szczepieniu. Nie określono wpływu szczepienia u osób cierpiących na pneumokokowe zapalenie opon mózgowych. Z tego względu nie zaleca się stosowania testu BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* w okresie 5 dni od chwili szczepienia przeciw *S. pneumoniae*.

Dokładność testu BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* z użyciem próbki moczu nie została dowiedziona u małych dzieci. Stwierdzono jednak skuteczność testu u małych dzieci z zastosowaniem próbki PMR (patrz Dane dotyczące skuteczności - PMR).

DANE DOTYCZĄCE SKUTECZNOŚCI – MOCZ

Czułość analityczna

Ocena serotypu

Hodowano czterdzieste cztery (44) izolaty, odpowiadające 23 serotypom *S. pneumoniae* odpowiedzialnym za co najmniej 90% poważnych infekcji pneumokokowych w USA i na całym świecie. Dla tych samych wynik dodatni w tle BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* przy stężeniach wynoszących 10^3 komórek/ml.

Granica oznaczalności

Granicę oznaczalności (LOD) testu BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*, zdefiniowaną jako rozniceńczenie dodatniej próbki moczu zapewniające dodatni wynik testu BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* w okolo 95% przypadków, określono przygotowując rozniceńczenia znanej dodatniej próbki moczu i wykonując badania tych rozniceńczeń testem BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*.

Pięciu (5) różnych operatorów interpretowało 20-40 kart dla każdego rozniceńczenia, co daje łączne 100-200 oznaczeń dla każdego rozniceńczenia. Ponizsze wyniki określają rozniceńczenie tej konkretnej próbki moczu pacjenta w stosunku 1:250 jako wartość granicy oznaczalności testu BinaxNOW.

Rozniceńczenie moczu	Wyniki dodatnie na ilość testów	Ogólna wykrywalność
1:200	100/100	100%
1:250	95/100	95%
1:300	160/200	80%
1:400	44/100	44%
1:600	8/100	8%

Czułość i swoistość kliniczna (badanie retrospektywne)

W ramach badania retrospektywnego próbki moczu pobrane od 35 pacjentów z pneumokokowym zapaleniem płuc stwierdzonym metodą posiewu krwi oraz próbki pobrane od 338 pacjentów *S. pneumoniae* był przypuszcjalnie nieobecny (łącznie 373 pacjentów) pobierano w 3 różnych ośrodkach i badano testem BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. Skuteczność testu BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* obliczono standardowymi metodami. Czułość wynosiła 86%, swoistość 94%, a dokładność – 93%. Dziewięćdziesięcioprocentowe (95%) przedziały ufności przedstawiono poniżej.

Posiew krwi

BinaxNOW™	Posiew krwi	
	+	-
+	30	21
-	5	317

Czułość = 86% (71% - 94%)
 Swoistość = 94% (91% - 96%)
 Dokładność = 93% (90% - 95%)

Czułość i swoistość kliniczna (badanie prospektywne)

W odrębnym, realizowanym w siedmiu ośrodkach badaniu prospektywnym test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* wykorzystano do oceny próbki moczu pobranych od 215 hospitalizowanych pacjentów oraz pacjentów ambulatoryjnych z objawami ze strony dolnych dróg oddechowych lub sepsy, oraz od pacjentów, u których podejrzewano pneumokokowe zapalenie płuc. U pacjentów diagnozowano pneumokokowe zapalenie płuc, jeśli uzyskano dodatni wynik posiewu krwi.

Test BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* wykonywano tak samo u pacjentów hospitalizowanych i ambulatoryjnych. Dziewięćdziesięcioprocentowe (95%) przedziały ufności przedstawiono poniżej.

Skuteczność u pacjentów ambulatoryjnych Posiew krwi

BinaxNOW™	Posiew krwi	
	+	-
+	19	25
-	2	90

Czułość = 90% (70% - 97%)
 Swoistość = 78% (70% - 85%)
 Dokładność = 80% (72% - 86%)

Skuteczność u pacjentów hospitalizowanych Posiew krwi

BinaxNOW™	Posiew krwi	
	+	-
+	9	20
-	1	49

Czułość = 90% (60% - 98%)
 Swoistość = 71% (59% - 80%)
 Dokładność = 73% (62% - 82%)

Reaktywność krzyżowa:

Badanie moczu

U 338 pacjentów z ujemnym wynikiem testu, zbadanych w ramach opisanej powyżej badania retrospektywnego, wyizolowano dwieście siedemdziesiąt (270) różnych organizmów. Spośród 165 organizmów wyizolowanych od pacjentów z infekcjami drog moczowych u 15 (%) stwierdzono wyniki dodatnie. Były to 2/2 *Enterobacter cloace*, 1/2 *Staphylococcus aureus*, 1/1 *Streptococcus* (nie A,B), 1/1 *Streptococcus* (nie D), 1/17 *Streptococcus* (grupa D), 1/3 *Providencia stuartii*, 5/78 *Escherichia coli* oraz 3 niezidentyfikowane patogeny. Spośród 59 organizmów wyizolowanych od pacjentów z zapaleniem płuc, 3 (5%) daly wynik dodatni, w tym 1/3 *Mycobacterium kansasi* i 2/15 *Mycobacterium tuberculosis*. Wynik dodatni stwierdzono także w przypadku jednego z 41 (2%) organizmów wyizolowanych od pacjentów z bakteremią – *Proteus mirabilis*. Nie stwierdzono reaktywności krzyżowej z 5 izolatami bakterii wywołującej ropnika. Wynik dodatni odnotowano ponadto w 4/100 próbках moczu pobranych od osób bez znanej infekcji.

Ze względu na retrospektywną naturę tego badania, dostępna była ograniczona liczba pacjentów z każdego rodzaju infekcją, a kompletny wywiad medyczny każdego z pacjentów nie był znany. Z tego względu nie można było wykluczyć infekcji towarzyszących S. pneumoniae. Podczas badania w hodowli czystej (dane poniżej) organizmy te nie reagowały krzyżowo w tleście BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.

Badanie pełnych organizmów

W celu określania analyticznej właściwości testu BinaxNOW Streptococcus pneumoniae stworzono panel 144 organizmów potencjalnie wykazujących reaktywność krzyżową, łącznie z organizmami związanymi z zapaleniem płuc oraz organizmami obecnymi często w drogach moczowych jakich normalna flora lub w wyniku infekcji. Wszystkie z nich podano ocenie testem BinaxNOW Streptococcus pneumoniae w stężeniu od 10³ do 10⁹ CFU/ml. Test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae nie wykazał reakcji krzyżowej ze 143 spośród 144 organizmów. Jedynym organizmem, który dał wynik dodatni, był *Streptococcus mitis*. Reaktywność krzyżowa tego organizmu była do przewidzenia, ponieważ posiada on antygeny, przeciwko któremu skierowany jest test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. *Streptococcus mitis* jest związany z zapaleniem wątroby, a nie z zapaleniem płuc i według wszelkiego prawdopodobieństwa nie należy spodziewać się jego istotnej obecności w populacji, w której ma być stosowany test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae⁸. Przebadano następujące organizmy, które daly wynik ujemny w badanym stężeniu. W przypadku badania więcej niż jednego szczepu ich liczbę podano w nawiasie.

<i>Acinetobacter</i> sp. (4)	<i>Mycoplasma</i> sp.* (3)
<i>Adenovirus</i> * (28/3 łącznie)	<i>Neisseria cinerea</i>
<i>Alcaligenes faecalis</i>	<i>Neisseria gonorrhoeae</i> (3)
<i>Bacillus subtilis</i>	<i>Neisseria lactamica</i>
<i>Blastomyces dermatitidis</i> *	<i>Neisseria meningitidis</i>
<i>Bordetella pertussis</i>	<i>Neisseria polysaccharea</i>

<i>Branhamella catarrhalis</i>	<i>Neisseria subflava</i>
<i>Candida albicans</i> (3)	<i>Nocardia farciniae</i> *
<i>Candida stellatoïdes</i>	<i>Paracoccidioides brasiliensis</i> *
<i>Coccidioides immitis</i> *	<i>Parainfluenzae</i> (2)
<i>Corynebacterium</i> sp. (3)	<i>Proteus mirabilis</i> (2)
<i>Enterobacter cloacae</i> (4)	<i>Proteus vulgaris</i> (2)
<i>Enterococcus avium</i> ♀	<i>Providencia stuartii</i>
<i>Enterococcus durans</i> ♀	<i>Pseudomonas</i> sp. (7)
<i>Enterococcus faecalis</i> ♂ (6)	RSV - Respiratory Syncytial Virus*
<i>Escherichia coli</i> (8)	<i>Rhinovirus</i> *
<i>Escherichia hermannii</i> (2)	<i>Salmonella</i> sp. (4)
<i>Flavobacterium</i> sp. (2)	<i>Serratia marcescens</i>
<i>Gardnerella vaginalis</i>	<i>Sphingobacterium multivorum</i>
<i>Haemophilus influenzae</i> (10) (typy α-f i nietypowane)	<i>Staphylococcus aureus</i> (6)
	<i>Staphylococcus</i> sp. (8)
<i>Haemophilus parainfluenzae</i>	<i>Stenotrophomonas maltophilia</i>
<i>Histoplasma capsulatum</i> * (2)	<i>Streptococcus anginosus</i> ♂*
<i>Klebsiella oxytoca</i> (2)	<i>Streptococcus bovis</i> ♀
<i>Klebsiella pneumoniae</i> (3)	<i>Streptococcus</i> grupa A • (2)
<i>Lactobacillus</i> sp. (5)	<i>Streptococcus</i> grupa B • (8)
<i>Legionella pneumophila</i>	<i>Streptococcus</i> grupa C ♀•
<i>Listeria monocytogenes</i>	<i>Streptococcus</i> grupa F ♀•
<i>Micrococcus luteus</i> (2)	<i>Streptococcus</i> grupa G ♀•
<i>Moraxella osloensis</i>	<i>Streptococcus mutans</i> ♀•
<i>Morganella morganii</i>	<i>Streptococcus parasanguinis</i> ♀•
<i>Mycobacterium kansasii</i>	<i>Streptococcus sanguis</i> ♀•
<i>Mycobacterium tuberculosis</i>	<i>Trichomonas vaginalis</i> (2)

* Czyste hodowle z CDC uważałe za wysoce stężone.

♀ Streptococcus nie A, B (łączna liczba szczeprów wynosi 16)

+ Streptococcus nie D (łączna liczba szczeprów wynosi 17)

Substancje zakłócające

Badaniu testem BinaxNOW Streptococcus pneumoniae poddano próbki moczu z podwyższoną liczbą białych krwinek (w tym stężenie widoczne pod małym powiększeniem), czerwonych krwinek* (w tym stężenie widoczne pod małym powiększeniem), podwyższoną ilością białka (w tym 500 mg/dl), glukozu (w tym >2000 mg/dl) i podwyższonym zmęceniem (w tym mętnego) i stwierdzono brak ich wpływu na skuteczność testu.

*Należy zauważyć, że jedna próbka moczu z podwyższoną zawartością erytrocytów dala wynik błędny ze względu na intensywne zabarwienie błony testu, które zamaskowało pojawiający się pasiek.

Badanie powtarzalności:

Przeprowadzono założone badanie testu BinaxNOW Streptococcus pneumoniae w trzech odrębnych ośrodkach, korzystając z panelu zaślepionych i zakodowanych próbek zawiązującego próbki jasne, nisko dodatnie, umiarkowanie dodatnie i wysoko dodatnie. Badano próbki z dodatkiem kwasu bormego i bez niego. Uczestniczy badaniu testowali każdą próbkę trzykrotnie w czasie 3 różnych dni. Trzysta pięćdziesiąt siedem (357) spośród łącznej liczby 359 przebadanych próbek (99,4%) dala wynik oczekiwany.

DANE DOTYCZĄCE SKUTECZNOŚCI – PMR

Czułość analityczna

Granica oznaczalności

Granice oznaczalności (LOD) testu BinaxNOW Streptococcus pneumoniae określono, badając liczne rozcieńczenia S. pneumoniae z wykorzystaniem testu BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.

Dziesięciu (10) różnych operatorów interpretowało 10 kart dla każdego rozcieńczenia, co daje łączno 100 oznaczeń dla każdego rozcieńczenia. Poniżej wyniki wskazują na wartość 5 x 10⁴ komórek na mililitr jako granicę oznaczalności testu BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.

Stężenie S. pneumoniae	Wyniki dodatnie na ilość testów	Ogólna wykrywalność
7,5 x 10 ⁴ komórek/ml	100/100	100%
5 x 10 ⁴ komórek/ml	100/100	100%
3 x 10 ⁴ komórek/ml	91/100	91%
1,5 x 10 ⁴ komórek/ml	44/100	44%
0 komórek/ml	0/100	0%

Ocena serotypu

Hodowano cztery (4) serotypy (6, 14, 19, 23) najczęściej związane z pneumokokową chorobą wewnętrzną, rozcięńczano je do 5 x 10⁴ komórek/ml w PMR i badano z zastosowaniem testu BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Czternastu (14) operatorów interpretowało po 10 kart dla każdego serotypu, co daje łącznie 140 oznaczeń na serotyp. Wszystkie cztery (4) serotypy wykryto w 100% na granicy oznaczalności (5 x 10⁴ komórek/ml) testu.

Czułość i swoistość kliniczna

W wielośrodkowym (4), prospektywnym badaniu test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae został użyty do oceny próbek PMR pobranych od 590 hospitalizowanych pacjentów oraz pacjentów ambulatoryjnych wykazujących objawy zapalenia opon mózgowych, lub od pacjentów ze wskazaniem do wykonania punkcji lejdźwiowej z innych przyczyn. U pacjentów diagnostowano pneumokokowe zapalenie opon mózgowych, jeśli uzyskano dodatni wynik posiewu PMR.

Skułconość testu BinaxNOW Streptococcus pneumoniae obliczono standardowymi metodami. Swoistość wynosiła 99% (557/560) przy 95% przedziale ufności od 98% do 100%. Czułość wynosiła 97% (29/30) przy 95% przedziale ufności od 84% do 100%. Doniesiono o jednej próbce dodatniej w posiewie, która nie została wykryta przez test BinaxNOW Streptococcus pneumoniae, ponieważ dala ona jedynie 2 kolonie.

Posiew PMR

	+	-
BinaxNOW™	29	3
Wynik	1	557

Czułość = 97% (84% - 100%)
 Swoistość = 99% (98% - 100%)
 Dokładność = 99% (98% - 100%)

Reaktywność Krzyżowa

Badanie PMR

Z 61 spośród próbek PMR określonych jako ujemne pod kątem *S. pneumoniae* w poprzednim badaniu wyizolowano enterowirusy lub bakterie. Szesdziesiąt (60) z tych próbek dalo wynik ujemny w tleście BinaxNOW Streptococcus pneumoniae, co daje swoistość równą 98%. Jedyna dodatnia próbka zawierała enterokoki. Jednak druga kliniczna próbka PMR zawierającego enterokoki dala w tleście BinaxNOW Streptococcus pneumoniae wynik ujemny, podobnie jak pełny hodowany organizm (patrz Badanie pełnych organizmów na następnej stronie).

Bakteria/Wirus izolowany z PMR	Badane próbki	Swoistość
Enterowirus	24	100%
Acinetobacter	3	100%
Cryptococcus neoformans	1	100%
<i>C. diphtheriae</i>	1	100%
Enterobacter	2	100%
Enterokoki	2	50%
<i>Escherichia coli</i>	2	100%
<i>Haemophilus influenzae</i> typ B	1	100%
<i>Klebsiella pneumoniae</i>	2	100%
<i>Morganella morganii</i>	1	100%
<i>Neisseria meningitidis</i>	3	100%
<i>Staphylococcus coagulazo-negatywny</i>	9	100%

Bakteria/Wirus izolowany z PMR	Badane próbki	Swoistość
<i>Staphylococcus coagulazo-pozytywny</i>	2	100%
<i>Staphylococcus epidermidis</i>	2	100%
<i>Streptococcus grupa A</i>	1	100%
<i>Streptococcus grupa B</i>	1	100%
<i>Streptococcus viridans</i>	4	100%
Calkowita swoistość	61	98%

Badanie powtarzalności

Zaslepione badanie testu BinaxNOW Streptococcus pneumoniae przeprowadzono w 3 odrębnych laboratoriach przy użyciu panelu zaslepionych, kodowanych próbek, obejmującego próbki ujemne, słabo dodatnie i umiarkowanie dodatnie. Uczestnicy badań testowali każdą próbkę trzykrotnie w czasie 3 różnych dni. W stu procentach (100%) spośród 270 próbek uzyskano oczekiwany wynik.

ZAMÓWIENIA I INFORMACJE KONTAKTOWE

Numerы do ponownienia zamówienia:

#710-000: BinaxNOW Streptococcus pneumoniae Antigen Card (zesztaw 22 testów)

#710-010: BinaxNOW Streptococcus pneumoniae Control Swab Pack (Opakowanie wacików kontrolnych)



USA
Poza USA

1 877 441 7440
+1-321-441-7200

Dział wsparcia technicznego

Porady

Dalsze informacje można uzyskać od naszego dystrybutora lub kontaktując się z działem wsparcia technicznego firmy Abbott:

USA

+1 877 866 9340 TS.SCR@abbott.com

Afryka, Rosja i WNP

+44 161 483 9032 EMEproductsupport@abbott.com

Azia-Pacyfik

+61 7 3363 7711 APproductsupport@abbott.com

Kanada

+1 800 818 8335 CANproductsupport@abbott.com

Europa i Bliski Wschód

+44 161 483 9032 EMEproductsupport@abbott.com

America Lacińska

+57 (1) 4824033 LAPproductsupport@abbott.com

Rx Only

UTILIZAÇÃO PREVISTA

O cartão do antígeno BinaxNOW™ *Streptococcus pneumoniae* (BinaxNOW Streptococcus pneumoniae) é um ensaio imunocromatográfico (ICT) rápido *in vitro* para a detecção do antígeno *Streptococcus pneumoniae* (*S. pneumoniae*) na urina de doentes com pneumonia e no líquido cefalorraquídiano (CSF) de doentes com meningite. Em conjunto com a cultura e outros métodos, destina-se a auxiliar no diagnóstico da pneumonia pneumocócica e da meningite pneumocócica.

RESUMO e EXPLICAÇÃO do TESTE

A *S. pneumoniae* é a principal causa da pneumonia contraída na comunidade e pode ser o agente mais importante na pneumonia contraída na comunidade de etiologia desconhecida.¹² A pneumonia pneumocócica apresenta uma taxa de mortalidade elevada, de 30%, dependendo da bacteremia, idade e doenças subjacentes.¹³ Quando não é adequadamente diagnosticada e tratada, a infecção por *S. pneumoniae* pode levar a bactеремia, meningite, pericardite, empiema, púrpura fulminante, endocardite e/ou artrite.^{4,5}

A meningite pneumocócica, uma condição que, frequentemente, leva a lesões cerebrais permanentes ou à morte, pode ocorrer como uma complicação de outra infecção pneumocócica ou pode ocorrer espontaneamente sem outra doença precedente.⁶ Afeta pessoas de todas as idades, mas é mais comum em crianças com menos de 5 anos, adolescentes e jovens adultos e em idosos.⁷ A progressão de doença pouco grave ao coma pode ocorrer em apenas algumas horas, tornando decisivos o diagnóstico e o tratamento antimicrobiano imediatos. Vinte a trinta por cento de todos os doentes de meningite pneumocócica morrerão, muitas vezes, apesar de vários dias de tratamento com um antibiótico apropriado.⁶ A mortalidade é mesmo superior entre os doentes muito jovens e os doentes muito idosos.⁶

O BinaxNOW Streptococcus pneumoniae fornece um método rápido e simples para o diagnóstico da pneumonia pneumocócica utilizando uma amostra de urina convenientemente colhida, armazenada e transportada. Fornece ainda um diagnóstico imediato e altamente eficaz da meningite pneumocócica quando é analisado o CSF.

PRINCÍPIOS do TESTE

O BinaxNOW Streptococcus pneumoniae é um ensaio imunocromatográfico de membrana utilizado para detectar o antígeno pneumocócico solúvel na urina e no CSF humanos. O anticorpo anti-*S. pneumoniae* de coelho, a Linha da amostra, é adsorvido sobre uma membrana de nitrocelulose. O anticorpo de controlo é adsorvido na mesma membrana como uma segunda tira. O anticorpo anti-*S. pneumoniae* de coelho e o anticorpo anti-espécies são conjugados para visualizar as partículas secas sobre um suporte fibroso inerte. A compressão de conjugado resultante e a membrana em tira são combinados para construir a tira de teste. Esta tira de teste e um poço para colocar a zaragata com a amostra são montados em posições antagonicas de um cartão de teste articulado em forma de livro.

Para realizar o teste é mergulhada uma zaragataoa na amostra (quer seja de urina ou de CSF), é retirada e, depois, é inserida no cartão de teste. É adicionado o reagente A, uma solução tampão, a partir de um frasco conta-gotas. O cartão é então fechado, colocando a amostra em contacto com a tira de teste. O antígeno pneumocócico presente na amostra reage para ligar o anticorpo do conjugado anti-*S. pneumoniae*. Os complexos de antígeno-conjugado resultantes são capturados pelo anticorpo anti-*S. pneumoniae* immobilizado, formando a Linha da amostra. O anticorpo de controlo immobilizado capture o conjugado de anti-espécies, formando a Linha de controlo.

Os resultados do teste são interpretados pela presença ou ausência de linhas visualmente detectáveis de cor rosa a violeta. Um resultado de teste positivo, lido em 15 minutos, inclui a detecção de uma Linha de amostra e de uma Linha de controlo. Um resultado de teste negativo, lido em 15 minutos, produzirá apenas uma Linha de controlo, que indica que o antígeno da *S. pneumoniae* não foi detectada na amostra. Se a Linha de controlo não aparecer, quer a Linha de amostra esteja ou não presente, o ensaio é considerado inválido.

REAGENTES e MATERIAIS

Consultar as ilustrações na aba da embalagem.

Materiais fornecidos

- 1 | Cartões de teste:** Uma membrana revestida com anticorpo de coelho específico para o antígeno *S. pneumoniae* e com anticorpo de controlo combinado com de antígeno anti-*S. pneumoniae* e anti-espécies conjugados num cartão de teste articulado.
- 2 | Reagente A:** Tampão citrato / fosfato com laurilsulfato de sódio, Tween® 20, e azida de sódio.
- 3 | Zaragatoas de amostras:** Concebidas para serem utilizadas com o BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Não utilizar outras zaragatoas.
- 4 | Zaragatoas de controlo positivo:** Antígeno *S. pneumoniae* inactivado seco sobre a zaragataoa.
- 5 | Zaragatoas de controlo negativo:** Zaragataoa negativa de *S. pneumoniae*.

Materiais recomendados mas não fornecidos

Relógio, temporizador ou cronómetro; recipientes normais para colheita de urina ou tubos de transporte de CSF.

Item acessório

Pacote de zaragataoa de controlo BinaxNOW Streptococcus pneumoniae (número de catálogo 710-010) contendo 5 zaragatoas de controlo positivo e 5 zaragatoas de controlo negativo.

PRECAUÇÕES

As zaragatoas de controlo necessitam de seis (6) gotas de Reagente A. As amostras dos doentes necessitam de três (3) gotas de Reagente A.

1. Os **RESULTADOS INVÁLIDOS**, indicados pela ausência da Linha de controlo, podem ocorrer quando se adiciona um volume insuficiente de Reagente A ao cartão de teste. Para assegurar a administração de um volume adequado, seguir o frasco na vertical, cerca de 12,7 a 25,4 mm acima do poço da zaragataoa e, lentamente, deixar as gotas caírem livremente.
2. Para utilização de diagnóstico *in vitro*.
3. Se o kit for armazenado num frigorífico, deixar que os componentes do kit atinjam a temperatura ambiente (15–30 °C) antes da sua utilização.
4. O cartão de teste está selado dentro de uma bolsa de folha de alumínio. Não utilizar se a bolsa estiver danificada ou aberta. Retirar o cartão de teste da bolsa apenas antes da sua utilização. Não tocar na área de reacção do cartão de teste.
5. Não usar o kit após a data de validade.
6. Não misturar componentes de kits de lotes diferentes.
7. As zaragatoas do kit são aprovadas para utilização com o BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. **Não utilizar outras zaragatoas.**
8. As soluções utilizadas para fazer as zaragatoas de controlo são inactivadas utilizando os métodos padrão. No entanto, as amostras dos doentes, controlos e cartões de teste devem ser manuseados como se pudessem transmitir a doença. Ter em conta as precauções estabelecidas contra os perigos microbianos.
9. Não é necessária urina asséptica para o BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Por essa razão, as amostras de urina utilizadas para este teste podem não ser adequadas para cultura bacteriológica.
10. Assim que a zaragataoa da Abbott é mergulhada dentro da amostra de CSF, a amostra deixa de ser estéril e pode não ser apropriada para cultura. Se for necessário fazer uma cultura da amostra de CSF, realizar primeiro a cultura ou dividir a amostra de CSF.

CONSERVAÇÃO e ESTABILIDADE

Armazenar o kit a 2–30 °C (36–86 °F). O cartão e os reagentes do BinaxNOW Streptococcus pneumoniae são estáveis até ao final dos prazos de validade marcados na embalagem e recipientes. Não utilizar o kit além da data de validade indicada.

CONTROLO de QUALIDADE

Controlo de qualidade diário:

O BinaxNOW Streptococcus pneumoniae contém controlos de procedimento positivos e negativos incorporados. A recomendação mínima de controlo de qualidade diário do fabricante é de documentar estes controlos de procedimento para a primeira amostra testada em cada dia.

Controlo de procedimento positivo

A linha de cor rosa a violeta na posição "Controlo" pode ser considerada um controlo de procedimento interno positivo. Se tiver ocorrido fluxo capilar e a integridade funcional do cartão for mantida, esta linha aparecerá sempre.

Controlo de procedimento negativo

A ausência de cor de fundo na janela de resultados fornece um controlo de fundo negativo. A cor de fundo na janela deve ser rosa claro a branco até 15 minutos e não deve interferir com a leitura do resultado do teste.

Controles externos positivos e negativos:

As boas práticas laboratoriais sugerem a utilização de controlos positivos e negativos para assegurar que:

- os reagentes do teste estão a funcionar, e
- o teste está a ser correctamente desempenhado.

Os kits de teste BinaxNOW Streptococcus pneumoniae contêm zaragatoas de controlo positivo e negativo. Estas zaragatoas irão monitorizar todo o ensaio. Testar estas zaragatoas com cada nova encomenda recebida. Outros controlos podem ser testados de forma a cumprir com:

- regulações locais, estatais e/ou federais,
- grupos de acreditação, e/ou
- os procedimentos padrão de Controlo de Qualidade do seu laboratório.

Consultar a 42 CFR 493.1256 para um adequado Controlo da Qualidade (apenas clientes dos Estados Unidos).

Se os resultados correctos do controlo não forem obtidos, não comunique os resultados do doente. Contactar o seu distribuidor local da Abbott durante o horário comercial normal.

COLHEITA de AMOSTRAS

Deixar as amostras atingirem a temperatura ambiente (59-86 °F, 15-30 °C) antes de testar com o BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Momentos antes do teste, misturar a amostra agitando suavemente.

URINA (para diagnóstico de pneumonia)

Colher as amostras de urina em recipientes normais. Armazenar à temperatura ambiente (59-86 °F, 15-30 °C) se for realizar o ensaio até 24 horas após a colheita. Em alternativa, armazenar a urina a 2-8 °C ou congelar até 14 dias, antes do teste. Pode utilizar-se ácido bórico como conservante.

Quando necessário, enviar as amostras de urina em recipientes à prova de fugas a 2-8 °C ou congeladas.

CSF (para diagnóstico de meningite)

Colher o CSF de acordo com os procedimentos normalizados e armazenar à temperatura ambiente (59-86 °F, 15-30 °C) até 24 horas antes do teste. Em alternativa, o CSF colido de forma adequada pode ser refrigerado (2-8 °C) ou congelado (-20 °C) até 1 semana antes do teste.

procedimento de teste

Amostras de urina, amostras de CSF e controlos líquidos

Utilizar uma amostra de URINA para testar quanto a PNEUMONIA PNEUMOCÓCICA e uma amostra de CSF para testar quanto a MENINGITE PNEUMOCÓCICA.

NOTA: Utilizar 3 gotas de Reagente A quando testar amostras líquidas.

Consultar a ilustração na aba da embalagem. Permitir que os reagentes e cartões atinjam a temperatura ambiente (15-30 °C) antes de testar.

1. Deixar a(s) amostra(s) de doente(s) e/ou o(s) controlo(s) líquido(s) atingirem a temperatura ambiente (59-86 °F, 15-30 °C) e, depois, agitar suavemente para misturar. Remover o cartão da bolsa momentos antes da utilização e estendê-lo.
2. Mergulhar uma zaragata da Abbott dentro da amostra a testar, cobrindo completamente a cabeça da zaragata. Se a zaragata estiver demasiado ensopada, tocar com a zaragata no lado do recipiente para colheita para remover o líquido em excesso.
3. Existem dois orifícios no painel inferior direito do cartão. Inserir a zaragata dentro do orifício INFERIOR (poço da zaragata). Empurrar firmemente para cima de modo a que a ponta da zaragata fique totalmente visível no orifício superior. **NÃO REMOVER A ZARAGATOA.**
4. Manter o frasco de Reagente A na vertical cerca de 1,5 a 2,5 cm acima do cartão. Adicionar lentamente três (3) gotas de Reagente A, deixadas cair livremente, no orifício INFERIOR.
5. Retirar imediatamente a cobertura adesiva da ponta direita do cartão de teste. Fechar e selar em segurança o cartão. Ler o resultado na janela 15 minutos depois de fechar o cartão. Os resultados lidos além dos 15 minutos podem ser inexatos. No entanto, alguns doentes positivos podem produzir uma linha de amostra visível em menos de 15 minutos.

NOTA: Para maior conveniência, a haste da zaragata foi cortada superficialmente e pode ser partida *depois* de se fechar o cartão. Evitar desalojar a zaragata do poço quando o fizer.

PROCEDIMENTO de ZARAGATOA de CONTROLO

Zaragatoas de controlo BinaxNOW™

NOTA: Utilizar 6 gotas de Reagente A para as zaragatoas de controlo.

Não remover o cartão da bolsa até a amostra de teste atingir a temperatura ambiente.

1. Permitir que os reagentes e cartões atinjam a temperatura ambiente (15-30 °C) antes de testar. Remover o cartão da bolsa apenas alguns momentos antes da utilização. Estender o cartão.
2. Existem dois orifícios no painel inferior direito do cartão. Inserir a zaragata dentro do orifício INFERIOR. Empurrar firmemente para cima de modo a que a ponta da zaragata fique totalmente visível no orifício superior. **NÃO REMOVER A ZARAGATOA.**

3. Manter o frasco de Reagente A na vertical, cerca de 1,5 a 2,5 cm acima do cartão. Adicionar lentamente seis (6) gotas de Reagente A, deixadas cair livremente, no orifício INFERIOR.

4. Retirar imediatamente a cobertura adesiva da ponta direita do cartão de teste. Fechar e selar em segurança o cartão. Ler o resultado na janela 15 minutos depois de fechar o cartão. Os resultados lidos além dos 15 minutos podem ser inexatos. No entanto, a Linha de amostra da zaragatoa de controlo positivo pode ficar visível em menos de 15 minutos.

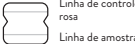
INTERPRETAÇÃO de RESULTADOS

Uma amostra negativa apresentará uma única linha de cor rosa a violeta na Linha de controlo na metade superior da janela, indicando um resultado negativo presuntivo. Esta Linha de controlo significa que a parte de detecção do teste foi feita correctamente, mas não foi detectado antígeno S. pneumoniae.



Linha de controlo rosa

Uma amostra positiva apresentará duas linhas de cor rosa a violeta. Isto significa que o antígeno foi detectado. As amostras com baixos níveis de antígeno podem apresentar uma linha de doente esbatida. Qualquer linha visível é um resultado positivo.



Linha de controlo rosa
Linha de amostra rosa

Se não surgirem linhas ou se surgir apenas a Linha de amostra, o ensaio é inválido. Os testes inválidos devem ser repetidos. Se o problema persistir, contactar o distribuidor local da Abbott.



Sem linha de controlo

APRESENTAÇÃO dos RESULTADOS

Resultado

Relatório recomendado

Urina positiva

Positivo para pneumonia pneumocócica.

Urina negativa

Negativo presuntivo para pneumonia pneumocócica, sugerindo a não existência de infecção pneumocócica actual ou recente. A infecção devida a S. pneumoniae não pode ser excluída uma vez que o antígeno presente na amostra pode ser inferior ao limite de detecção do teste.

CSF positivo

Positivo para meningite pneumocócica.

CSF negativo

Negativo presuntivo para meningite pneumocócica. A infecção devida a S. pneumoniae não pode ser excluída uma vez que o antígeno presente na amostra pode ser inferior ao limite de detecção do teste.

LIMITAÇÕES

O BinaxNOW Streptococcus pneumoniae foi validado apenas com a utilização de amostras de urina e CSF. Outras amostras (por exemplo, plasma ou outros fluidos corporais) que possam conter o antígeno *S. pneumoniae* não foram avaliadas.

Um resultado negativo do BinaxNOW Streptococcus pneumoniae não exclui a infecção por *S. pneumoniae*. Por essa razão, os resultados deste teste, bem como os resultados de culturas, serologia ou outros métodos de detecção de抗ígenos devem ser utilizados em conjunto com as conclusões clínicas para a obtenção de um diagnóstico preciso.

O BinaxNOW Streptococcus pneumoniae não foi avaliado em doentes a receber terapia de antibióticos há mais de 24 horas nem em doentes que tivessem concluído recentemente um regime de antibióticos. Os efeitos dos medicamentos não sujeitos a receita médica não foram determinados em pessoas com meningite pneumocócica.

A vacina contra a Streptococcus pneumoniae pode originar resultados falso positivos na urina com o BinaxNOW Streptococcus pneumoniae nas 48 horas seguintes à vacinação. O efeito da vacina não foi determinado em pessoas com meningite pneumocócica. Consequentemente, recomendamos que o BinaxNOW Streptococcus pneumoniae não seja administrado até 5 dias após a toma da vacina contra *S. pneumoniae*.

A exactidão do BinaxNOW Streptococcus pneumoniae na urina não foi comprovada em crianças jovens. Por outro lado, o desempenho do CSF em crianças jovens está estabelecido (consultar Dados de desempenho - CSF).

DADOS de DESEMPEÑO - URINA

Sensibilidade analítica

Avaliação de serotípico

Foram desenvolvidos em cultura quarenta e quatro (44) isolados, representando os 23 serotípos de *S. pneumoniae* responsáveis por, pelo menos, 90% das infecções pneumocócicas graves nos Estados Unidos e em todo o mundo. Estes isolados foram determinados positivos com o BinaxNOW Streptococcus pneumoniae em concentrações de 10^1 células/ml.

Limite de detecção

O limite de detecção (LOD) do BinaxNOW Streptococcus pneumoniae, definido como a diluição de urina positiva que produz resultados positivos do BinaxNOW Streptococcus pneumoniae aproximadamente 95% das vezes, foi identificado através da preparação de várias diluições de urina de doentes positivos conhecidos e processando estas diluições com o BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.

Cinco (5) operadores diferentes interpretaram, cada um, 20-40 cartões processados em cada diluição para um total de 100-200 determinações por diluição. Os resultados indicados a seguir identificam uma diluição de 1:250 desta urina específica de doentes como o LOD do teste BinaxNOW.

Diluição de urina	Resultados positivos por processamento de cartões	Detecção global
1:200	100/100	100%
1:250	95/100	95%
1:300	160/200	80%
1:400	44/100	44%
1:600	8/100	8%

Sensibilidade e especificidade clínica

(Estudo retrospectivo)

Como parte do estudo retrospectivo, foram colhidas amostras de urina de 35 doentes com culturas de sangue positivas para pneumonia pneumocócica e de 338 doentes negativos assumidos para *S. pneumoniae* (um total de 373 doentes) em 3 instituições diferentes e avaliadas com o BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. O desempenho do BinaxNOW Streptococcus pneumoniae foi calculado utilizando os métodos padrão. A sensibilidade foi de 86%, a especificidade foi de 94% e a exactidão global foi de 93%. Estão listados abaixo os intervalos de confiança de noventa e cinco por cento (95%).

Cultura de sangue

	+	-
BinaxNOW™	30	21
Resultado	5	317

Sensibilidade e especificidade

(Estudo prospectivo)

Num estudo prospectivo separado de sete centros, o BinaxNOW Streptococcus pneumoniae foi utilizado para avaliar as amostras de urina colhidas de 215 doentes externos e hospitalizados que apresentassem sintomas respiratórios baixos ou septicémia e de doentes com suspeita de pneumonia pneumocócica. Os doentes foram considerados positivos para pneumonia pneumocócica quando diagnosticados através de cultura de sangue positiva.

O BinaxNOW Streptococcus pneumoniae teve resultados equivalentes tanto nos doentes externos como nos hospitalizados. Estão listados abaixo os intervalos de confiança de noventa e cinco por cento (95%).

Desempenho dos doentes externos

Cultura de sangue

	+	-
BinaxNOW™	19	25
Resultado	2	90

Sensibilidade = 90% (70% - 97%)

Especificidade = 78% (70% - 85%)

Exactidão = 80% (72% - 86%)

Desempenho dos doentes hospitalizados

Cultura de sangue

	+	-
BinaxNOW™	9	20
Resultado	1	49

Sensibilidade = 90% (60% - 98%)

Especificidade = 71% (59% - 80%)

Exactidão = 73% (62% - 82%)

Reactividade cruzada:

Testes de urina

Foram isolados duzentos e setenta (270) organismos diferentes dos 338 doentes negativos testados como parte do estudo retrospectivo indicado acima. Dos 165 organismos isolados em doentes com infecções do trato urinário, 15 (9%) produziram resultados positivos. Estes foram 2/2 *Enterobacter cloaceae*, 1/2 *Staphylococcus aureus*, 1/1 *Streptococcus* (sem ser A,B), 1/1 *Streptococcus* (sem ser D), 1/17 *Streptococcus* (Grupo D), 1/3 *Providencia stuartii*, 5/78 *Escherichia coli* e 3 com elementos patogénicos são identificados. Dos 59 organismos isolados de doentes com pneumonia, 3 (5%) foram positivos, incluindo 1/3 *Mycobacterium kansasii* e 2/15 *Mycobacterium tuberculosis*. Um dos 41 (2%) organismos isolados de doentes de bacteremia, *Proteus mirabilis*, foi positivo. Não houve reactividade cruzada com os 5 isolados de empiema. Por último, foram positivas 4/100 amostras de urina colhidas de pessoas sem infecções conhecidas.

Devido à natureza retrospectiva deste estudo, só estava disponível para teste um número limitado de doentes com cada infecção e não era conhecida a história clínica completa de cada um deles. Por essa razão, não é possível excluir a presença de co-infecção por *S. pneumoniae*. Quando testados em cultura pura (dados indicados em baixo), estes organismos não apresentaram reacção cruzada no BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.

Teste de organismo total

Para determinar a especificidade analítica do BinaxNOW Streptococcus pneumoniae, foi compilado um painel de 144 potenciais reagentes cruzados, incluindo organismos associados à pneumonia e organismos que é provável encontrar no trato genitourinário como flora normal ou como resultado de infecção do trato urinário. Todos os reagentes foram avaliados no BinaxNOW Streptococcus pneumoniae em concentrações entre 10^5 e 10^9 CFU/mL. O BinaxNOW Streptococcus pneumoniae não apresentou reacção cruzada com 143 dos 144 organismos. O único organismo positivo, Streptococcus mitis, é um reagente cruzado esperado uma vez que partilha o antígeno contra o qual o BinaxNOW Streptococcus pneumoniae é direcionado. O Streptococcus mitis está associado à endocardite, não à pneumonia, e é improvável aparecer, seja qual for o tipo de frequência, na população que pretende testar com o BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.⁸ Foram testados os seguintes organismos e produziram resultados negativos na concentração testada. Quando se testou mais de uma estípse, o número é listado entre parêntesis.

<i>Acinetobacter</i> sp. (4)	<i>Mycoplasma</i> sp.* (3)
<i>Adenovirus*</i> (agrupados 2&3)	<i>Neisseria cinerea</i>
<i>Alcaligenes faecalis</i>	<i>Neisseria gonorrhoeae</i> (3)
<i>Bacillus subtilis</i>	<i>Neisseria lactamica</i>
<i>Blastomyces dermatitidis*</i>	<i>Neisseria meningitidis</i>
<i>Bordetella pertussis</i>	<i>Neisseria polysaccharea</i>
<i>Branhamella catarrhalis</i>	<i>Neisseria subflava</i>
<i>Candida albicans</i> (3)	<i>Nocardia farcinica*</i>
<i>Candida stellatoïdes</i>	<i>Paracoccidioides brasiliensis*</i>
<i>Coccidioides immitis*</i>	<i>Parainfluenzae*</i> (2)
<i>Corynebacterium</i> sp. (3)	<i>Proteus mirabilis</i> (2)
<i>Enterobacter cloacae</i> (4)	<i>Proteus vulgaris</i> (2)
<i>Enterococcus avium</i> ♀	<i>Providencia stuartii</i>
<i>Enterococcus durans</i> ♀	<i>Pseudomonas</i> sp. (7)
<i>Enterococcus faecalis</i> ♀ (6)	Vírus sincicial respiratório*
<i>Escherichia coli</i> (8)	Rhinovírus*
<i>Escherichia hermannii</i> (2)	<i>Salmonella</i> sp. (4)
<i>Flavobacterium</i> sp. (2)	<i>Serratia marcescens</i>
<i>Gardnerella vaginalis</i>	<i>Sphingobacterium multivorum</i>

<i>Haemophilus influenzae</i> (10) (tipos a-f e não classificável em tipo)	<i>Staphylococcus aureus</i> (6)
	<i>Staphylococcus</i> sp. (8)
<i>Haemophilus parainfluenzae</i>	<i>Stenotrophomonas maltophilia</i>
<i>Histoplasma capsulatum*</i> (2)	<i>Streptococcus anginosus</i> ♀
<i>Klebsiella oxytoca</i> (2)	<i>Streptococcus bovis</i> ♀
<i>Klebsiella pneumoniae</i> (3)	Estreptococo - Grupo A • (2)
<i>Lactobacillus</i> sp. (5)	Estreptococo - Grupo B • (8)
<i>Legionella pneumophila</i>	Estreptococo - Grupo C ♀
<i>Listeria monocytogenes</i>	Estreptococo - Grupo F ♀
<i>Micrococcus luteus</i> (2)	Estreptococo - Grupo G ♀
<i>Moraxella osloensis</i>	<i>Streptococcus mutans</i> ♀
<i>Morganella morganii</i>	<i>Streptococcus parasanguinis</i> ♀
<i>Mycobacterium kansasi</i>	<i>Streptococcus sanguis</i> ♀
<i>Mycobacterium tuberculosis</i>	<i>Trichomonas vaginalis</i> (2)
* As culturas puras de CDC são em concentrações elevadas.	
◊ Estreptococo não A, B (o número total de estípse é 16).	
• Estreptococo não D (o número total de estípse é 17).	

Substâncias interferentes

Foram avaliadas amostras de urina com um número elevado de glóbulos brancos (incluindo os carregados por campo de baixa potência), de glóbulos vermelhos* (incluindo os carregados por campo de baixa potência), de proteína (incluindo 500 mg/dL), de glicose (incluindo >2000 mg/dL) e turvação (incluindo turva) com o BinaxNOW Streptococcus pneumoniae tendo sido determinado não afectarem o desempenho do teste.

*Ter em conta que uma das amostras de urina com um valor elevado de glóbulos vermelhos produziu um resultado inválido devido a coloração extrema da membrana de teste que dissimulou o desenvolvimento da linha.

Estudo de reprodutibilidade:

Foi conduzido um estudo com ocultação sobre o BinaxNOW Streptococcus pneumoniae em 3 centros separados de cuidados de saúde utilizando um painel de amostras de codificação oculta contendo amostras negativas, positivas baixas, positivas moderadas e positivas altas. Foram testadas amostras com e sem ácido bórico. Os participantes testaram várias vezes cada amostra em três dias diferentes. Trezentos e cinquenta e sete (357) do total de 359 amostras testadas (99,4%) produziram o resultado esperado.

DADOS de DESEMPENHO - CSF

Sensibilidade analítica

Limite de detecção

O limite de detecção (LOD) do BinaxNOW Streptococcus pneumoniae foi identificado através de testes de várias diluições de *S. pneumoniae* no BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.

Dez (10) operadores diferentes interpretaram, cada um, 10 cartões processados em cada diluição para um total de 100 determinações por diluição. Os resultados que se seguem identificam 5×10^4 células por mililitro como LOD do BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.

Concentração de <i>S. pneumoniae</i>	Resultados positivos por processamento de cartões	Detecção global
$7,5 \times 10^4$ células/ml	100/100	100%
5×10^4 células/ml	100/100	100%
3×10^4 células/ml	91/100	91%
$1,5 \times 10^4$ células/ml	44/100	44%
0 células/ml	0/100	0%

Avaliação de serótipo

Os quatro (4) serótipos (6, 14, 19, 23) mais comumente associados à doença pneumocócica invasiva foram desenvolvidos em cultura, diluídos em 5×10^4 células/ml no CSF e processados no BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Cada um dos catorze (14) operadores interpretou 10 cartões por serótipo para um total de 140 determinações por serótipo. Todos os quatro (4) serótipos foram detectados 100% das vezes no LOD do teste (5×10^4 células/ml).

Sensibilidade e especificidade clínica

Num estudo prospectivo multicéntrico (4), o BinaxNOW Streptococcus pneumoniae foi utilizado para avaliar as amostras de CSF colhidas de 590 doentes externos e hospitalizados que apresentassem sintomas de meningoite ou de doentes aos quais fosse indicada uma punção lombar. Os doentes foram considerados positivos para meningite pneumocócica quando diagnosticados através de cultura de CSF positiva.

O desempenho do BinaxNOW Streptococcus pneumoniae foi calculado utilizando os métodos padrão. A especificidade foi de 99% (557/560), com um intervalo de confiança de 95% de 98% a 100%. A sensibilidade foi de 97% (29/30), com um intervalo de confiança de 95% de 84% a 100%. A única amostra de cultura positiva não detectada com o BinaxNOW Streptococcus pneumoniae foi indicada como produzindo apenas 2 colónias.

Cultura de CSF

	+	-
+	29	3
-	1	557

Sensibilidade = 97% (84% - 100%)
 Especificidade = 99% (98% - 100%)
 Exactidão = 99% (98% - 100%)

Reactividade Cruzada**Teste de CSF**

Tanto os enterovírus como as bactérias foram isoladas de 61 das amostras negativas de CSF para *S. pneumoniae* testadas como parte do estudo prospectivo apresentado acima. Sessenta (60) destas amostras apresentaram resultados negativos com o BinaxNOW Streptococcus pneumoniae para uma especificidade de 98%. A única amostra positiva continha Enterococos. No entanto, um segundo CSF clínico contendo Enterococos apresentou resultados negativos com o BinaxNOW Streptococcus pneumoniae, bem como o organismo total em cultura (consultar Teste de organismo total na página seguinte).

Bactérias/Vírus isolados no CSF	Amostras testadas	Especificidade
Enterovírus	24	100%
Acinetobacter	3	100%
<i>Cryptococcus neoformans</i>	1	100%
<i>C. diphtheriae</i>	1	100%
Enterobacter	2	100%
Enterococci	2	50%
<i>Escherichia coli</i>	2	100%
<i>Haemophilus influenzae tipo B</i>	1	100%
<i>Klebsiella pneumoniae</i>	2	100%
<i>Morganella morganii</i>	1	100%
<i>Neisseria meningitidis</i>	3	100%
<i>Staphylococcus coagulase negativo</i>	9	100%
<i>Staphylococcus coagulase positivo</i>	2	100%
<i>Staphylococcus epidermidis</i>	2	100%
Streptococcus Grupo A	1	100%
Streptococcus Grupo B	1	100%
Streptococcus viridans	4	100%
Especificidade global	61	98%

Teste de organismo total

Além das infecções bacterianas e vírais encontradas como parte do estudo prospectivo, a Abbott compilou um painel de potenciais reagentes cruzados, incluindo os agentes bacterianos e vírus mais comuns da meningite. Todas as bactérias foram avaliadas no BinaxNOW Streptococcus pneumoniae em concentrações entre os 10^6 e os 10^8 CFU/mL. Os vírus foram testados em concentrações de 10^5 I.U./mL ou superior. O BinaxNOW Streptococcus pneumoniae demonstrou uma especificidade de 100%, produzindo resultados negativos para todos os vírus e bactérias na concentração testada.

Linfoma de Burkitt (Epstein-Barr)	<i>Haemophilus influenzae</i> , não classificável em tipo (35891)
Vírus coxsackie A7	Vírus herpes simplex Tipo 1
Vírus coxsackie B3	Vírus herpes simplex Tipo 2
Echovírus	<i>Listeria monocytogenes</i> (19115)
Enterococcus faecium	<i>Neisseria meningitidis</i> serogrupo A
<i>Haemophilus influenzae</i> A	<i>Neisseria meningitidis</i> serogrupo B
<i>Haemophilus influenzae</i> B	<i>Neisseria meningitidis</i> serogrupo C
<i>Haemophilus influenzae</i> C	<i>Neisseria meningitidis</i> serogrupo D
<i>Haemophilus influenzae</i> D	<i>Neisseria meningitidis</i> serogrupo L
<i>Haemophilus influenzae</i> E	<i>Streptococcus oralis</i> (35037)
<i>Haemophilus influenzae</i> F	
<i>Haemophilus influenzae</i> , não classificável em tipo (51997)	

Substâncias interferentes

Foram avaliadas amostras de CSF com um número elevado de glóbulos brancos (1×10^4 células/mL), de glóbulos vermelhos (30 células/ μ L), de proteína (3 g/dL) e bilirrubina (100 μ g/mL) com o BinaxNOW Streptococcus pneumoniae tendo sido determinado não afetarem o desempenho do teste.

Estudo de reprodutibilidade

Foi conduzido um estudo com ocultação sobre o BinaxNOW Streptococcus pneumoniae em 3 laboratórios separados utilizando um painel de amostras de codificação oculta que incluiu amostras negativas, positivas baixas e positivas moderadas. Os participantes testaram várias vezes cada amostra em três dias diferentes. Cem por cento (100%) das 270 amostras produziram o resultado esperado.

INFORMAÇÕES de ENCOMENDA e CONTACTO**Números de nova encomenda:**

#710-000: BinaxNOW Streptococcus pneumoniae Antigen Card (22 kits de teste)

#710-010: BinaxNOW Streptococcus pneumoniae Control Swab Pack (Pacote de zaragatós de controlo)



EUA
Fora dos EUA

1 877 441 7440
+1 321 441 7200

Apoio Técnico**Linha de aconselhamento**

Para mais informações, contacte o seu distribuidor ou contacte o Apoio Técnico da Abbott:

EUA

+1 877 866 9340 TS.SCR@abbott.com

África, Rússia, CIS

+44 161 483 9032 EMEproductsupport@abbott.com

Ásia-Pacífico

+61 7 3363 7711 APproductsupport@abbott.com

Canadá

+1 800 818 8335 CANproductsupport@abbott.com

Europa e Médio Oriente

+44 161 483 9032 EMEproductsupport@abbott.com

América Latina

+57 (1) 4824033 LAPproductsupport@abbott.com

НАЗНАЧЕНИЕ

Тест-карта BinaxNOW™ на наличие антигенов стрептококка пневмонии (BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*) — это иммунохроматографический экспресс-тест *in vitro* на наличие антигена *Streptococcus pneumoniae* (*S. pneumoniae*) в моче пациентов с пневмонией и в спинномозговой жидкости (СМЖ) пациентов с менингитом. Она является вспомогательным средством для диагностики как пневмоокковой пневмонии, так и пневмооккового менингита при совместном использовании с исследованием в культуре и другими методами.

КРАТКОЕ ОПИСАНИЕ ТЕСТА с ПОЯСНЕНИЯМИ

S. pneumoniae является основной причиной внебольничной пневмонии, и, возможно, наиболее важным возбудителем внебольничной пневмонии неизвестной этиологии¹². Уровень смертности от пневмоокковой пневмонии доходит до 30 % в зависимости от наличия бактериемии, возраста и основных заболеваний¹³. При неправильно поставленном диагнозе и лечении инфекции *S. pneumoniae* может привести к бактериемии, менингиту, перикардиту, эмпиеме, молниеносной пурпуре, эндокардиту и/или артриту^{4,5}.

Пневмоокковый менингит — болезнь, которая зачастую приводит к необратимому разрушению головного мозга или летальному исходу — может возникнуть как осложнение в результате другой пневмоокковой инфекции или спонтанно без всякого предшествующего заболевания⁶. Ему подвержены люди всех возрастов, но наиболее уязвимы дети младше 5 лет, подростки и молодежь, а также пожилые люди⁷. За несколько часов болезнь может развиться от легкого недомогания до коматозного состояния, поэтому срочный диагноз и антибактериальное лечение имеют решающее значение. От двадцати до тридцати процентов всех пациентов, заболевших пневмоокковым менингитом, умирают даже несмотря на надлежащее лечение антибиотиками в течение нескольких дней⁸. Еще выше уровень смертности у самых молодых и пожилых пациентов⁹.

Тест-карта BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* предоставляет простой и быстрый способ диагностики пневмоокковой пневмонии с использованием образца мочи, который удобен для взятия, хранения и транспортировки. Она также позволяет незамедлительно и с высокой точностью диагностировать пневмоокковый менингит при выполнении анализа СМЖ.

ПРИНЦИПЫ ВЫПОЛНЕНИЯ ПРОЦЕДУРЫ

Тест-карта BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* — это иммунохроматографический мембранный анализ с целью обнаружения растворимого пневмооккового антигена в моче и СМЖ человека. Кроличьи антитела к антигену *S. pneumoniae* (линия образца) адсорбируются на нитроцеплюлозной мемbrane. Контрольные антитела адсорбируются на той же мемbrane в виде второй полосы. И кроличьи антитела к антигену *S. pneumoniae*, и антитела к видовым антигенам конъюгируют с видимыми частицами, которые нанесены на инертную волокнистую подложку. Получающиеся в результате подушка конъюгата и мембрана с полосами вместе образуют тестовую полоску.

Эта тестовая полоска и ячейка для тампона с образцом расположены на противоположных сторонах тест-карты, складывающейся в форме книжки.

Чтобы выполнить тест тампон на палочке погружают в образец (мочи или СМЖ), вынимают и затем вставляют в тест-карту. Регент А — буферный раствор — добавляется из флакона с пипеткой. Затем створки карты смыкают, и образец вступает в контакт с тестовой полоской. Содержащийся в образце пневмоокковый антиген вступает в реакцию с образованием коньюгированного антитела к антигену *S. pneumoniae*. Образующиеся в результате комплексы антиген-конъюгат захватываются иммобилизованным антителом к антигену *S. pneumoniae*, образуя линию образца. Иммобилизованные контрольные антитела захватывают конъюгат видовых антигенов, образуя контрольную линию.

Результаты теста определяются по наличию или отсутствию визуально различимых линий от розового до пурпурного цвета. Положительный результат теста считывается через 15 минут и заключается в обнаружении обеих линий — образца и контроля. Отрицательный результат теста считывается через 15 минут и заключается в наличии только одной контрольной линии, которая означает, что антиген *S. pneumoniae* в образце не обнаружен. Если контрольная линия не появляется, то независимо от наличия или отсутствия линии образца анализ считается недействительным.

РЕАГЕНТЫ И МАТЕРИАЛЫ

См. рисунки на полноформатной вкладке.

Материалы, входящие в комплект поставки

- ❶ **Тест-карты:** в складной тест-карте мембрана с нанесенными на нее кроличьими антителами, специфичными к антигену *S. pneumoniae*, и контрольными антителами соединяется с конъюгатами кроличьих антител к антигену *S. pneumoniae* и антител к видовым антигенам.
- ❷ **Регент А:** цитратный/фосфатный буфер с паурилсульфатом натрия, дегидретемоном Tween® 20 и азидом натрия.
- ❸ **Тампона на палочке:** предназначены для использования вместе с тест-картой BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. Запрещается использовать другие тампона.
- ❹ **Положительный контрольный тампон:** инактивированный антиген *S. pneumoniae*, высушенный на тампоне.
- ❺ **Отрицательный контрольный тампон:** тампон, не содержащий *S. pneumoniae*.

Рекомендуемые материалы, не входящие в комплект поставки

Часы (таймер или секундомер), стандартные контейнеры для сбора мочи или пробирки для транспортировки СМЖ.

Дополнительные принадлежности

Упаковка контрольных тампонов BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* (номер по каталогу: 710-010), содержащая 5 положительных и 5 отрицательных контрольных тампонов.

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

В контрольные тампона нужно добавлять по шесть (6) капель реагента А. А. В образцы пациента нужно добавлять по три (3) капли реагента А.

- ❻ **НЕДЕЙСТВИТЕЛЬНЫЕ РЕЗУЛЬТАТЫ**, определяемые по отсутствию контрольной линии, могут получаться при добавлении на тест-карту недостаточного объема реагента А. Чтобы добавить достаточный объем, держите флакон вертикально на расстоянии 1,5–2,5 см над ячейкой для тампона и медленно капайте, позволяя каплям свободно падать.
- ❼ Для использования в диагностике *in vitro*.
- ➍ Если комплект хранится в холодильнике, то перед использованием дождитесь, пока он нагреется до комнатной температуры (15–30 °C).
- ➎ Тест-карта герметично упакована в защитный пакет из фольги. Не используйте ее, если пакет поврежден или вскрыт. Вынимайте тест-карту из пакета непосредственно перед использованием. Не прикасайтесь к зоне реакции на тест-карте.
- ➏ Не используйте просроченный комплект.
- ➐ Не смешивайте компоненты из комплектов различных партий.
- ➑ Входящие в комплект тампона одобрены для использования вместе с тест-картой BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. Запрещается использовать другие тампона.
- ➒ Растворы, используемые для изготовления контрольных тампонов, инактивированы стандартными методами. Тем не менее с образцами пациента, контрольными и тест-карты следует обращаться как с потенциально зараженными материалами. Соблюдайте установленные меры предосторожности против заражения микробами.
- ➓ Для теста BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* не требуется «чистый» образец мочи. Поэтому используемые в данном тесте образцы могут не подойти для выращивания бактериологической культуры.
- ➔ После погружения тампона Abbott в образец СМЖ последний перестанет быть стерильным и может оказаться непригодным для выращивания культуры. Если предстоит выращивание культуры из образца СМЖ, то сначала выполните посев, либо разделите образец СМЖ.

ХРАНЕНИЕ И СТАБИЛЬНОСТЬ

Храните комплект при температуре 2–30 °C (36–86 °F). Тест-карта и реагенты BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* стабильны до истечения срока годности, указанного на их внешней упаковке и контейнерах. Не используйте комплект, если истек срок годности, указанный на этикетке.

КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА

Ежедневный контроль качества:

В тест-карте BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* предусмотрены встроенные положительные и отрицательные контроли процедуры. В качестве ежедневного контроля качества теста изготовитель рекомендует, как минимум, ежедневно документировать результаты этих контролей процедуры при анализе первого образца.

Положительный контроль процедуры

Наличие в положении «Control» [Контроль] линии от розового до пурпурного цвета можно считать внутренним положительным контролем процедуры. При наличии капиллярного потока и сохранении функций тест-карты эта линия всегда появляется.

Отрицательный контроль процедуры

Осветление фонового цвета в окошке результата является отрицательным контролем процедуры. Фоновый цвет в этом окошке в течение 15 минут должен быть в диапазоне от светло-розового до белого и не мешать считыванию результата теста.

Внешние положительные и отрицательные контроли:

Надлежащая лабораторная практика предполагает использование положительного и отрицательного контролей с целью проверки того, что:

- реагенты теста функционируют нормально и,
- тест выполняется правильно.

Комплекти БинахNOW *Streptococcus pneumoniae* содержат положительные и отрицательные контрольные тампоны. Эти тампоны обеспечивают контроль в течение всей процедуры анализа. Используйте эти тампоны для проверки каждого нового полученного образца. Можно использовать другие контроли для соответствия требованиям:

- местных, региональных и/или федеральных нормативов,
- уполномоченных органов и/или,
- стандартных процедур контроля качества, принятых в лаборатории.

Указания по надлежащей практике контроля качества см. в своде федеральных нормативных актов 42 CFR 493.1256 (только для клиентов в США).

Не включайте результаты по пациенту в отчет, если не получены правильные контрольные результаты. Обратитесь в службу технической поддержки в рабочее время.

ВЗЯТИЕ ОБРАЗЦА

Перед выполнением анализа с помощью тест-карты BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* дождитесь, пока все образцы достигнут комнатной температуры (15–30 °C, 59–86 °F). Непосредственно перед тестированием осторожно перемешайте образец кругообразными движениями.

МОЧА (для диагностики пневмонии)

Соберите образцы мочи в стандартные контейнеры. Храните при комнатной температуре (15–30 °C, 59–86 °F), если анализ выполняется в течение 24 часов после взятия образца. Также мочу можно хранить перед анализом до 14 дней при температуре 2–8 °C или в замороженном виде. В качестве консерванта можно использовать борную кислоту.

При необходимости перевозите образцы мочи в герметичном контейнере при температуре 2–8 °C или в замороженном виде.

СМЖ (для диагностики менингита)

Сберите СМЖ в соответствии со стандартными процедурами и перед выполнением анализа храните до 24 часов при комнатной температуре (15–30 °C, 59–86 °F). Также правильно собранную СМЖ можно хранить перед анализом в охлажденном (2–8 °C) или замороженном виде (-20 °C) до 1 недели.

ПОРЯДОК ВЫПОЛНЕНИЯ ТЕСТА

Образцы мочи, образцы СМЖ и жидкие контроли

Для выполнения теста на **ПНЕВМОКОКОВУЮ ПНЕВМОНИЮ** используйте образец МОЧИ, для выполнения теста на **ПНЕВМОКОКОВЫЙ МЕНИНГИТ** используйте образец СМЖ.

ПРИМЕЧАНИЕ: для тестиирования жидких образцов используйте 3 капли реагента A.

См. рисунок на полноформатной вкладке. Перед выполнением анализа дождитесь, пока реагенты и тест-карты достигнут комнатной температуры (15–30 °C).

1. Дождитесь, когда температура образцов пациента и/или жидких образцов достигнет комнатной (15–30 °C, 59–86 °F), затем осторожно перемешайте круговыми движениями. Выньте тест-карту из пакета непосредственно перед использованием и положите на плоскую поверхность.
2. Опустите тампон на палочку Abbott в подлежащий анализу образец, полностью погрузив его головку. Если с тампона капает, прижмите его к стекне контейнера для сбора, чтобы удалить избыток жидкости.
3. На внутренней правой панели тест-карты имеются два отверстия. Вставьте тампон в **НИЖНЕЕ** отверстие (ячейка для тампона). Сильно нажмите вверх, чтобы кончик тампона был полностью виден в верхнем отверстии. **НЕ УБИРАЙТЕ ТАМПОН.**
4. Держите фланк с реагентом A вертикально на расстоянии от 1,5 до 2,5 см над тест-картой. Медленно добавьте шесть (6) свободно падающие капли реагента A в **НИЖНЕЕ** отверстие.
5. Немедленно снимите защитную пленку с клейкого слоя на правом краю тест-карты. Герметично закройте тест-карту. Через 15 минут после закрытия тест-карты считайте результат в окошке. Результаты, считанные позже, чем через 15 минут, могут оказаться неточными. Однако линия образца некоторых инфицированных пациентов может стать видимой менее чем через 15 минут.

ПРИМЕЧАНИЕ: для удобства на стержне тампона имеется насечка, и его можно отломить **после** закрытия тест-карты. Постарайтесь при этом не сбрасывать тампон из ячейки.

ПОРЯДОК ДЕЙСТВИЙ с КОНТРОЛЬНЫМ ТАМПОНОМ

Контрольные тампоны BinaxNOW™

ПРИМЕЧАНИЕ: для контрольных тампонов используйте 6 капель реагента A.

Не вынимайте тест-карту из пакета, пока тестируемый образец не достигнет комнатной температуры.

1. Перед выполнением анализа дождитесь, пока реагенты и тест-карты достигнут комнатной температуры (15–30 °C). Выньте тест-карту из пакета непосредственно перед использованием. Положите карту на плоскую поверхность.
2. На внутренней правой панели тест-карты имеются два отверстия. Вставьте тампон в **НИЖНЕЕ** отверстие. Сильно нажмите вверх, чтобы кончик тампона был полностью виден в верхнем отверстии. **НЕ УБИРАЙТЕ ТАМПОН.**
3. Держите фланк с реагентом A вертикально на расстоянии от 1,5 до 2,5 см над тест-картой. Медленно добавьте шесть (6) свободно падающие капли реагента A в **НИЖНЕЕ** отверстие.
4. Немедленно снимите защитную пленку с клейкого слоя на правом краю тест-карты. Герметично закройте тест-карту. Через 15 минут после закрытия тест-карты считайте результат в окошке. Результаты, считанные позже, чем через 15 минут, могут оказаться неточными. Однако линия образца некоторых инфицированных пациентов может стать видимой менее чем через 15 минут.

ИНТЕРПРЕТАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ

В случае **отрицательного образца** в верхней половине окошка появится единственная контрольная линия от розового до пурпурного цвета, указывающая на предположительно отрицательный результат. Эта контрольная линия означает, что тест проходит правильно, но антиген *S. pneumoniae* не обнаружен.



Розовая контрольная линия

Положительный образец даст две линии от розового до пурпурного цвета. Это означает, что антиген обнаружен. Образцы с низкими уровнями содержания антигена могут дать слабо окрашенную линию образца. Любая видимая линия является положительным результатом.



Розовая контрольная линия
Розовая линия пробы

Если не видно никаких линий или присутствует только линия образца, то анализ считается **недействительным**. Недействительные тесты следует повторить. Если результат по-прежнему недействителен, обратитесь в службу технической поддержки Abbott.



Нет контрольной линии
Только линия пробы

СОСТАВЛЕНИЕ ОТЧЕТОВ о РЕЗУЛЬТАТАХ

Результат	Рекомендуемый отчет
Положительная моча	Положительный результат при пробе на пневмококковую пневмонию.
Отрицательная моча	Предположительно отрицательный результат при пробе на пневмококковую пневмонию, что позволяет сделать вывод об отсутствии недавней или текущей пневмококковой инфекции. Инфицирование бактерией <i>S. pneumoniae</i> нельзя исключить, так как уровень содержания антигена в образце мог оказаться ниже предела обнаружения теста.
Положительная СМЖ	Проба положительная на пневмококковый менингит.
Отрицательная СМЖ	Проба предположительно отрицательная на пневмококковый менингит. Инфицирование бактерией <i>S. pneumoniae</i> нельзя исключить, так как уровень содержания антигена в образце мог оказаться ниже предела обнаружения теста.

ОГРАНИЧЕНИЯ

Тест-карта BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* прошла испытания только на образцах мочи и СМЖ. Другие образцы (например, плазма или иные жидкости организма), которые могут содержать антиген *S. pneumoniae*, не оценивались.

Отрицательный результат теста BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* не исключает возможности инфицирования бактерией *S. pneumoniae*. Поэтому для постановки точного диагноза результаты этого теста, а также результаты исследования в культуре, серологию и другие методы обнаружения антигена следует использовать в сочетании с клиническими данными.

Тест-карта BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* не проходила испытания на пациентах, принимающих антибиотики в течение более 24 часов или недавно завершивших терапию антибиотиками. Для лиц, страдающих пневмококковым менингитом, влияние продаваемых без рецепта лекарств не было установлено.

Вакцина *Streptococcus pneumoniae* может стать причиной ложноположительных результатов анализа мочи посредством тест-карты BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* в течение 48 часов после вакцинации. Для лиц, страдающих пневмококковым менингитом, влияние вакцины не было установлено. Поэтому рекомендуется не использовать тест-карту BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* в течение 5 дней после введения вакцины *S. pneumoniae*.

Точность теста BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* при анализе мочи не была проверена на маленьких детях. С другой стороны, эффективность анализа СМЖ для маленьких детей установлена (см. раздел «Рабочие характеристики — СМЖ»).

РАБОЧИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ: МОЧА

Аналитическая чувствительность

Оценка серотипов

Сорок четыре (44) изолята, представляющих 23 серотипа *S. pneumoniae*, на долю которых приходится не менее 90 % тяжелой пневмококковой инфекции в США, выращивались в культуре и дали положительный результат при анализе с помощью тест-карты BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* в концентрации 10⁵ клеток/Мл.

Предел обнаружения

Предел обнаружения тест-карты BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*, определяемый как степень разбавления положительной мочи, при которой тест BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* дает положительные результаты, приблизительно в 95 % случаев, выявлялся путем приготовления нескольких растворов положительной мочи пациента и анализа этих растворов с помощью тест-карты BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*.

Каждый из пяти (5) различных лаборантов для каждой степени разведения раствора выполнял анализ с использованием серии из 20–40 тест-карт, и в итоге получалось по 100–200 заключений на раствор. Следующие результаты показывают, что предел обнаружения для данной мочи конкретного пациента при анализе с помощью тест-карты BinaxNOW является степень разбавления 1:250.

Разбавление мочи	Положительные результаты/число тест-карт в серии	Общее обнаружение
1:200	100/100	100 %
1:250	95/100	95 %
1:300	160/200	80 %
1:400	44/100	44 %
1:600	8/100	8 %

Клиническая чувствительность и специфичность (ретроспективное исследование)

В рамках ретроспективного исследования в 3 различных центрах были взяты образцы мочи у 35 пациентов, в гемокультуре которых был выявлен возбудитель пневмококковой пневмонии, и у 338 пациентов, предположительно не инфицированных *S. pneumoniae* (всего 373 пациента), и проанализированы с помощью тест-карты BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. Эффективность теста BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* рассчитывалась стандартными способами. Чувствительность составила 86 %, специфичность — 94 %, и общая точность — 93 %. Ниже приведены 95-процентные (95 %) доверительные интервалы:

Гемокультура

	+	-
BinaxNOW™	30	21
Результат	5	317

Чувствительность = 86 % (71–94 %)

Специфичность = 94 % (91–96 %)

Точность = 93 % (90–95 %)

Клиническая чувствительность и специфичность

(проспективное исследование)

В отдельном проспективном исследовании, проводимом в семи центрах, тест BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* использовался для анализа образцов мочи, взятых у 215 стационарных и амбулаторных пациентов с симптомами заболевания: никаких дыхательных путей или сепсисом, и у пациентов с подозрением на пневмококковую пневмонию по другим признакам. Считалось, что пациенты страдают пневмококковой пневмонией, если ее возбудитель был обнаружен в гемокультуре.

Тест-карта BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* оказалась одинаково эффективной как у амбулаторных, так и у стационарных пациентов. Ниже приведены 95-процентные (95 %) доверительные интервалы:

Эффективность у амбулаторных пациентов

	+	-
BinaxNOW™	19	25
Результат	2	90

Чувствительность = 90 % (70–97 %)

Специфичность = 78 % (70–85 %)

Точность = 80 % (72–86 %)

Эффективность у стационарных пациентов

	+	-
BinaxNOW™	9	20
Результат	1	49

Чувствительность = 90 % (60–98 %)

Специфичность = 71 % (59–80 %)

Точность = 73 % (62–82 %)

Перекрестная реактивность:

Анализ мочи

В рамках вышеупомянутого ретроспективного исследования у 338 пациентов с отрицательным результатом теста были выделены двести семьдесят (270) различных организмов. Из 165 организмов, выделенных у пациентов с инфекциями мочевых путей, 15 (9 %) были положительные результаты. Ими оказались 2/2 *Enterobacter cloacae*, 1/2 *Staphylococcus aureus*, 1/1 *Streptococcus* (не из группы А,В), 1/1 *Streptococcus* (не из группы D), 1/17 *Streptococcus* (группа D), 1/3 *Providencia stuartii*, 5/78 *Escherichia coli* и 3 неустановленные патогены. Из 59 организмов, выделенных у пациентов с пневмонией, 5 (5 %) оказались положительными, в том числе 1/3 *Mycobacterium kansasi* и 2/5 *Mycobacterium tuberculosis*. Один из 43 (2 %) организмов — *Proteus mirabilis* — выделенными у пациентов с бактериемией, оказался положительным. Перекрестная реактивность у 5 изолятов эмбрионы отсутствовала. И, наконец, положительными оказались 4/100 образцов мочи, взятых у людей с неизвестной инфекцией. Вследствие ретроспективного характера данного исследования доступным для выполнения теста оказалось лишь ограниченное число пациентов с каждым видом инфекции, и полная история болезни каждого из них неизвестна. Поэтому наличие коинфекции *S. pneumoniae* нельзя исключить. При анализе в монокультуре (приведены ниже данные) тест-карта BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* не показывала перекрестной реактивности этих организмов.

Выполнение теста на уровне организма

Для определения аналитической специфичности тест-карты BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* была собрана панель из 144 потенциально перекрестных реагентов, включая организмы, вызывающие пневмонию, и те, которые могут быть найдены в мочеполовых путях в качестве нормальной флоры или в результате инфекций мочевых путей. Все они оценивались с помощью теста BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* в концентрациях от 10^0 до 10^9 КОЕ/мл. Тест-карта BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* не показала перекрестной реакции в случае 143 из 144 организмов. Перекрестная реакция с единственным организмом, давшим положительный результат, — *Streptococcus mitis* — была ожидаемой, поскольку у него имеется тот же самый антиген, на обнаружение которого направлен тест BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. *Streptococcus mitis* вызывает эндокардит, а не пневмонию, и вряд ли будет присутствовать с той или иной частотой в группе пациентов, проходящих анализ с помощью тест-карты BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. Следующие организмы были протестированы и дали отрицательные результаты в протестированных концентрациях. В случае тестируирования нескольких штаммов их число указано в скобках.

<i>Acinetobacter</i> sp. (4)	<i>Mycoplasma</i> sp.* (3)
<i>Adenovirus*</i> (объединенные 2 и 3)	<i>Neisseria cinerea</i>
<i>Alcaligenes faecalis</i>	<i>Neisseria gonorrhoeae</i> (3)
<i>Bacillus subtilis</i>	<i>Neisseria lactamica</i>
<i>Blastomyces dermatitidis*</i>	<i>Neisseria meningitidis</i>
<i>Bordetella pertussis</i>	<i>Neisseria polysaccharea</i>
<i>Branhamella catarrhalis</i>	<i>Neisseria subflava</i>

<i>Candida albicans</i> (3)	<i>Nocardia farcinia</i> *
<i>Candida stellatooides</i>	<i>Paracoccidioides brasiliensis</i> *
<i>Coccidioides immitis</i> *	<i>Parainfluenzae</i> * (2)
<i>Corynebacterium</i> sp. (3)	<i>Proteus mirabilis</i> (2)
<i>Enterobacter cloaceae</i> (4)	<i>Proteus vulgaris</i> (2)
<i>Enterococcus avium</i> ♂	<i>Providencia stuartii</i>
<i>Enterococcus durans</i> ♂	<i>Pseudomonas</i> sp. (7)
<i>Enterococcus faecalis</i> ♂ (6)	Респираторно-синцитиальный вирус*
<i>Escherichia coli</i> (8)	Риновирус*
<i>Escherichia hermannii</i> (2)	<i>Salmonella</i> sp. (4)
<i>Flavobacterium</i> sp. (2)	<i>Serratia marcescens</i>
<i>Gardnerella vaginalis</i>	<i>Sphingobacterium multivorum</i>
<i>Haemophilus influenzae</i> (10) (типы а—г и нетипируемые)	<i>Staphylococcus aureus</i> (6)
<i>Haemophilus parainfluenzae</i>	<i>Staphylococcus</i> sp. (8)
<i>Histoplasma capsulatum</i> * (2)	<i>Stenotrophomonas maltophilia</i>
<i>Klebsiella oxytoca</i> (2)	<i>Streptococcus anginosus</i> ♂•
<i>Klebsiella pneumoniae</i> (3)	<i>Streptococcus bovis</i> ♂
<i>Lactobacillus</i> sp. (5)	<i>Streptococcus</i> группы В • (8)
<i>Legionella pneumophila</i>	<i>Streptococcus</i> группы С •
<i>Listeria monocytogenes</i>	<i>Streptococcus</i> группы F •
<i>Micrococcus luteus</i> (2)	<i>Streptococcus</i> группы G •
<i>Moraxella osloensis</i>	<i>Streptococcus mutans</i> •
<i>Morganella morganii</i>	<i>Streptococcus parasanguis</i> •
<i>Mycobacterium kansasi</i>	<i>Streptococcus sanguis</i> •
<i>Mycobacterium tuberculosis</i>	<i>Trichomonas vaginalis</i> (2)

* Считается, что монокультуры, полученные из центров по контролю и профилактике заболеваний (CDC), имеют высокую концентрацию.

• *Streptococcus* не из группы А, В (общее число штаммов — 16)

• *Streptococcus* не из группы D (общее число штаммов — 17)

Мешающие вещества

Образцы мочи с повышенным содержанием лейкоцитов (включая загруженные в поле зрения при малом увеличении микроскопа), эритроцитов* (включая загруженные в поле зрения при малом увеличении микроскопа), белка (включая 500 мг/дл), глюкозы (включая >2000 мг/дл) и повышенной мутности (включая совсем мутные) анализировались с помощью тест-карты BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*, и оказалось, что эти факторы не влияют на эффективность теста.

*Обратите внимание на то, что один образец мочи с повышенным содержанием эритроцитов дал недействительный результат из-за чрезмерного окрашивания тестовой мембранны, которое не позволило увидеть появление линии.

Исследование воспроизводимости:

Исследование тест-карты BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* проводилось слепым методом в 3 различных медицинских центрах с использованием панели кодированных слепым методом образцов, в которую входили отрицательные, слабопозитивные, среднепозитивные и высокопозитивные образцы. Тестируались образцы как с добавлением борной кислоты, так и без нее. Участники исследования тестировали каждый образец по нескольку раз в течение 3 различных дней. Триста пятьдесят семь (357) из 359 (общее количество) протестированных образцов (99,4 %) дали ожидаемый результат.

РАБОЧИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ: СМЖ

Аналитическая чувствительность

Предел обнаружения

Предел обнаружения тест-карты BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* определялся путем анализа нескольких степеней разведения образцов, содержащих *S. pneumoniae*.

Каждый из десяти (10) различных лаборантов для каждой степени разведения раствора выполнял анализ с использованием серии из 10 тест-карт, и в итоге получалась по 100 заключений на раствор. Согласно следующим результатам, предел обнаружения тест-карты BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* составляет 5×10^4 клеток на миллилитр.

Концентрация <i>S. pneumoniae</i>	Положительные результаты/число тест-карт в серии	Общее обнаружение
$7,5 \times 10^4$ клеток/мл	100/100	100 %
5×10^4 клеток/мл	100/100	100 %
3×10^4 клеток/мл	91/100	91 %
$1,5 \times 10^4$ клеток/мл	44/100	44 %
0 клеток/мл	0/100	0 %

Оценка серотипов

Четыре (4) серотипа (6, 14, 19, 23), которые чаще других вызывают пневмоинкогнитные инвазионные заболевания, выращивались в культуре и разбавлялись до концентрации 5×10^4 клеток/мл в СМЖ, а затем анализировались с помощью тест-карты BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. Каждый из четырнадцати (14) лаборантов выполнил анализ с использованием 10 тест-карт на серотип, и в итоге получалось по 140

заключений на серотип. Все четыре (4) серотипа обнаруживались в 100 % случаев при пределе обнаружения теста (5×10^4 клеток/мл).

Клиническая чувствительность и специфичность

В проспективном исследовании, проводимом в нескольких центрах (4), тест-карта BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* использовалась для анализа образцов СМЖ, взятых у 590 стационарных и амбулаторных пациентов с симптомами менингита или у пациентов, которым по другим показаниям была назначена спинномозговая пункция. Считалось, что пациенты страдают менингитом, если его возбудитель был обнаружен в СМЖ.

Эффективность теста BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* рассчитывалась стандартными способами. Специфичность составила 99 % (557/560) при 95-процентном доверительном интервале от 98 до 100 %. Чувствительность составила 97 % (29/30) при 95-процентном доверительном интервале от 84 до 100 %. Единственный образец с положительной культурой, который не был обнаружен тестом BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*, по данным исследования, образовал только 2 колонии.

Культура СМЖ

	+	-
BinaxNOW™	29	3
Результат	1	557

Чувствительность = 97 % (84–100 %)

Специфичность = 99 % (98–100 %)

Точность = 99 % (98–100 %)

Перекрестная Реактивность

Тестирование СМЖ

Из 61 образца СМЖ с отрицательной реакцией на *S. pneumoniae*, проанализированного в рамках вышеупомянутого проспективного исследования, выделялись либо энтерококки, либо бактерии.

Шестьдесят (60) из этих образцов дали отрицательный результат при анализе с помощью тест-карты BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*, что соответствует специфичности 98 %. Единственный положительный образец содержал энтерококк. Однако второй клинический образец СМЖ, содержащий энтерококк, дал отрицательный результат при анализе с помощью тест-карты BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*, как и сам организм, выращенный в культуре (см. раздел «Выполнение теста на уровне организма» на следующей стр.).

Бактерии/вирус, выделенные из СМЖ	Тестируемые образцы	Специфичность
Enterovirus	24	100 %
Acinetobacter	3	100 %
Cryptococcus neoformans	1	100 %
C. diphtheriae	1	100 %
Enterobacter	2	100 %
Enterococci	2	50 %
Escherichia coli	2	100 %

Бактерии/вирус, выделенные из СМЖ	Тестируемые образцы	Специфичность
<i>Haemophilus influenzae</i> типа В	1	100 %
<i>Klebsiella pneumoniae</i>	2	100 %
<i>Morganella morganii</i>	1	100 %
<i>Neisseria meningitidis</i>	3	100 %
<i>Staphylococcus coagulase-отрицательный</i>	9	100 %
<i>Staphylococcus coagulase-положительный</i>	2	100 %
<i>Staphylococcus epidermidis</i>	2	100 %
<i>Streptococcus группы А</i>	1	100 %
<i>Streptococcus группы В</i>	1	100 %
<i>Streptococcus viridans</i>	4	100 %
Общая специфичность	61	98 %

Выполнение теста на уровне организма

В дополнение к бактериальным и вирусным инфекциям, встречающимися в рамках проспективного исследования, компания Abbott собрала панель из потенциально перекрестных реагентов, включая наиболее распространенные бактериальные и вирусные возбудители менингита. Все бактерии изучались с помощью тест-карты BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* в концентрациях от 10^0 до 10^6 КОЕ/мл. Вирусы тестировались при концентрации не менее 10^6 МЕ/мл. Тест-карта BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* продемонстрировала специфичность 100 %, дав отрицательные результаты для всех вирусов и бактерий в протестированных концентрациях.

Лимфома Беркитта (Эштейн-Барр)	<i>Haemophilus influenzae</i> , нетипируемые (35891)
Вирус Конкаси А7	Вирус простого герпеса типа 1
Вирус Конкаси В3	Вирус простого герпеса типа 2
ECHO-вирусы	<i>Listeria monocytogenes</i> (19115)
Enterococcus faecium	<i>Neisseria meningitidis</i> серогруппы A
<i>Haemophilus influenzae</i> A	<i>Neisseria meningitidis</i> серогруппы B
<i>Haemophilus influenzae</i> B	<i>Neisseria meningitidis</i> серогруппы C
<i>Haemophilus influenzae</i> C	<i>Neisseria meningitidis</i> серогруппы D
<i>Haemophilus influenzae</i> D	<i>Neisseria meningitidis</i> серогруппы L
<i>Haemophilus influenzae</i> E	<i>Streptococcus oralis</i> (35037)
<i>Haemophilus influenzae</i> F	
<i>Haemophilus influenzae</i> , нетипируемые (51997)	

Мешающие вещества

Образцы СМЖ с повышенным содержанием лейкоцитов (1×10^4 клеток/мл), эритроцитов (30 клеток/мл), белка (3 г/дл) и билирубина (100 мкг/дл) анализировались с помощью тест-карты BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*, и оказалось, что эти факторы не влияют на эффективность теста.

Исследование воспроизведимости:

Исследование тест-карты BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* слепым методом проводилось в 3 различных лабораториях с использованием панели кодированных слепым методом образцов, в которую входили отрицательные, слабоположительные, среднеположительные и высокоположительные образцы. Участники исследования тестировали каждый образец по нескольку раз в течение 3 различных дней. Сто процентов (100 %) из 270 проб дали ожидаемый результат.

СВЕДЕНИЯ ДЛЯ ЗАКАЗОВ И КОНТАКТНАЯ ИНФОРМАЦИЯ

Номера для повторного заказа:

#710-000: BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* Antigen Card (22 теста в комплекте)

#710-010: BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* Control Swab Pack (Упаковка контрольных тампонов)



В США 1 877 441 7440
Вне США +1-321-441-7200

Техническая поддержка Консультация по телефону

Более подробные сведения можно получить у дистрибутора, или обратившись в службу технической поддержки Abbott по телефону или через веб-сайт:

США

+1 877 866 9340 TS.SCR@abbott.com

Африка, Российская Федерация и СНГ

+44 161 483 9032 EMEproductsupport@abbott.com

Азиатско-Тихоокеанский регион

+61 7 3363 7711 APproductsupport@abbott.com

Канада

+1 800 818 3335 CANproductsupport@abbott.com

Европа и Ближний Восток

+44 161 483 9032 EMEproductsupport@abbott.com

Страны Латинской Америки

+57 (1) 4824033 LAprductsupport@abbott.com

R Only

ANVÄNDNINGSOMRÅDE

BinaxNOW™-kortet för *Streptococcus pneumoniae*-antigen (BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*) är en snabb immunkromatografisk (ICT) *in vitro*-analys för detektion av *Streptococcus pneumoniae* (*S. pneumoniae*)-antigen i urin från patienter med lunginflammation, och i cerebrospinalvätska (CSF) från patienter med hjärnhinneinflammation. Det är tillsammans med odling och andra metoder avsett att underlättta diagnos av både pneumokocksyd och lunginflammation och hjärnhinneinflammation.

SAMMANFATTNING och BESKRIVNING av ANALYSEN

S. pneumoniae är en huvudorsak till lunginflammation som sprids mellan människor och kan vara den viktigaste orsaken till spridning av lunginflammation med okänd etiologi.^{1,2} Pneumokocksyd lunginflammation har en mortalitetsfrekvens på upp till 30 % beroende på bakteremi, ålder och underliggande sjukdomar.^{1,3} I de fall infektioner med *S. pneumoniae* inte diagnostiseras och behandlas på rätt sätt kan följderna bli bakteremi, hjärnhinneinflammation, perikardit, empyem, purpura fulminans, endokardit och/eller artrit.^{4,5}

Pneumokocksyd hjärnhinneinflammation, ett sjukdomstillstånd som ofta leder till permanent hjärnskada eller får dödlig utgång, kan uppkomma som en komplikation från en annan infektion med pneumokocker, eller uppkomma spontant utan någon föregående sjukdom.⁶ Den förekommer hos personer i alla åldrar men är vanligast hos barn under 5 år, tonåringar och unga vuxna, och bland äldre.⁷ Sjukdomsförloppet kan gå från lindriga besvär till koma inom några timmar, vilket innebär att det är av yttersta vikt att sjukdomen snabbt diagnostiseras och att antibiotikabehandling omedelbart sätts in. För tjuo till trettio procent av alla patienter leder pneumokocksyd hjärnhinneinflammation till döden, ofta trots flera dagar med rätt antibiotikabehandling.⁶ Mortaliteten är ännu högre bland mycket unga och gamla patienter.⁶

BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* är en enkel och snabb metod för diagnos av pneumokocksyd lunginflammation, med hjälp av ett urinprov som är lätt att ta, förvara och transportera. Det ger också en omedelbar och mycket noggrann diagnos av pneumokocksyd hjärnhinneinflammation nära CSF testas.

TESTPRINCIP

BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* är en immunkromatografisk membranalays som används till att detektera lösligt *Pneumococcus*-antigen i human urin och CSF. Anti-*S. pneumoniae*-antikroppar från kanin, provstrecket, adsorberas på nitrocellulosamembranet. Kontrollantikroppen adsorberas på samma membran som ett andra streck. Både anti-*S. pneumoniae*-antikroppar från kanin och antikroppar mot relevant species konjugeras till visualiseringande partiklar som torkas på ett inert och fibröst underlag. Dynan med konjugatet och membranet med strecken sätts ihop till testremsan. Testremsan och en brunnen som håller provet från bomullsspinnen fästs på varsina sida om ett viktbart, bokformat testkort.

För att utföra testet doppas en bomullsspinne i provet (antingen urin eller CSF), tas ut, och förs sedan in i testkortet. Reagens A, en bufferlösning, tillsätts från en droppflaska. Kortet stängs sedan så att provet kommer i kontakt med testremsan. *Pneumococcus*-antigen som finns i provet reagerar genom att binda till anti-*S. pneumoniae*-konjugerad antikropp. De resulterande komplexen av antigen och konjugat fängs in av immobiliseringen anti-*S. pneumoniae*-antikropp och bildar därigenom provstrecket. Immobiliseringen kontrollantikropp fängar in anti-species-konjugat och bildar därigenom kontrollstrecket.

Testresultaten tolkas via förekomst eller främvaro av synliga rosa- till lilafärgade streck. Ett positivt testresultat kan läsas på 15 minuter och inkluderar detektion av både ett provstreck och ett kontrollstreck. Vid ett negativt testresultat, som avläses på 15 minuter, kommer endast ett kontrollstreck att synas, vilket indikerar att *S. pneumoniae*-antigen inte detekterades i provet. Om kontrollstrecket inte syns är analysen o giltig, oavsett om provstrecket syns eller inte.

REAGENSER och MATERIAL

Illustrationer finns i produktbilagan.

Medföljande material

- Testkort:** ett membran som belagts med kaninantikropp som är specifik för *S. pneumoniae*-antigen och med kontrollantigen kombineras med anti-*S. pneumoniae*-antigen och anti-species-konjugat i ett viktbart testkort.
- Reagens A:** citrat/fosfat-buffert med natriumlaurylsulfat, Tween® 20 och natrumazid.
- Bomullspinnar för prov:** utformade för användning med BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. Använd inte några andra pinnar.
- Bomullspinne med positiv kontroll:** inaktiverad *S. pneumoniae*-antigen har hartsats in på bomullsspinnen.
- Bomullspinne med negativ kontroll:** *S. pneumoniae*-bomullspinne med negativ kontroll.

Material som rekommenderas men som inte medföljer

Klocka, timer eller stoppur, standardbehållare för urinprover eller CSF-transportrör.

Tillbehör

BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* - förpackning med kontrollbomullsspinnar (katalognummer 710-010) med kontrollbomullspinnar, 5 för positiv och 5 för negativ kontroll.

FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER

För kontrollbomullsspinnarna krävs sex (6) droppar av reagens A. För patientprovet krävs tre (3) droppar av reagens A.

- OGILTIGA RESULTAT**, som indikeras genom att inget kontrollstreck syns, kan förekomma när en otillräcklig volym av reagens A har tillsatts till testkortet. Se till att en tillräcklig volym tillförs genom att hålla flaskan lodrätt 1,5–2,5 cm ovanför brunnen för bomullsspinnen, och tillsätt långsamt fritt fallande droppar.
- För diagnostisk användning *in vitro*.
- Om satsen förvaras kylt ska du läta alla delarna i satsen och enheterna nå rumstemperatur (15–30 °C) före användning.
- Testkortet förseglas i en skyddande folieförpackning. Får inte användas om förpackningen skadats eller öppnats. Ta ut testkortet ur förpackningen precis före användning. Vridrör inte reaktionsytan på testkortet.
- Använd inte satsen efter utgångsdatum.
- Blanda inte komponenter från satser med olika partinummer.
- Bomullspinnarna i satsen är godkända för användning med BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. **Använd inte några andra pinnar.**
- De lösningar som används för att tillverka kontrollbomullspinnarna har inaktivaterats med standardmetoder. Patientprover, kontroller och testkort ska emellertid hanteras som potentialt smittbärande. Vidta etablerade försiktighetsåtgärder för mikrobiella risksituации.
- Rena urinprover tagna under urineringen är inte nödvändigt för BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. Således är urinprover som används för det här testet eventuellt inte lämpligt för bakteriedeling.
- När Abbotts bomullsspinnen har doppats i ett CSF-prov är provet inte längre steril och eventuellt inte lämpligt att använda för odling. Om CSF-provet ska odlas ska antingen odlingen utföras först eller CSF-provet splittras.

FÖRVARING och STABILITET

Förvara satsen i 2–30 °C. BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*-kortet och reagenserna är stabila fram tills utgångsdatumen som finns angivna på ytterförpackningarna och behållarna. Använd inte satsen efter det utgångsdatum som finns angivet.

KVALITETSKONTROLL

Daglig kvalitetstillsyn:

BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* innehåller inbyggda positiva och negativa metodkontroller. Tillverkarens minimirekommendationer för daglig kontroll är att de här metodkontrollerna dokumenteras för det första provet som testas varje dag.

Positiv metodkontroll

Det rosa till lila strecket i kontrollpositionen kan betraktas som en intern positiv metodkontroll. Om kapillärflöde har förekommit och kortet fortfarande är i funktionell skick kommer det här strecket alltid att synas.

Negativ metodkontroll

Bakgrundsfärgens försvinnande från resultatfönstret är en negativ bakgrundskontroll. Bakgrundsfärgen i fönstret ska vara ljusrosa till vit inom 15 minuter och ska inte påverka avläsningen av testresultatet.

Externa positiva och negativa kontroller:

God laboratoriepraxis föreslår att positiva och negativa kontroller används för att säkerställa att:

- testreagenserna fungerar, och att
- testet utförs på rätt sätt.

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae-satserna innehåller bomullspinnar med positiv och negativ kontroll. Dessa bomullspinnar övervakar hela analysen. Testa bomullspinnarna vid varje ny leverans. Andra kontroller kan genomföras i enlighet med:

- gällande föreskrifter och lagstiftning,
- krav från ackrediteringsmyndighet, och/eller
- laboratoriets standardrutiner för kvalitetskontroll.

I 42 CFR 493.1256 finns riktlinjer gällande korrekt utförande av kvalitetskontroller (endast för kunder i USA).

Om kontrollresultaten är felaktiga ska patientresultaten inte rapporteras. Kontakta den tekniska serviceavdelningen på Abbott under normal kontors-tid.

PROVTAGNING

Låt alla prover nära rumstemperatur (15–30 °C) innan de testas med BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Blanda proverna före testning genom att virvla dem försiktigt.

URIN (för diagnos av lunginflammation)

Samla i urinprover i standardbehållare. Förvara i rumstemperatur (15–30 °C) om de ska testas inom 24 timmar efter provtagning. Alternativt kan urinproverna förvaras i 2–8 °C, eller hållas frysta i 14 dagar före testning. Borsyra kan användas som konserveringsmedel.

Vid behov ska urinproverna skickas i läksäkra behållare i 2–8 °C eller i fryst skick.

CSF (för diagnos av hjärnhinneinflammation)

Samla i CSF i enlighet med standardprocedurer och förvara i rumstemperatur (15–30 °C) i upp till 24 timmar före testning. Alternativt kan CSF-prover som samlats in på rätt sätt kylas (2–8 °C) eller hållas frysta (-20 °C) i upp till 1 vecka före testning.

TESTPROCEDUR

Urinprover, CSF-prover och kontrolllösningar

Använd ett URINPROV vid testning av PNEUMOKOCKORSAKAD LUNG-INFLAMMATION och ett CSF-PROV vid testning för PNEUMOKOCKORSAKAD HJÄRNHINNEINFLAMMATION.

Obs! Använd 3 droppar av reagens A vid testning av vätskeformiga prover.

Illustration finns i produktbilagan. Låt reagenserna och korten nära rumstemperatur (15–30 °C) innan testet genomförs.

1. Låt patientprover och kontrolllösningar nära rumstemperatur (15–30 °C), och virvla dem sedan försiktig för att blanda. Ta ut kortet ur förpackningen precis före testningen och låt det ligga platt.
2. Doppa en Abbott-bomullsspinne i provet som ska testas så att det helt täcker spetsen på bomullsspinnen. Om det droppar från bomullsspinnen för du bomullsspinnen mot sidan på provtagningsbehållaren för att föra av överskottsvätskan.
3. Det finns två hål på kortets inre högra sida. För in provipinnen i det UNDRE hålet (brunnen för bomullsspinnen). Tryck bestämt uppåt så att bomullsspinnets spets är helt synlig i det övre hålet. **TA INTE UT BOMULLSPINNEN.**
4. Häll flaskan med reagens A lodrätt, 1,5–2,5 cm ovanför kortet. Tillsätt långsamt tre (3) fräta fallande droppar av reagens A till det UNDRE hålet.
5. Dra omedelbart av skyddsremsen från testkartongens högerkant. Stäng och förslur kortet ordentligt. Avläs resultaten i fönstret 15 minuter efter att kortet har stängts. Resultat som avläses efter längre tid än 15 minuter kan vara felaktiga. För vissa positiva patienter kan emellertid ett provstreck synas efter kortare tid än 15 minuter.

Obs! Av praktiska skäl har bomullsspinnets skäft en skåra som gör att den kan brytas av efter att kortet har stängts. Se till att bomullsspinnets läge i brunnen inte ändras när bomullsspinnen bryts av.

PROCEDUR för KONTROLLBOMULLSPINNE

BinaxNOW-kontrollbomullspinnar

Obs! Använd 6 droppar av reagens A för kontrollbomullspinnarna.

Ta inte ut kortet ur förpackningen innan provet har nått rumstemperatur.

1. Låt reagenserna och korten nära rumstemperatur (15–30 °C) innan testet genomförs. Ta ut kortet ur förpackningen precis före användning. Placera kortet platt.
2. Det finns två hål på kortets inre högra sida. För in bomullsspinnen i det UNDRE hålet. Tryck bestämt uppåt så att bomullsspinnets spets är helt synlig i det övre hålet. **TA INTE UT BOMULLSPINNEN.**
3. Häll flaskan med reagens A lodrätt, 1,5–2,5 cm ovanför kortet. Tillsätt långsamt sex (6) fräta fallande droppar av reagens A till det UNDRE hålet.

4. Dra omedelbart av skyddsremsen från testkartongens högerkant. Stäng och förslur kortet ordentligt. Avläs resultaten i fönstret 15 minuter efter att kortet har stängts. Resultat som avläses efter längre tid än 15 minuter kan vara felaktiga. Det positiva kontrollstrecket för provet kan emellertid bli synligt innan 15 minuter har gått.

TOLKNING av RESULTATEN

Ett **negativt prov** kan ge ett enda rosa till lilafärgat kontrollstreck i den övre halvan av fönstret, och indikerar då ett sannolikt negativt resultat. Det kontrollstrecket betyder att detektionssneden av testet utfördes korrekt, men att ingen S. pneumoniae-antigen detekterades.



Rosa kontrollstreck

Ett **positivt prov** kommer att ge två rosa till lilafärgade streck. Det betyder att antigen detekterades. Prover med små mängder antigen kan ge ett svagt patientstreck. Alla synliga streck är positiva.



Rosa kontrollstreck
Rosa provstreck

Om inga streck syns eller om bara provstrecket syns är testet negativt. **Ogiliga** test ska upp-repas. Om problemet kvarstår kontaktar du den tekniska serviceavdelningen på Abbott.



Inget kontrollstreck
Endast provstreck

RAPPORTERING av RESULTAT

Resultat

Positivt urin

Negativt urin

Rekommenderad rapport

Positivt för pneumokockorsakad lunginflammation.

Sannolikt negativt för pneumokockorsakad lunginflammation – indikerar att ingen infektion med pneumokocker förekommer eller nyss har förekommit. Infektion på grund av S. pneumoniae kan inte uteslutas eftersom den mångd antigen som finns i provet kan vara under testets detektionsgräns.

Positivt för pneumokockorsakad hjärnhinneinflammation.

Sannolikt negativt för pneumokockorsakad hjärnhinneinflammation. Infektion på grund av S. pneumoniae kan inte uteslutas eftersom den mångd antigen som finns i provet kan vara under testets detektionsgräns.

BEGRÄNSNINGAR

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae har endast validerats med urin- och CSF-prover. Andra prover (t.ex. plasma eller andra kroppsvätskor) som kan innehålla *S. pneumoniae*-antigen har inte utvärderats.

Ett negativt resultat med BinaxNOW Streptococcus pneumoniae utesluter inte infektion med *S. pneumoniae*. Således bör resultaten från testet och odlingsresultat, serologiska metoder eller andra metoder för antigendetektion användas tillsammans med kliniska fynd för att en korrekt diagnos ska kunna ställas.

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae har inte utvärderats för patienter som tar antibiotika under mer än 24 timmar eller för patienter som nyligen har genomgått en antibiotikatank. Verkningarna av receptbelagda läkemedel har inte heller fastställts för personer med pneumokockorsakad hjärnhinneinflammation.

Streptococcus pneumoniae-vaccin kan orsaka falska positiva resultat i urin vid användning av BinaxNOW Streptococcus pneumoniae under 48 timmar efter vaccinationen. Effekten av vaccination har inte fastställts för personer med pneumokockorsakad hjärnhinneinflammation. Därför rekommenderas det att BinaxNOW Streptococcus pneumoniae inte utförs inom 5 dagar efter en vaccination med *S. pneumoniae*-vaccin.

Noggrannheten för BinaxNOW Streptococcus pneumoniae i urin har inte fastställts för små barn. Testegenskaperna för CSF i små barn har emellertid fastställts (se Testdata – CSF).

TESTDATA – URIN

Analytisk sensitivitet

Serotyputvärdering

Fyrtiofyra (44) isolat, som representerar de 23 *S. pneumoniae*-serotyperna som orsakar minst 90 % av de allvarliga pneumokockinfektionerna världen över odlades och befanns ge positivt resultat i BinaxNOW Streptococcus pneumoniae vid koncentrationer på 10^5 celler/ml.

Dektionsgräns

Dektionsgränsen (LOD) för BinaxNOW Streptococcus pneumoniae, definierad som den högsta spädning av positivt urin som ger positivt resultat med BinaxNOW Streptococcus pneumoniae cirka 95 % av alla gånger, fastställdes genom att flera spädningar av urin från ett känt positivt patientprov bereddes, varefter de spädningarna testades med BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.

Fem (5) olika användade tolkade var och en 20–40 kort som användes för varje spädning, för totalt 100–200 bestämmningar per spädning. Följande resultat fastställdes spädningen 1:250 för just den här patienten som LOD för BinaxNOW-testet.

Urinspädning	Positiva resultat per korttest	Total detektion
1:200	100/100	100 %
1:250	95/100	95 %
1:300	160/200	80 %
1:400	44/100	44 %
1:600	8/100	8 %

Klinisk sensitivitet och specificitet (retrospektiv studie)

Som en del av den retrospektiva studien insamlades urinprover från 35 patienter som genom blodolning fastställdes vara positiva för pneumokockorsakad hjärnhinneinflammation och 338 sannolikt *S. pneumoniae*-negativa patienter (373 patienter totalt) vid tre olika center, och utvärderades sedan med BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Testegenskaperna för BinaxNOW Streptococcus pneumoniae beräknades med standardmetoder. Sensitiviteten var 86 %, specificitet var 94 %, och den totala noggrannheten 93 %. Nittiofemcentiga (95 %) konfidensintervall finns angivna nedan.

Blodolning		
BinaxNOW™	+	-
Resultat	+ 30	- 21
	- 5	+ 317

Sensitivitet = 86 % (71 % - 94 %)
 Specificitet = 94 % (91 % - 96 %)
 Noggrannhet = 93 % (90 % - 95 %)

Klinisk sensitivitet och specificitet (prospektiv studie)

I en separat studie där sju center ingick användes BinaxNOW Streptococcus pneumoniae till att utvärdera urinprover som insamlats från 215 inskrivna patienter och poliklinikpatienter med symtom i de nedre luftvägarna eller sepsis, och från patienter som av andra skäl misstänktes ha pneumokockorsakad lunginflammation. Patienterna betraktades som positiva för pneumokockorsakad lunginflammation om diagnosen ställdes med blodolning.

Testegenskaperna för BinaxNOW Streptococcus pneumoniae var likvärdiga för poliklinikpatienter och inskrivna patienter. Nittiofem-procentiga (95 %) konfidensintervall finns angivna nedan.

Testegenskaper för poliklinikpatienter Blodolning

	+	-
BinaxNOW™	+ 19	- 25
Resultat	- 2	+ 90

Sensitivitet = 90 % (70 % - 97 %)
 Specificitet = 78 % (70 % - 85 %)
 Noggrannhet = 80 % (72 % - 86 %)

Testegenskaper för inskrivna patienter Blodolning

	+	-
BinaxNOW™	+ 9	- 20
Resultat	- 1	+ 49

Sensitivitet = 90 % (60 % - 98 %)
 Specificitet = 71 % (59 % - 80 %)
 Noggrannhet = 73 % (62 % - 82 %)

Korsreaktivitet: Urinstesting

Tvåhundrasju (270) olika organismer isolerades från de 338 patienterna med negativt testresultat som är en del av den ovan nämnda retrospektiva studien. Av de 165 organismerna som isolerades från patienter med infektioner i urinvägarna hade 15 (9 %) positiva resultat. De var 2/2 *Enterobacter cloacae*, 1/2 *Staphylococcus aureus*, 1/1 *Streptococcus* (ej A), 1/1 *Streptococcus* (ej D), 1/17 *Streptococcus* (grupp D), 1/3 *Providencia stuartii*, 5/78 *Escherichia coli* och 3 utan någon identifierad patogen. Av de 59 organismerna som isolerades från patienter med lunginflammation var 3 (5 %) positiva, däribland 1/3 *Mycobacterium kansasi* och 2/15 *Mycobacterium tuberculosis*. En av de 41 (2 %) organismerna som isolerades från patienter med baktteremi, *Proteus mirabilis*, var positiv. Det förekom inte någon korsreaktivitet med de 5 empyemisolaten. Slutligen var 4/100 urinprover som insamlades från personer utan någon känd infektion positiva.

På grund av att studien var retrospektiv fanns endast ett begränsat antal patienter för vardera infektion tillgängliga för testning, och den fullständiga anamnesen för patienterna är okänd. Således går det inte att utesluta en samtidig infektion med *S. pneumoniae*. Vid testning i ren odling (data nedan) korsreagerade organismerna inte i BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.

Testning av hela organismer

För att fastställa den analytiska specificiteten för BinaxNOW Streptococcus pneumoniae sammanställdes en panel med 144 potentiella korsreagerande organismer, däribland organismer som förknipps med lunginflammation och de som är sannolika att påträffas i det urogenital systemet som normalflora eller som en konsekvens av urinvägsinfektion. Samtliga utvärderades i BinaxNOW Streptococcus pneumoniae vid koncentrationer på 10^3 till 10^9 CFU/ml. BinaxNOW Streptococcus pneumoniae korsreagerade inte med 143 av de 144 organismerna. Den enda positiva organismen, Streptococcus mitis, är en förväntat korsreagerande organisme eftersom den innehåller den antigen mot vilken BinaxNOW Streptococcus pneumoniae riktas. Streptococcus mitis är förknippad med endokardit, inte lunginflammation, och är inte sannolikt att påträffas i någon märkvärd omfattning i den population som BinaxNOW Streptococcus pneumoniae-testet är avsett för.⁸ Följande organismer testades och gav negativa resultat vid den testade koncentrationen. Då fler än en stam testades visas antalet inom parentes.

<i>Acinetobacter</i> sp. (4)	<i>Mycoplasma</i> sp.* (3)
<i>Adenovirus</i> * (2 och 3 poolade)	<i>Neisseria cinerea</i>
<i>Alcaligenes faecalis</i>	<i>Neisseria gonorrhoeae</i> (3)
<i>Bacillus subtilis</i>	<i>Neisseria lactamica</i>
<i>Blastomyces dermatitidis</i> *	<i>Neisseria meningitidis</i>
<i>Bordetella pertussis</i>	<i>Neisseria polysaccharea</i>
<i>Branhamella catarrhalis</i>	<i>Neisseria subflava</i>
<i>Candida albicans</i> (3)	<i>Nocardia farciniae</i> *
<i>Candida stellatoïdes</i>	<i>Paracoccidioides brasiliensis</i> *
<i>Coccidioides immitis</i> *	<i>Parainfluenzae</i> * (2)
<i>Corynebacterium</i> sp. (3)	<i>Proteus mirabilis</i> (2)
<i>Enterobacter cloacae</i> (4)	<i>Proteus vulgaris</i> (2)
<i>Enterococcus avium</i> Ø	<i>Providencia stuartii</i>
<i>Enterococcus durans</i> Ø	<i>Pseudomonas</i> sp. (7)
<i>Enterococcus faecalis</i> Ø (6)	Respiratoriskt syncytialvirus*
<i>Escherichia coli</i> (8)	<i>Rhinovirus</i> *
<i>Escherichia hermannii</i> (2)	<i>Salmonella</i> sp. (4)
<i>Flavobacterium</i> sp. (2)	<i>Serratia marcescens</i>
<i>Gardnerella vaginalis</i>	<i>Sphingobacterium multivorum</i>

<i>Haemophilus influenzae</i> (10) (typerna α- och otypernasbar)	<i>Staphylococcus aureus</i> (6) <i>Staphylococcus</i> sp. (8)
<i>Haemophilus parainfluenzae</i>	<i>Stenotrophomonas maltophilia</i>
<i>Histoplasma capsulatum</i> * (2)	<i>Streptococcus anginosus</i> Ø*
<i>Klebsiella oxytoca</i> (2)	<i>Streptococcus bovis</i> Ø
<i>Klebsiella pneumoniae</i> (3)	<i>Streptococcus</i> grupp A • (2)
<i>Lactobacillus</i> sp. (5)	<i>Streptococcus</i> grupp B • (8)
<i>Legionella pneumophila</i>	<i>Streptococcus</i> grupp C Ø*
<i>Listeria monocytogenes</i>	<i>Streptococcus</i> grupp F Ø*
<i>Micrococcus luteus</i> (2)	<i>Streptococcus</i> grupp G Ø*
<i>Moraxella osloensis</i>	<i>Streptococcus mutans</i> Ø*
<i>Morganella morganii</i>	<i>Streptococcus parasanguis</i> Ø*
<i>Mycobacterium kansasi</i>	<i>Streptococcus sanguis</i> Ø*
<i>Mycobacterium tuberculosis</i>	<i>Trichomonas vaginalis</i> (2)

* Rena odlingar från CDC som antas vara i hög koncentration.

Ø Streptococcus ej A, B (totalt antal stammar är 16)

• Streptococcus ej D (totalt antal stammar är 17)

TESTDATA – CSF

Analytisk sensitivitet

Dektionsgräns

Dektionsgränsen (LOD) för BinaxNOW Streptococcus pneumoniae fastställdes genom testning av flera *S. pneumoniae*-spädningar med BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.

Tio (10) olika användare tolkade vardera 10 kort som användes för varje spädning, för totalt 100 bestämmningar per spädning. Följande resultat faststälde 5×10^4 celler per milliliter som LOD för BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.

Koncentration av <i>S. pneumoniae</i>	Positiva resultat per korttest	Total detektion
$7,5 \times 10^4$ celler/ml	100/100	100 %
5×10^4 celler/ml	100/100	100 %
3×10^4 celler/ml	91/100	91 %
$1,5 \times 10^4$ celler/ml	44/100	44 %
0 celler/ml	0/100	0 %

Serotyputvärdering

De fyra (4) serotyperna (6, 14, 19, 23) som är de vanligast förknippat med invasiv pneumokokrelaterad sjukdom odlades, späddes till 5×10^4 celler/ml i CSF och användes med BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Fjorton (14) användare tolkade vardera 10 kort per serotyp för totalt 140 bestämmningar per serotyp. Samtliga fyra (4) serotyper detekterade 100 % av gångerna vid testets LOD (5×10^4 celler/ml).

Klinisk sensitivitet och specificitet

I en prospektiv studie med flera center (4) användes BinaxNOW Streptococcus pneumoniae för att utvärdera CSF-prover som insamlats från 590 inskrivna patienter och poliklinikkvinnor som uppmärksammades för hårhinnineinflammation eller från patienter för vilka en lumbalpunktion annars var indicerad. Patienterna betraktades som positiva för pneumokockssakad hårhinnineinflammation om de diagnostiseras med positiv CSF-odling.

Testegenskaperna för BinaxNOW Streptococcus pneumoniae beräknades med standardmetoder. Specificiteten var 99 % (557/560), med ett 95 % konfidensintervall på 98 % till 100 %. Sensitiviteten var 97 % (29/30), med ett 95 % konfidensintervall på 84 % till 100 %. Det enda odlingspositiva provet som inte detekterades med BinaxNOW Streptococcus pneumoniae rapporterades bilda endast två kolonier.

CSF-odling		
	+	-
BinaxNOW™	+	29
Resultat	-	557
Sensitivitet	= 97 % (84 % - 100 %)	
Specificitet	= 99 % (98 % - 100 %)	
Noggrannhet	= 99 % (98 % - 100 %)	
Korsreaktivitet		
CSF-testning		
Antingen enterovirus eller bakterier isolerades från 61 av de <i>S. pneumoniae</i> -negativa CSF-proverna som testades som en del av den ovannämnda prospektiva studien. Sextio (60) de proverna gav ett negativt testresultat i BinaxNOW Streptococcus pneumoniae till en specificitet på 98 %. Det enda positiva provet innehöll Enterococcus-bakterier. Ett andra kliniskt CSF-prov som innehöll Enterococcus-bakterier gav emellertid ett negativt resultatsat i BinaxNOW Streptococcus pneumoniae liksom odling av hela organismen (se Testning av hela organismer på nästa sida).		
Bakterier/virus som isolerats från CSF	Testade prover	Specificitet
Enterovirus	24	100 %
<i>Acinetobacter</i>	3	100 %
<i>Cryptococcus neoformans</i>	1	100 %
<i>C. diphtheriae</i>	1	100 %
<i>Enterobacter</i>	2	100 %
<i>Enterococcus</i> -bakterier	2	50 %
<i>Escherichia coli</i>	2	100 %
<i>Haemophilus influenzae</i> typ B	1	100 %
<i>Klebsiella pneumoniae</i>	2	100 %
<i>Morganella morganii</i>	1	100 %
<i>Neisseria meningitidis</i>	3	100 %
<i>Staphylococcus</i> , koagulasnegativ	9	100 %
<i>Staphylococcus</i> , koagulaspositiv	2	100 %
<i>Staphylococcus epidermidis</i>	2	100 %
<i>Streptococcus</i> grupp A	1	100 %
<i>Streptococcus</i> grupp B	1	100 %
<i>Streptococcus viridans</i>	4	100 %
Total specificitet	61	98 %

Testning av hela organismer

Utöver de bakterie- och virusinfektioner som fanns i den prospektiva studien sammantälde Abbott en panel med potentiella korsreagerande organiser, däribland de bakterier och virus som är de vanligaste orsakerna till hjärnhinneinflammation. Samtliga bakterier utvärderades i BinaxNOW Streptococcus pneumoniae vid koncentrationer från 10^6 till 10^8 CFU/ml. Virus testades vid 10^3 IU/ml eller därvore. BinaxNOW Streptococcus pneumoniae gav 100 % specificitet, med negativa resultat för alla testade virus och bakterier vid den testade koncentrationen.

Burkitts lymfom (Epstein Barr)	<i>Haemophilus influenzae</i> , otypningsbar (35891)
Coxsackie A7-virus	Herpes Simplex-virus typ 1
Coxsackie B3-virus	Herpes Simplex-virus typ 2
Echovirus	<i>Listeria monocytogenes</i> (19115)
<i>Enterococcus faecium</i>	<i>Neisseria meningitidis</i> serogrupp A
<i>Haemophilus influenzae</i> A	<i>Neisseria meningitidis</i> serogrupp B
<i>Haemophilus influenzae</i> B	<i>Neisseria meningitidis</i> serogrupp C
<i>Haemophilus influenzae</i> C	<i>Neisseria meningitidis</i> serogrupp D
<i>Haemophilus influenzae</i> D	<i>Neisseria meningitidis</i> serogrupp L
<i>Haemophilus influenzae</i> E	<i>Streptococcus oralis</i> (35037)
<i>Haemophilus influenzae</i> F	
<i>Haemophilus influenzae</i> , otypningsbar (51997)	

Interfererande ämnen

CSF-prover med förhöjda värden av vita blodkroppar (1×10^4 celler/ml), röda blodkroppar (30 celler/ μ l), protein (3 g/dl) och bilirubin (100 μ g/ml) utvärderades med BinaxNOW Streptococcus pneumoniae och befanns inte påverka testesgenskaperna.

Reproducerbarhetsstudie

En blindstudie av BinaxNOW Streptococcus pneumoniae utfördes i tre separata laboratorier med en panel av blindkodade prover som var negativa, svagt positiva eller mittligt positiva. Deltagarna testade varje prov flera gånger under tre olika dagar. Ett hundra procent (100 %) av de 270 proverna gav förväntat resultat.

BESTÄLLNINGS- och KONTAKTINFORMATION

Återbeställningsnummer:

710-000: BinaxNOW Streptococcus pneumoniae Antigen Card (sats för 22 test)

710-010: BinaxNOW Streptococcus pneumoniae Control Swab Pack (Förpackning med kontrollbomullspinnar)

	USA utanför USA	+1 877 441 7440 +1 321 441 7200
---	--------------------	------------------------------------

Teknisk support

Rådgivningslinje

Du kan få mer information av din återförsäljare eller om du kontaktar den tekniska serviceavdelningen på Abbott på:

USA

+1 877 866 9340 TS.SCR@abbott.com

Afrika, Ryssland och CIS-länder

+44 161 483 9032 EMEproductsupport@abbott.com

Stillahavsområdet

+61 7 3363 7711 APproductsupport@abbott.com

Kanada

+1 800 818 8335 CANproductsupport@abbott.com

Europa och Mellanöstern

+44 161 483 9032 EMEproductsupport@abbott.com

Latinamerika

+57 (1) 4824033 LApowersupport@abbott.com

R Only

MỤC ĐÍCH SỬ DỤNG

BinaxNOW™ *Streptococcus pneumoniae* Antigen Card (BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*) là một xét nghiệm miễn dịch sắc ký (IC) nhanh trong *ống nghiệm* để phát hiện kháng nguyên *Phé cầu khuẩn* (*S. pneumoniae*) trong nước tiểu của các bệnh nhân bị viêm phổi và trong dịch tủy não (CSF) ở các bệnh nhân bị viêm màng não. Sản phẩm này phục vụ mục đích, kết hợp với nuôi cấy và các phương pháp khác, hỗ trợ chẩn đoán cả viêm phổi do *phé cầu khuẩn* và viêm màng não do *phé cầu khuẩn*.

TÓM TẮT và GIẢI THÍCH XÉT NGHIỆM

Phé cầu khuẩn là nguyên nhân hàng đầu dẫn đến bệnh viêm phổi mãn tính trong cộng đồng và có thể là tác nhân quan trọng nhất trong bệnh viêm phổi mãn phải trong cộng đồng không rõ nguyên nhân.^{1,2} Viêm phổi do *phé cầu khuẩn* có tỷ lệ tử vong cao đến 30%, tuy nhiên vào viêm khẩn huyết, tuổi tác và các bệnh tim ẩn.^{1,3} Khi không được chẩn đoán và điều trị đúng cách, nhiễm *phé cầu khuẩn* có thể dẫn đến viêm khẩn huyết, viêm màng não, viêm màng ngoài tim, viêm mủ màng phổi, ban xuất huyết, viêm tủy髓 mạc và/hoặc viêm khớp.^{4,5}

Viem màng não do *phé cầu khuẩn*, một tình trạng thường dẫn đến tổn thương não vĩnh viễn hoặc tử vong, có thể xảy ra như một biến chứng của nhiễm *phé cầu khuẩn* hoặc có thể phát sinh một cách tự phát mà không có bệnh gì trước đó.⁶ Bệnh này gây ảnh hưởng đến mọi người ở mọi lứa tuổi, nhưng phổ biến nhất ở trẻ em dưới 5 tuổi, thanh thiếu niên, thanh niên và người già.⁷ Tiền triễn từ bệnh hen đến hôn mê có thể xảy ra trong vài giờ; việc thực hiện chẩn đoán ngay lập tức và điều trị khẩn khẩn là rất quan trọng. Hai mươi đến ba mươi phần trăm tất cả các bệnh nhân mắc viêm màng não do *phé cầu khuẩn* sẽ chết, mặc dù điều trị bằng kháng sinh thích hợp trong nhiều ngày.³ Tỷ lệ tử vong thậm chí còn cao hơn ở những bệnh nhân còn quá nhỏ và quá già.⁶

BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* cung cấp một phương pháp đơn giản, nhanh chóng để chẩn đoán bệnh viêm phổi do *phé cầu khuẩn* bằng cách sử dụng mẫu nước tiểu được thu thập, bảo quản và vận chuyển thuận tiện. Phương pháp này cũng cung cấp chẩn đoán bệnh viêm màng não do *phé cầu khuẩn* ngay lập tức và có độ chính xác cao khi xét nghiệm CSF.

NGUYÊN TẮC của QUY TRÌNH

BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* là một xét nghiệm màng miễn dịch sắc ký được sử dụng để phát hiện kháng nguyên *phé cầu khuẩn* tan trong nước tiểu và CSF. Kháng thể kháng *Phé cầu khuẩn* ở thò, Vạch Mẫu, được hấp thụ vào màng nitrocellulose. Kháng thể đối chứng được hấp thụ vào cùng một màng dưới dạng một dải thứ hai. Cả kháng thể

kháng *Phé cầu khuẩn* lẫn kháng thể kháng loài được công hợp lai thành các hạt trực quan được làm khô đi vào vùng hổ trợ xơ mastic hoạt tính. Vùng chứa phản ứng kết quả và màng sọc được kết hợp để cấu thành que thử. Que thử này và một giếng để giữ mẫu que lấy mẫu được gắn ở hai bên đối diện của một thè xét nghiệm có bát lít, hình chiếc súch.

Để thực hiện xét nghiệm, que lấy mẫu được nhúng vào mẫu (nước tiểu hoặc CSF), bó rà, và sau đó được gắn vào thè xét nghiệm. Thuốc thử A, dung dịch đậm, được thoa vào từ một chai nhỏ giọt. Sau đó, đóng thè lại làm cho mẫu xét nghiệm tiếp xúc với que thử. Kháng nguyên *phé cầu khuẩn* có trong mẫu phản ứng với анти nguyên kháng hợp kháng kết quả sẽ được kháng nguyên kháng *Phé cầu khuẩn* bất động bắt giữ, hình thành Vạch Mẫu. Kháng thể đối chứng bất động bắt giữ một cộng hợp kháng loài, hình thành Vạch Đối chứng.

Kết quả xét nghiệm được giải thích bằng sự xuất hiện hoặc không xuất hiện của cả vạch mầu từ hổ trợ đến tìm có thể phản hiện trực quan. Kết quả xét nghiệm dương tính, được đọc sau 15 phút, sẽ báo cáo phát hiện cả Vạch Mẫu và Vạch Đối chứng. Kết quả xét nghiệm dương tính, đọc sau 15 phút, sẽ chỉ tạo Vạch Đối chứng, cho thấy rằng không phát hiện kháng nguyên *Phé cầu khuẩn* trong mẫu này. Vạch Đối chứng không xuất hiện, dù có Vạch Mẫu hay không, cho thấy xét nghiệm này không hợp lệ.

THUỐC THỬ và VẬT LIỆU

Tham khảo hình minh họa trên nắp kéo ra.

Vật liệu được Cung cấp

- ❶ **Thè Xét nghiệm:** Một màng được phủ bằng kháng thể ở thò đặc hiệu cho kháng nguyên *Phé cầu khuẩn* và có kháng thể đối chứng được kết hợp với kháng thể kháng *Phé cầu khuẩn* ở thò và cộng hợp kháng loài trong thè xét nghiệm có bát lít.
- ❷ **Thuốc thử A:** Dung dịch đậm Citrate / Phosphate với natri lauryl sulfate, Tween® 20, và natri azide.
- ❸ **Que lấy mẫu có Mẫu:** Được thiết kế để sử dụng với BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. Không sử dụng các que lấy mẫu khác.
- ❹ **Que lấy mẫu Đối chứng Dương tính:** Kháng nguyên *Phé cầu khuẩn* bất động được đính kèm trên que lấy mẫu.
- ❺ **Que lấy mẫu Đối chứng Âm tính:** Que lấy mẫu âm tính với *Phé cầu khuẩn*.

Vật liệu được Khuyến nghị Nhưng Không được Cung cấp

Đồng hồ, đồng hồ giờ hoặc đồng hồ bấm giờ; lọ đựng nước tiểu tiêu chuẩn, hay ống truyền CSF.

Đồ Phù kiện

BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* Control Swab Pack (số catalog 710-010) chứa 5 que lấy mẫu đối chứng dương tính và 5 que lấy mẫu đối chứng âm tính.

BIỆN PHÁP PHÒNG NGỪA

Que lấy mẫu đối chứng yêu cầu sáu (6) giọt Thuốc thử A.

Mẫu của bệnh nhân yêu cầu ba (3) giọt Thuốc thử A.

- ❶ **CÁC KẾT QUẢ KHÔNG HỢP LỆ:** thể hiện dưới dạng không có Vạch Đối chứng, có thể xảy ra khi thêm không đủ lượng Thuốc thử A vào thè xét nghiệm. Để đảm bảo cung cấp một lượng đủ, hãy giữ lọ名列 theo chiều thẳng đứng, ½ đến 1 inch phía trên giếng que lấy mẫu, và từ từ thêm các giọt bằng cách nhô xuống cho rơi tự do.
- ❷ Để sử dụng cho chẩn đoán trong *ống nghiệm*.
- ❸ Nếu bào quản bộ dụng cụ trong tu lanh, hãy để tất cả các thành phần trong bộ dụng cụ cân bằng với nhiệt độ phòng (15-30°C) trước khi sử dụng.
- ❹ Thể thử tra được bít kín trong một túi giấy bạc bảo vệ. Không sử dụng nếu túi bị hở hoặc mở. Lấy thể xét nghiệm ra khỏi túi名列 trước khi sử dụng. Không chạm vào vùng phản ứng của thẻ xét nghiệm.
- ❺ Không sử dụng bộ dụng cụ đã quá ngày hết hạn.
- ❻ Không làm lấn lộn các thành phần từ các lô bộ dụng cụ khác nhau.
- ❼ Que lấy mẫu trong bộ dụng cụ này được phê duyệt sử dụng với BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. **Không sử dụng các que lấy mẫu khác.**
- ❽ Dung dịch sử dụng để làm cho các que lấy mẫu đối chứng bị làm bát hoát bằng các phương pháp tiêu chuẩn. Tuy nhiên, mẫu của bệnh nhân, đối chứng và thè xét nghiệm nên được xử lý như thể chúng có thể truyền bệnh. Tuân thủ các biện pháp phòng ngừa được thiết lập để tránh các mối nguy liên quan đến vi khuẩn.
- ❾ Không yêu cầu nước tiệt sạch đối với BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. Vì vậy, các mẫu nước tiểu được sử dụng cho xét nghiệm này có thể không phù hợp để nuôi cấy vi khuẩn.
- ❿ Khi que lấy mẫu của Abbott được nhúng vào mẫu CSF, mẫu này không còn được tiết khuẩn và không phù hợp để nuôi cấy. Nếu mẫu CSF sẽ được nuôi cấy, hoặc thực hiện nuôi cấy trước hoặc tách mẫu CSF.

BAO QUẢN và ĐỘ ỔN ĐỊNH

Bảo quản bộ dụng cụ ở 36-86°F (2-30°C). Thể và thuốc thử BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* là ổn định cho đến ngày hết hạn được ghi bên ngoài bao bì và dụng cụ chứa. Không sử dụng bộ dụng cụ sau ngày hết hạn được ghi trên nhãn dán.

KIỂM SOÁT CHẤT LƯỢNG

Kiểm soát Chất lượng Hàng ngày:

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae chứa các đối chứng thử thuật âm tính và dương tính tích hợp. Khuyến nghị tối thiểu của nhà sản xuất đối với kiểm soát chất lượng hàng ngày là ghi lại các đối chứng thử thuật này cho mẫu đầu tiên được xét nghiệm mỗi ngày.

Đối chứng Thủ thuật Dương tính

Vạch màu hồng đến màu tím ở vị trí “Đối chứng” có thể được coi là một mẫu đối chứng thủ thuật dương tính bên trong. Nếu có dòng mao dẫn và vẫn giữ nguyên được chức năng của thẻ thì vạch này sẽ luôn xuất hiện.

Đối chứng Thủ thuật Âm tính

Việc xóa màu nền trong khung cửa sổ sẽ cho đối chứng nền âm tính. Màu nền trong khung nền có màu hồng nhạt đến trắng trong vòng 15 phút và không nền ảnh hưởng đến việc đọc kết quả xét nghiệm.

Mẫu đối chứng Dương tính và Âm tính Bên ngoài:

Thực hành tốt phòng kiểm nghiệm để xuất việc sử dụng các mẫu đối chứng dương tính và âm tính để đảm bảo rằng:

- các thuốc thử xét nghiệm đang hoạt động và
- xét nghiệm được thực hiện chính xác.

Các bộ dụng cụ BinaxNOW Streptococcus pneumoniae có chứa Que lấy mẫu Đối chứng Âm tính và Dương tính. Những que lấy mẫu này sẽ theo dõi toàn bộ xét nghiệm. Xét nghiệm những que lấy mẫu này với mỗi lô hàng mới nhận được. Các mẫu đối chứng khác có thể được xét nghiệm để phủ hợp với:

- các quy định của địa phương, tiểu bang và/hoặc liên bang,
- nhóm kiểm định và/hoặc,
- các quy trình Kiểm soát Chất lượng tiêu chuẩn trong phòng thí nghiệm của quý vị.

Tham khảo 42 CFR 493.1256 để được hướng dẫn về các thực tiễn QC phù hợp (chi dành cho khách hàng ở Hoa Kỳ).

Nếu không thu được kết quả đối chứng chính xác thì không được báo cáo kết quả bệnh nhân. Liên hệ với bộ phận Dịch vụ Kỹ thuật Abbott trong giờ làm việc bình thường.

LẤY MẪU XÉT NGHIỆM

Cho phép tất cả các mẫu cân bằng với nhiệt độ phòng (59-86°F, 15-30°C) trước khi xét nghiệm bằng BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Ngay trước khi xét nghiệm, trộn mẫu bằng cách xoay nhẹ.

NƯỚC TIỀU (để chẩn đoán viêm phổi)

Thu thập mẫu nước tiểu trong các lọ đựng tiêu chuẩn. Bảo quản ở nhiệt độ phòng (59-86°F, 15-30°C) nếu xét nghiệm trong vòng 24 giờ kể từ khi lấy mẫu. Nếu không, bảo quản nước tiểu ở 2-8°C, hoặc đông lạnh trong tối đa 14 ngày, trước khi xét nghiệm. Axit boric có thể được sử dụng làm chất bảo quản.

Nếu cần thiết, đưa mẫu nước tiểu vào các lọ chứa chống rò rỉ ở 2-8°C hoặc đông lạnh.

CSF (để chẩn đoán viêm màng não)

Thu thập CSF theo quy trình chuẩn và bảo quản ở nhiệt độ phòng (59-86°F, 15-30°C) trong tối đa 24 giờ trước khi xét nghiệm. Nếu không, có thể bảo quản lạnh CSF đã thu thập đúng cách ở 2-8°C, hoặc đông lạnh (-20°C) trong tối đa 1 tuần trước khi xét nghiệm.

THỦ THUẬT XÉT NGHIỆM

Mẫu nước tiểu, Mẫu CSF và Chất lỏng Đối chứng

Sử dụng mẫu NƯỚC TIỀU khi xét nghiệm VIÊM PHỐI DO PHẾ CẨU KHUẨN và mẫu CSF khi xét nghiệm VIÊM MÀNG NÃO DO PHẾ CẨU KHUẨN.

LƯU Ý: Sử dụng 3 giọt Thuốc thử A khi xét nghiệm các mẫu chất lỏng.

Tham khảo hình minh họa trên nắp kín rea ra. Cho phép thuốc thử và thẻ cân bằng với nhiệt độ phòng (15-30°C) trước khi xét nghiệm.

1. Để mẫu của (các) bệnh nhân và/hoặc chất lỏng đối chứng đến nhiệt độ phòng (59-86°F, 15-30°C), sau đó xoay nhẹ để tròn. Lấy thẻ ra khỏi túi ngay trước khi sử dụng và đặt nằm thẳng.
2. Nhúng một que lấy mẫu của Abbott vào mẫu này để xét nghiệm, phủ kín hoàn toàn đầu que lấy mẫu. Nếu que lấy mẫu nhỏ giọt, chạm que lấy mẫu vào cạnh lọ chứa để loại bỏ chất lỏng dư thừa.
3. Có hai lỗ trên bảng bên phải bên trong thẻ. Cho que lấy mẫu này vào lỗ DƯỚI CÙNG (giึง que lấy mẫu). Đẩy mạnh lên trên để đầu que lấy mẫu có thể hoàn toàn được nhìn thấy ở lỗ trên cùng. **KHÔNG ĐƯỢC BỎ QUE LẤY MẪU RA.**
4. Giữ lọ Thuốc thử A theo chiều thẳng đứng, ½ đến 1 inch (1,5-2,5 cm) phía trên thẻ. Từ từ thêm ba (3) giọt Thuốc thử A rơi tự do vào lỗ DƯỚI CÙNG.
5. Ngay lập tức bóc lớp băng keo từ cạnh phải của thẻ xét nghiệm. Đóng và bít kín thẻ. Đọc kết quả trong khung 15 phút sau khi đóng thẻ. Kết quả đọc sau 15 phút có thể không chính xác. Tuy nhiên, một số bệnh nhân dương tính có thể tạo ra một dòng màu xét nghiệm có thể nhìn thấy trong vòng chưa đầy 15 phút.

LƯU Ý: Để thuận tiện, trực que lấy mẫu đã được cắt khía và có thể bẻ bẹ sau khi đóng thẻ. Tránh đẩy que lấy mẫu khỏi giึง khi làm như vậy.

QUY TRÌNH QUE LẤY MẪU ĐỐI CHỨNG

BinaxNOW™ Swab Controls

LƯU Ý: Sử dụng 6 giọt Thuốc thử A cho Que lấy mẫu Đối chứng.

Không lấy thẻ ra khỏi túi cho đến khi mẫu xét nghiệm đạt đến nhiệt độ phòng.

1. Cho phép thuốc thử và thẻ cân bằng với nhiệt độ phòng (15-30°C) trước khi xét nghiệm. Lấy thẻ ra khỏi túi ngay trước khi sử dụng. Đặt thẻ nằm hẳn xuống.
2. Có hai lỗ trên bảng bên phải bên trong thẻ. Cho que lấy mẫu này vào lỗ DƯỚI CÙNG. Đẩy mạnh lên trên để đầu que lấy mẫu có thể hoàn toàn được nhìn thấy ở lỗ trên cùng. **KHÔNG ĐƯỢC BỎ QUE LẤY MẪU RA.**
3. Giữ lọ Thuốc thử A theo chiều thẳng đứng, 1/2 đến 1 inch (1,5-2,5 cm) phía trên thẻ. Từ từ thêm sáu (6) giọt Thuốc thử A rơi tự do vào lỗ DƯỚI CÙNG.
4. Ngay lập tức bóc lớp băng keo từ cạnh phải của thẻ xét nghiệm. Đóng và bít kín thẻ. Đọc kết quả trong khung 15 phút sau khi đóng thẻ. Kết quả đọc sau 15 phút có thể không chính xác. Tuy nhiên, có thể nhìn thấy vạch Mẫu Que lấy mẫu Đối chứng Dương tính trong vòng chưa đầy 15 phút.

GIẢI THÍCH KẾT QUẢ

Mẫu âm tính sẽ cho ra một Vạch Đối chứng có màu từ hồng đến tím ở nửa trên của khung, biểu thị kết quả âm tính giả định. Vạch Đối chứng này có nghĩa là phản ứng hiện của xét nghiệm đã được thực hiện chính xác, nhưng không phát hiện kháng nguyên phế cầu khuẩn.



Vạch Đối chứng
Màu hồng

Mẫu dương tính sẽ cho ra hai vạch màu từ hồng đến tím. Điều này có nghĩa là kháng nguyên đã được phát hiện. Mẫu có mức kháng nguyên thấp có thể cho vạch bệnh nhân mờ nhạt. Bất kỳ vạch nào có thể nhìn thấy đều là dương tính.



Vạch Đối chứng
Màu hồng

Nếu không nhìn thấy vạch nào, hoặc nếu chỉ nhìn thấy Vạch Mẫu thì xét nghiệm là **không hợp lệ**. Cần làm lại các xét nghiệm không hợp lệ. Nếu vấn đề này vẫn tiếp diễn, liên hệ với bộ phận Dịch vụ Kỹ thuật Abbott.



Không có Vạch
Đối chứng

Chi có Vạch
Mẫu

BÁO CÁO KẾT QUẢ

Báo cáo Kết quả

Nước tiểu Dương tính

Để xuất

Dương tính với bệnh viêm phổi do phế cầu khuẩn.

Nước tiểu Âm tính

Âm tính giả định với bệnh viêm phổi do phế cầu khuẩn, cho thấy không nhiễm phế cầu khuẩn lúc này hoặc gần đây. Nhiễm khuẩn do Phế cầu khuẩn không thể bị loại trừ vì kháng nguyên có trong mẫu có thể ở dưới mức giới hạn phát hiện của xét nghiệm.

CSF Dương tính

Dương tính với bệnh viêm màng não do phế cầu khuẩn.

CSF Âm tính

Âm tính giả định với bệnh viêm màng não do phế cầu khuẩn. Nhiễm khuẩn do Phế cầu khuẩn không thể bị loại trừ vì kháng nguyên có trong mẫu có thể ở dưới mức giới hạn phát hiện của xét nghiệm.

GIỚI HẠN

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae đã được xác thực chỉ sử dụng mẫu nước tiểu và CSF. Các mẫu khác (ví dụ: huyết tương hoặc các chất dịch cơ thể khác) có thể chứa kháng nguyên Phế cầu khuẩn chưa được đánh giá.

Kết quả BinaxNOW Streptococcus pneumoniae âm tính không loại trừ nhiễm Phế cầu khuẩn. Do đó, kết quả của xét nghiệm này cũng như kết quả nuôi cấy, huyết thanh học hoặc các phương pháp phát hiện kháng nguyên khác nên được sử dụng cùng với các phát hiện lâm sàng để đưa ra chẩn đoán chính xác.

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae không được đánh giá trên bệnh nhân dùng kháng sinh trong hơn 24 giờ hoặc trên những bệnh nhân gần đây đã hoàn thành một phác đồ kháng sinh. Tác dụng của thuốc mua tự do chưa được xác định đối với người bị viêm màng não do phế cầu khuẩn.

Vắc-xin Phế cầu khuẩn có thể cho ra kết quả dương tính giả trong nước tiểu với BinaxNOW Streptococcus pneumoniae sau 48 giờ sau chủng ngừa. Tác dụng của việc chủng ngừa chưa được xác định đối với những người mắc bệnh viêm màng não do phế cầu khuẩn. Vì vậy, không nên dùng BinaxNOW Streptococcus pneumoniae trong vòng 5 ngày nhận vắc-xin Phế cầu khuẩn.

Độ chính xác của BinaxNOW Streptococcus pneumoniae ở nước tiểu chưa được chứng minh ở trẻ nhỏ. Mất khác, hiệu quả trên CSF ở trẻ nhỏ đã được thiết lập (xem Dữ liệu về Hiệu quả - CSF).

DỮ LIỆU VỀ HIỆU QUẢ - NƯỚC TIỂU

Độ nhạy Phân tích

Đánh giá Kiểu huyết thanh

Bốn mươi bốn (44) chủng, đại diện cho 23 kiểu huyết thanh Phế cầu khuẩn chịu trách nhiệm cho ít nhất 90% trường hợp nhiễm phế cầu khuẩn nghiêm trọng ở Hoa Kỳ và trên toàn thế giới, được nuôi cấy và phát hiện dương tính bằng BinaxNOW Streptococcus pneumoniae ở nồng độ 10³ tế bào/ml.

Giới hạn Phát hiện

Giói hạn phát hiện (LOD) của BinaxNOW Streptococcus pneumoniae được định nghĩa là pha loãng nước tiểu dùng tính cho ra kết quả BinaxNOW Streptococcus pneumoniae dương tính khoảng 95% thời gian, được xác định bằng cách chuẩn bị nhiều đợt pha loãng nước tiểu bệnh nhân dương tính đã biết và chạy thử nghiệm các độ pha loãng này bằng BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.

Năm (5) toán tử khác nhau, mỗi toán tử diễn giải 20-40 thay thử nghiệm ở mỗi độ pha loãng với tổng số 100-200 lần xác định cho mỗi độ pha loãng. Các kết quả sau đây xác định độ pha loãng 1:250 của nước tiểu bệnh nhân đặc biệt này là LOD của BinaxNOW Streptococcus pneumoniae.

Pha loãng Nước tiểu	Kết quả Dương tính trên mỗi Lần xét nghiệm Thử	Phát hiện Chung
1:200	100/100	100%
1:250	95/100	95%
1:300	160/200	80%
1:400	44/100	44%
1:600	8/100	8%

Độ nhạy Lâm sàng và Độ đặc hiệu (Nghiên cứu Hồi cứu)

Là một phần của nghiên cứu hồi cứu, mẫu nước tiểu từ 35 bệnh nhân có máu nuôi cấy dương tính với viêm phổi do phế cầu khuẩn và 338 bệnh nhân được chia là âm tính với Phế cầu khuẩn (tổng 373 bệnh nhân) đã được thu thập tại 3 cơ sở khác nhau và được đánh giá trong BinaxNOW Streptococcus pneumoniae. Hiệu suất của BinaxNOW Streptococcus pneumoniae được tính toán bằng các phương pháp tiêu chuẩn. Độ nhạy là 86%, độ đặc hiệu là 94% và độ chính xác tổng thể là 93%. Các khoảng tin cậy chín mươi lăm phần trăm (95%) được liệt kê bên dưới.

Nuôi cấy Máu

	+	-
BinaxNOW™	30	21
Kết quả	5	317

Độ nhạy

$$= 86\% \quad (71\% - 94\%)$$

$$\text{Độ đặc hiệu} = 94\% \quad (91\% - 96\%)$$

$$\text{Độ chính xác} = 93\% \quad (90\% - 95\%)$$

Độ nhạy Lâm sàng và Độ đặc hiệu

(Nghiên cứu theo Thời gian)

Trong một nghiên cứu theo thời gian bảy trung tâm riêng biệt, BinaxNOW Streptococcus pneumoniae đã được sử dụng để đánh giá các mẫu nước tiểu thu thập được từ 215 bệnh nhân nằm viện và bệnh nhân ngoại trú có triệu chứng ở đường hô hấp dưới hoặc nhiễm khuẩn huyết và từ các bệnh nhân nghỉ ngơi mắc viêm phổi do phế cầu khuẩn. Bệnh nhân được cho là dương tính với viêm phổi do phế cầu khuẩn nếu được chẩn đoán bằng cấy máu dương tính.

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae được thực hiện để đánh giá cả bệnh nhân nằm viện và bệnh nhân ngoại trú. Các khoảng tin cậy chín mươi lăm phần trăm (95%) được liệt kê bên dưới.

Hiệu quả Ở Bệnh nhân ngoại trú Nuôi cấy Máu

	+	-
BinaxNOW™	19	25
Kết quả	2	90

Độ nhạy

$$= 90\% \quad (70\% - 97\%)$$

$$\text{Độ đặc hiệu} = 78\% \quad (70\% - 85\%)$$

$$\text{Độ chính xác} = 80\% \quad (72\% - 86\%)$$

Hiệu quả Ở Bệnh nhân nằm viện Nuôi cấy Máu

	+	-
BinaxNOW™	9	20
Kết quả	1	49

Độ nhạy

$$= 90\% \quad (60\% - 98\%)$$

$$\text{Độ đặc hiệu} = 71\% \quad (59\% - 80\%)$$

$$\text{Độ chính xác} = 73\% \quad (62\% - 82\%)$$

Khả năng phản ứng Chéo:

Xét nghiệm Nước tiểu

Hai trăm bảy mươi (270) vi sinh vật khác nhau đã được phân lập từ 338 bệnh nhân âm tính được xét nghiệm như một phần của nghiên cứu hỏi cùi ở trên. Trong số 165 vi sinh vật được phân lập từ bệnh nhân bị nhiễm trùng đường tiết niệu, 15 (9%) vi sinh vật cho kết quả dương tính. Có 2/ Enterobacter cloacae, 1/2 *Staphylococcus aureus*, 1/1 *Streptococcus* (không phải A,B), 1/1 *Streptococcus* (không phải D), 1/7 *Streptococcus* (Nhóm D), 1/3 *Providencia stuartii*, 5/7 *Escherichia coli* và 3 không xác định được nguồn bệnh. Trong số 59 vi sinh vật được phân lập từ bệnh nhân mắc viêm phổi, 3 (5%) là dương tính, bao gồm 1/3 *Mycobacterium kansasii* và 2/15 *Mycobacterium tuberculosis*. Một trong số 41 (2%) vi sinh vật được phân lập từ bệnh nhân nhiễm khuẩn, *Proteus mirabilis*, là dương tính. Không có phản ứng chéo với 5 chủng *empyema*. Cuối cùng, 4/100 mẫu nước tiểu được thu thập từ những người không xác định nhiễm trùng là dương tính.

Để tính chất hồi cùi của nghiên cứu này, chỉ có một số lượng hạn chế bệnh nhân với mỗi bệnh nhiễm trùng để xét nghiệm và bệnh súi lâm sàng hoàn chỉnh của từng bệnh nhân chưa được xác định. Do đó, không thể loại trừ sự có mặt của đồng nhiễm *Phé cầu khuẩn*. Khi được xét nghiệm trong môi trường nuôi cấy thuần (dữ liệu dưới đây), những vi sinh vật này không phản ứng chéo trong BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*.

Xét nghiệm Toàn bộ Vị sinh vật

Để xác định tính đặc hiệu phân tích của BinaxNOW

Streptococcus pneumoniae, một班子 gồm 144 chất phản ứng chéo tiềm ẩn đã được lập ra, bao gồm các vi sinh vật liên quan đến viêm phổi và những chất có khả năng được tìm thấy trong đường niệu sinh dục nữ là thực vật bình thường là kết quả của nhiễm trùng đường tiết niệu. Tất cả được đánh giá trong BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* ở nồng độ 10³ đến 10⁹ CFU/ml. BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* không phản ứng chéo với 143 trong số 144 vi sinh vật. Vi sinh vật dương tính đơn, *Streptococcus mitis*, là một chất phản ứng chéo được dự kiến vì nó chia sẻ kháng nguyên mà BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* hướng đến. *Streptococcus mitis* có liên quan đến viêm nội tâm mạc, không phải viêm phổi, và không có khả năng xuất hiện với bất kỳ tần suất nào trong đối tượng điều kiện được xét nghiệm với BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. Các sinh vật sau đã được xét nghiệm và cho kết quả âm tính ở nồng độ được xét nghiệm. Khi có nhiều hơn một chủng đã được xét nghiệm, số lượng được liệt kê trong ngoặc đơn.

<i>Acinetobacter</i> sp. (4)	<i>Mycoplasma</i> sp.* (3)
<i>Adenovirus</i> * (2&3 trung bình)	<i>Neisseria cinerea</i>
<i>Alcaligenes faecalis</i>	<i>Neisseria gonorrhoeae</i> (3)
<i>Bacillus subtilis</i>	<i>Neisseria lactamica</i>

<i>Blastomyces dermatitidis</i> *	<i>Neisseria meningitidis</i>
<i>Trichophyton</i> ho gà	<i>Neisseria polysaccharoformans</i>
<i>Branhamella catarrhalis</i>	<i>Neisseria subflava</i>
<i>Candida albicans</i> (3)	<i>Nocardia farcinica</i> *
<i>Candida stellatoidea</i>	<i>Paracoccidioides brasiliensis</i> *
<i>Coccidioides immitis</i> *	<i>Parainfluenzae</i> * (2)
<i>Corynebacterium</i> sp. (3)	<i>Proteus mirabilis</i> (2)
<i>Enterobacter cloacae</i> (4)	<i>Proteus vulgaris</i> (2)
<i>Enterococcus avium</i> Ø	<i>Providencia stuartii</i>
<i>Enterococcus durans</i> Ø	<i>Pseudomonas</i> sp. (7)
<i>Enterococcus faecalis</i> Ø (6)	<i>Respiratory Syncytial Virus</i> *
<i>Escherichia coli</i> (8)	<i>Rhinovirus</i> *
<i>Escherichia hermannii</i> (2)	<i>Salmonella</i> sp. (4)
<i>Flavobacterium</i> sp. (2)	<i>Serratia marcescens</i>
<i>Gardnerella vaginalis</i>	<i>Sphingobacterium multivorum</i>
<i>Haemophilus influenzae</i> (10) (loại a-f & không thể phân loại)	<i>Staphylococcus aureus</i> (6)
	<i>Staphylococcus</i> sp. (8)
<i>Haemophilus parainfluenzae</i>	<i>Stenotrophomonas maltophilia</i>
<i>Histoplasma capsulatum</i> * (2)	<i>Streptococcus anginosus</i> Ø*
<i>Klebsiella oxytoca</i> (2)	<i>Streptococcus bovis</i> Ø
<i>Klebsiella pneumoniae</i> (3)	<i>Streptococcus</i> Nhóm A + (2)
<i>Lactobacillus</i> sp. (5)	<i>Streptococcus</i> Nhóm B + (8)
<i>Legionella pneumophila</i>	<i>Streptococcus</i> Nhóm C Ø*
<i>Listeria monocytogenes</i>	<i>Streptococcus</i> Nhóm F Ø*
<i>Micrococcus luteus</i> (2)	<i>Streptococcus</i> Nhóm G Ø*
<i>Moraxella osloensis</i>	<i>Streptococcus mutans</i> Ø*
<i>Morganella morgani</i>	<i>Streptococcus parasanguis</i> Ø*
<i>Mycobacterium kansasii</i>	<i>Streptococcus sanguis</i> Ø*
<i>Mycobacterium tuberculosis</i>	<i>Trichomonas vaginalis</i> (2)

* Môi trường nuôi cấy thuần từ CDC được cho là có nồng độ cao.

- *Streptococcus* Không phải A, B (Tổng số chủng là 16)

- *Streptococcus* Không phải D (Tổng số chủng là 17)

Chất Can thiệp

Mẫu nước tiểu có các tế bào bạch cầu tăng cao (bao gồm cả tái trên trường năng lượng thấp), hồng cầu* (bao gồm cả tái trên trường năng lượng thấp), protein (bao gồm 500 mg/dl), glucose (bao gồm >2000 mg/dl), và đạm đặc (bao gồm cả đạm đặc) được đánh giá trong BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* và thấy không ảnh hưởng đến hiệu quả xét nghiệm.

*Lưu ý rằng một nước tiểu có lượng tế bào hồng cầu tăng cao cho ra kết quả không hợp lệ do màu sắc của dịch đoan của màng xét nghiệm che đậy sự phát triển của vạch.

Nghiên cứu Khả năng tái lập:

Nghiên cứu mù về BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* được tiến hành tại 3 địa điểm chăm sóc riêng biệt bằng cách sử dụng một bảng gồm các mẫu được đánh mã đã làm mù chữa các mẫu âm tính, dương tính, thấp, trung bình trung bình và dương tính cao. Mẫu xét nghiệm có và không có axit boric đã được xét nghiệm. Người tham gia xét nghiệm tung mẫu nhiều lần trong 3 ngày khác nhau. Ba trăm năm mươi bảy (357) trong tổng số 359 mẫu được xét nghiệm (99,4%) cho kết quả như dự kiến.

DỮ LIỆU VỀ HIỆU QUẢ - CSF

Độ nhạy Phân tích

Giới hạn Phát hiện

Giới hạn phát hiện (LOD) của BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* được xác định bằng việc xét nghiệm nhiều độ pha loãng *Phé cầu khuẩn* trong BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*.

Mười (10) toán tử khác nhau, mỗi toán tử diễn giải 10 thẻ chạy xét nghiệm ở mỗi độ pha loãng với tổng số 100 lần xác định cho mỗi độ pha loãng. Các kết quả sau đây xác định 5 x 10⁴ tế bào trên một milliliter cũng như LOD của BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*.

Nồng độ của Phé cầu khuẩn	Kết quả Dương tính trên mỗi Lần xét nghiệm Thẻ	Phát hiện Chung
7,5 x 10 ⁴ cells/ml	100/100	100%
5 x 10 ⁴ cells/ml	100/100	100%
3 x 10 ⁴ cells/ml	91/100	91%
1,5 x 10 ⁴ cells/ml	44/100	44%
0 cells/ml	0/100	0%

Đánh giá Kiểu huyết thanh

Bốn (4) kiểu huyết thanh (6, 14, 19, 23) phô biến nhất liên quan đến bệnh xâm lấn do phèo cầu khuẩn phát triển trong môi trường nuôi cấy, độ pha loãng 5×10^4 tế bào/ml CSF và cho chạy xét nghiệm trong BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*. Mười bốn (14) toán tử mỗi toán tử diễn giải 10 thê chì mỗi kiểu huyết thanh với tổng số 140 lần xác định cho mỗi kiểu huyết thanh. Tất cả bốn (4) kiểu huyết thanh được phát hiện 100% thời gian tại LOD xét nghiệm (5×10^4 tế bào/ml).

Độ nhạy Lâm sàng và Độ đặc hiệu

Trong một nghiên cứu đã trung tâm (4) theo thời gian, BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* đã được sử dụng để đánh giá các mẫu bệnh phẩm CSF được thu thập từ 590 bệnh nhân nằm viện và bệnh nhân ngoại trú có triệu chứng viêm màng não hoặc từ các bệnh nhân bị chụp dò thắt lồng. Các bệnh nhân được chỉ là dương tính với viêm màng não do phèo cầu khuẩn nếu được chẩn đoán bằng nuôi cấy CSF dương tính.

Hiệu suất của BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* được tính toán bằng các phương pháp tiêu chuẩn. Độ đặc hiệu là 99% (557/560), với khoảng tin cậy 95% trong khoảng 98% đến 100%. Độ nhạy là 97% (29/30), với khoảng tin cậy 95% từ 84% đến 100%. Mẫu dương tính nuôi cấy duy nhất không được phát hiện trong BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* được báo cáo là chỉ cho 2 khuẩn lạc.

Cấy CSF

	+	-
BinaxNOW™	29	3
Kết quả	1	557

Độ nhạy = 97% (84% - 100%)

Độ đặc hiệu = 99% (98% - 100%)

Độ chính xác = 99% (98% - 100%)

Khả năng phản ứng Chéo

Xét nghiệm CSF

Cả enterovirus hoặ vi khuẩn được phân lập từ 61 mẫu CSF âm tính với Phèo cầu khuẩn như một phần của nghiên cứu theo thời gian được để cập ở trên. Sáu mươi (60) mẫu trong số những mẫu được xét nghiệm là âm tính trong BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* đối với độ đặc hiệu 98%. Mẫu dương tính duy nhất có chứa Enterococci. Tuy nhiên CSF âm sàng thứ hai có Enterococci được xét nghiệm là âm tính trong BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* cũng như toàn bộ vi sinh vật được nuôi cấy (xem Xét nghiệm Toàn bộ Vi sinh vật ở trang tiếp theo).

Vi khuẩn/Vi-rút được phân lập từ CSF	Các Mẫu đã Xét nghiệm	Độ đặc hiệu
<i>Enterovirus</i>	24	100%
<i>Acinetobacter</i>	3	100%
<i>Cryptococcus neoformans</i>	1	100%
<i>C. diphtheriae</i>	1	100%
<i>Enterobacter</i>	2	100%
<i>Enterococci</i>	2	50%
<i>Escherichia coli</i>	2	100%
<i>Haemophilus influenzae</i> loai B	1	100%
<i>Klebsiella pneumoniae</i>	2	100%
<i>Morganella morganii</i>	1	100%
<i>Neisseria meningitidis</i>	3	100%
<i>Staphylococcus</i> tụ cầu khuẩn âm tính	9	100%
<i>Staphylococcus</i> tụ cầu khuẩn dương tính	2	100%
<i>Staphylococcus epidermidis</i>	2	100%
<i>Streptococcus</i> Nhóm A	1	100%
<i>Streptococcus</i> Nhóm B	1	100%
<i>Streptococcus viridans</i>	4	100%
Độ đặc hiệu Tổng thể	61	98%

Xét nghiệm Toàn bộ Vi sinh vật

Nghiên cứu theo thời gian, Abbott đã lập một bảng các chất phản ứng chéo tiềm ẩn, bao gồm các tác nhân vi khuẩn và vi-rút phổ biến nhất của viêm màng não. Tất cả các vi khuẩn được đánh giá trong BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* ở nồng độ từ 10^6 đến 10^8 CFU/ml. Các vi-rút được xét nghiệm ở 10^4 IU/ml, hoặc lớn hơn. BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* cho thấy 100% độ đặc hiệu, cho kết quả âm tính đối với tất cả các vi-rút và vi khuẩn ở nồng độ được xét nghiệm.

Burkitt's Lymphoma (Epstein Barr)	<i>Haemophilus influenzae</i> , không thể phân loại (35891)
Vi-rút Coxsackie A7	Vi-rút Herpes Đơn dạng Loại 1
Vi-rút Coxsackie B3	Vi-rút Herpes Đơn dạng Loại 2
Echovirus	<i>Listeria monocytogenes</i> (19115)
Enterococcus faecium	<i>Neisseria meningitidis</i> nhóm huyết thanh A
<i>Haemophilus influenzae</i> A	<i>Neisseria meningitidis</i> nhóm huyết thanh B
<i>Haemophilus influenzae</i> B	<i>Neisseria meningitidis</i> nhóm huyết thanh C
<i>Haemophilus influenzae</i> C	<i>Neisseria meningitidis</i> nhóm huyết thanh D
<i>Haemophilus influenzae</i> D	<i>Neisseria meningitidis</i> nhóm huyết thanh L
<i>Haemophilus influenzae</i> E	<i>Streptococcus oralis</i> (35037)
<i>Haemophilus influenzae</i> F	
<i>Haemophilus influenzae</i> , không thể phân loại (51997)	

Chất Can thiệp

Các mẫu CSF có các tế bào bạch cầu tăng cao (1×10^4 tế bào/ml), tế bào hồng cầu (30 tế bào/ μ l), protein (3 g/dl) và bilirubin (100 μ g/ml) được đánh giá trong BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* và cho thấy không ảnh hưởng đến hiệu quả của xét nghiệm.

Nghiên cứu Khả năng tái lập

Nghiên cứu mù vé BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* được tiến hành ở 3 phòng thí nghiệm riêng biệt sử dụng bảng mẫu bệnh phẩm được đánh mã đã làm mù có các mẫu âm tính, dương tính thấp và dương tính trung bình. Người tham gia xét nghiệm từng mẫu nhiều lần trong 3 ngày khác nhau. Một trăm phần trăm (100%) 270 mẫu bệnh phẩm cho ra kết quả dự kiến.

THÔNG TIN ĐẶT HÀNG và LIÊN HỆ

Số đặt mua bổ sung:

#710-000: BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* Antigen Card

(22 bộ dụng cụ xét nghiệm)

#710-010: BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* Control

Swab Pack



Hoa Kỳ 1877 441 7440

OUS +1-321-441-7200

Đường dây Tư vấn Hỗ trợ Kỹ thuật

Có thể nhận thêm thông tin từ nhà phân phối của bạn hoặc bằng cách liên hệ với bộ phận Hỗ trợ Kỹ thuật của Abbott:

Hoa Kỳ

+ 1 877 866 9340 TS.SCR@abbott.com

Châu Phi, Nga, CIS

+44 161 483 9032 EMEproductsupport@abbott.com

Châu Á Thái Bình Dương

+61 7 3363 7711 APproductsupport@abbott.com

Canada

+1 800 818 8335 CANproductsupport@abbott.com

Châu Âu và Trung Đông

+44 161 483 9032 EMEproductsupport@abbott.com

Châu Mỹ La-tinh

+57 (1) 4824033 Laproductsupport@abbott.com

R Only

適用範圍

BinaxNOW™ *Streptococcus pneumoniae* Antigen Card (BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae*) 是一種體外快速免疫層析檢驗法 (ICT)，用於偵測肺炎病患尿液，以及腦膜炎病患腦脊髓液 (CSF) 中的肺炎鏈球菌 (肺炎鏈球菌) 抗原。此卡的設計可配合培養及其他方法，協助診斷肺炎鏈球菌肺炎和肺炎鏈球菌腦膜炎。

檢測的摘要與說明

肺炎鏈球菌是社區罹患肺炎的首要原因，而且可能是病因不明的社區罹患肺炎中最重要的媒介。¹² 肺炎鏈球菌肺炎的死亡率可高達 30%，取決於菌血症、年齡及潛在的疾病。¹³ 如果未經適當診斷與治療，肺炎鏈球菌感染可能導致菌血症、腦膜炎、心包炎、腹胸、惡性紅斑、心內膜炎及/或關節炎。^{4,5}

肺炎鏈球菌腦膜炎往往會導致永久性的腦部損傷或死亡，可能是其他肺炎鏈球菌感染的併發症，或在沒有上述任何疾病的狀況下自然發生。⁶ 它影響各年齡層的人，但是最常見於未滿 5 歲兒童、青少年、年輕人、老年人。⁷ 在數小時內輕微的病情就可能演變成昏迷，因此立即診斷與抗微生物治療非常重要。肺炎鏈球菌腦膜炎病患即使經過數天適當的抗生素治療，死亡率仍有 20 至 30%。⁶ 如果是極年輕或極年老的病患，死亡率甚至更高。⁶

BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* 檢測卡利用能便利收集、儲存及運送的尿液檢體，是快速診斷肺炎鏈球菌肺炎既簡單又快速的方法。在檢測 CSF 時，也提供立即且高準確性的肺炎鏈球菌腦膜炎診斷。

檢測程序的原理

BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* 檢測卡是一種免疫層析檢驗法，用於偵測人類尿液與 CSF 中的肺炎鏈球菌可溶性抗原。免抗肺炎鏈球菌抗體，也就是樣本線，會被吸收到硝酸纖維膜上。控制組抗體會被吸收到相同薄膜上形成第二條顯示。免抗肺炎鏈球菌與抗物種抗體結合，形成可見的微粒，在惰性纖維載體上乾燥。產生的共軛塊與有長條的薄膜結合成為試紙。此試紙與拭子檢體固定槽，分別位於可開闊書本式檢測卡的左右兩側。

若要執行檢測，請將拭子浸入檢體 (尿液或 CSF) 中，然後取出拭子，插入到檢測卡內。從滴瓶加入緩衝液試劑 A。接著閤上檢測卡，使檢體接觸試紙。檢體中的肺炎鏈球菌抗原會起反應，以結合抗肺炎鏈球菌共軛抗體。產生的抗原共軛複合物會由固相化抗肺炎鏈球菌抗體所捕捉，形成檢體線。固相化的控制組抗體能捕捉抗體共軛物，形成控制線。

檢測結果是由可否看見粉紅至紫色線加以判讀。15 分鐘後的陽性測試結果，將包括檢體線與控制線的偵測結果。15 分鐘後的陰性測試結果，只會產生控制線，代表在檢體中沒有偵測到肺炎鏈球菌抗原。如果沒有顯示控制線，無論檢體線出現與否，都代表檢測無效。

試劑及用具

請參閱摺頁單上的圖解。

隨附的用具

- ❶ **檢測卡**：塗覆肺炎鏈球菌抗原的特定免抗體及含有控制組抗體之薄膜，與含有免抗肺炎鏈球菌抗原與抗物種共軛物於閤開式檢測卡上相結合。
- ❷ **試劑 A**：含十二烷基硫酸鈉 (sodium lauryl sulfate) Tween® 20，以及疊氮化鈉 (sodium azide) 的檸檬酸鹽/磷酸 (Citrate/Phosphate) 緩衝液。
- ❸ **檢體拭子**：經設計專用於配合 BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* 檢測卡。請勿使用其他拭子。
- ❹ **陽性控制組拭子**：拭子上乾燥的非活性肺炎鏈球菌抗原。
- ❺ **陰性控制組拭子**：肺炎鏈球菌陰性拭子。

建議使用但未隨附的其他用具

時鐘、計時器或碼表；標準尿液收集容器，或 CSF 運送試管。

配件項目

包含 5 支陽性及 5 支陰性控制組拭子的 BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* 控制組拭子包 (目錄號碼 710-010)。

注意事項

控制組拭子需要六 (6) 滴的試劑 A。病患樣本需要三 (3) 滴的試劑 A。

1. 無控制線表示**結果無效**；在檢測卡上加入量不足夠的試劑 A 時可能發生此結果。為確保滴下足夠的量，請垂直握持藥瓶，位於拭子槽的上方 ¼ 至 1 英吋處，然後慢慢滴下試劑。
2. 僅可用於**體外**診斷用途。
3. 如果套組存放於冰箱內，使用前請讓所有組件都達到室溫平衡 (15 至 30°C)。
4. 檢測卡密封於保護妥當的鋁箔袋中。如果袋子損壞或已打開，請勿使用。只在使用前從袋中取出檢測卡。請勿觸摸檢測卡的反應區域。
5. 請勿使用過期的套組。
6. 請勿混用來自不同套組批號的組件。
7. 套組內的拭子經核准搭配 BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* 檢測卡使用。**請勿使用其他拭子**。
8. 用來製作控制組拭子的溶液乃是採用標準方法使其失去活性。但是，病患檢體、控制組拭子及檢測卡必須視同可能傳播疾病來處理。請遵守對於微生物危險的既定注意事項。
9. BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* 檢測卡不需要排掉前段尿液。因此，此項檢測使用的尿液檢體可能不適用於細菌培養。
10. 一旦 Abbott 拭子浸入 CSF 檢體中，檢體便不再無菌，可能不適於培養。如果要培養 CSF 檢體，請先進行培養，或將 CSF 檢體分別處理。

儲存及穩定性

請將套組存放在 36 至 86°F (2 至 30°C) 的溫度中。BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* 檢測卡與試劑在其外包裝與容器上標示的期限之前均為穩定狀態。請勿在標示的期限後使用套組。

品管

每日品管：

BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* 檢測卡包含內建的陽性與陰性程序控制組。製造商對於每日品管最基本的建議是記錄每天最先檢測的檢體之程序控制組。

陽性程序控制組

位於「Control」位置上的粉紅至紫色線，可視為內部的陽性程序控制組。若有發生毛細流動，且檢測卡的功能完整性繼續保持，則一定會顯示此線。

陰性程序控制組

清除結果視窗中的背景色彩，就能提供陰性背景控制組。視窗中的背景色彩在 15 分鐘內應為淡粉紅色至白色，不應干擾檢測結果的讀取。

外部陽性與陰性控制組：

良好的實驗室做法建議採用陽性與陰性控制組以便確保：

- 檢測試劑正常；而且
- 正確進行檢測。

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae 檢測卡套組包含陽性及陰性控制組拭子。這些拭子將監測整個檢測作業。每次收到新貨時請檢測這些拭子。可以檢測其他控制組，以確認符合：

- 地區、州及/或聯邦規定；
- 委派團體；及/或
- 您實驗室的標準品管程序。

有關適當 QC 實務的指南，請參閱 42 CFR 493.1256 (僅適用於美國客戶)。

如果沒有取得正確的控制組結果，請勿報告病患結果。請於正常上班時間內聯絡 Abbott 技術服務部。

檢體採集

請讓所有檢體達到室溫平衡 (59 至 86°F；15 至 30°C) 之後，才以 BinaxNOW Streptococcus pneumoniae 檢測卡檢測。在檢測前，請緩慢旋轉檢體，予以混合。

尿液 (用於診斷肺炎)

將尿液檢體採集到標準容器內。如果要在採集後 24 小時內檢測，請存放於室溫 (59 至 86°F；15 至 30°C) 中。或在檢測前，將尿液存放在 2 至 8°C 中或冷凍，最長可達 14 天。可使用硼酸作為保存劑。

必要時請於 2 至 8°C 或冷凍狀態下，以防漏容器運送尿液檢體。

CSF (用於診斷腦膜炎)

依據標準程序採集 CSF，在檢測前存放於室溫 (59 至 86°F；15 至 30°C) 中最長可達 24 小時。適當採集的 CSF 也可在檢測前冷藏 (2 至 8°C) 或冷凍 (-20°C)，最長可達 1 週。

檢測程序

尿液檢體、CSF 檢體與液體控制組

檢測肺炎鏈球菌時，請使用尿液檢體；檢測肺炎鏈球菌腦膜炎時，請使用 CSF 檢體。

注意：檢測液態檢體時，請使用 3 滴試劑 A。

請參閱摺頁單上的圖解。在檢測前，請讓試劑與檢測卡達到室溫平衡 (15 至 30°C)。

1. 將病患檢體及/或液體控制組達到室溫平衡 (59 至 86°F；15 至 30°C)，然後緩慢旋轉以便混合。在使用前才從袋中取出檢測卡，然後平放。
2. 將 Abbott 拭子浸入所要檢測的檢體中，而且拭子頭要完全浸入。如果拭子會滴下檢體，請將它觸碰探容器的側面，去除過量的檢體。
3. 檢測卡的內部右板有兩個洞。請將拭子插入至**底部**孔中 (拭子槽)。將拭子穩定向上推，使拭子尖端完全出現在上方孔中。**請勿取出拭子**。
4. 垂直握持試劑 A 藥瓶，在檢測卡上方 $\frac{1}{2}$ 至 1 英吋處。慢慢將三 (3) 滴試劑 A 滴落到底部孔中。
5. 立即從檢測卡右邊緣撕下黏膠底紙。閤上並密封檢測卡。閤上檢測卡 15 分鐘後讀取視窗內的結果。超過 15 分鐘讀取的結果可能不準確。但是，某些陽性病患可能在 15 分鐘內產生可見的檢體線。

注意：為便利起見，拭子桿有刻痕，在閤上檢測卡之後可以折斷。如此做時，請避免讓拭子從槽中掉出。

控制組拭子程序

BinaxNOW 拭子控制組

注意：控制組拭子使用 6 滴試劑 A。

檢測檢體達到室溫平衡之前，請勿從袋中取出檢測卡。

1. 在檢測前，請讓試劑與檢測卡達到室溫平衡 (15 至 30°C)。只在使用前才從袋中取出檢測卡。將檢測卡平放。

2. 檢測卡的內部右板有兩個孔。請將拭子插入至**底部**孔中。將拭子穩定向上推，使拭子尖端完全出現在上端孔中。**請勿取出拭子**。

3. 垂直握持試劑 A 藥瓶，在檢測卡上方 $\frac{1}{2}$ 至 1 英吋處。慢慢將六 (6) 滴試劑 A 滴到底部孔中。

4. 立即從檢測卡右邊緣撕下黏膠底紙。閤上並密封檢測卡。閤上檢測卡 15 分鐘後讀取視窗內的結果。超過 15 分鐘讀取的結果可能不準確。但是，陽性控制組拭子檢體線可能在 15 分鐘內出現。

結果判讀

陰性檢體會在視窗上半部中顯示一條粉紅至紫色的控制線，表示推斷為陰性結果。此控制線代表正確完成檢測的偵測部分，但是沒有偵測到肺炎鏈球菌抗原。



粉紅色控制線

陽性檢體會顯示兩條粉紅至紫色線。這代表已偵測到抗原。含有低度抗原的檢體可能會顯示淡色的病患線。任何可見的線都是陽性。



粉紅色控制線
粉紅色檢體線

如果看不到線，或只看到檢體線，則檢測無效。無效的檢測應重做。如果問題仍然存在，請聯絡 Abbott 技術服務部。



無控制線



只有檢體線

結果回報

結果 建議報告

陽性尿液 肺炎肺炎鏈球菌為陽性。

陰性尿液 推斷肺炎肺炎鏈球菌為陰性，代表目前或最近未感染肺炎鏈球菌。不能排除肇因於肺炎鏈球菌的感染，因為檢體內的抗原可能低於檢測的偵測限制。

陽性 CSF 肺炎鏈球菌腦膜炎為陽性。

陰性 CSF 推斷肺炎鏈球菌腦膜炎為陰性。不能排除肇因於肺炎鏈球菌的感染，因為檢體內的抗原可能低於檢測的偵測限制。

限制

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae 檢測卡已經過驗證 (僅使用尿液與 CSF 檢體)。其他可能含有肺炎鏈球菌抗原的檢體 (例如，血漿或其他體液) 並未予以評估。

陰性的 BinaxNOW Streptococcus pneumoniae 檢測卡結果並不排除感染肺炎鏈球菌。因此，此檢測及培養結果、血清或其他抗原偵測方法，應配合臨床觀察結果，以做出精確的診斷。

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae 檢測卡並未針對攝取抗生素超過 24 小時的病患，或最近完成抗生素療法的病患進行評估。非處方藥對於肺炎鏈球菌腦膜炎病的效果尚未進行判定。

在接種肺炎鏈球菌疫苗後的 48 小時內，可能會使 BinaxNOW Streptococcus pneumoniae 檢測卡產生偽陽性結果。接種疫苗對於肺炎鏈球菌腦膜炎病的效果尚未進行判定。因此，建議在接種肺炎鏈球菌疫苗後的 5 天內，不要使用 BinaxNOW Streptococcus pneumoniae 檢測卡。

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae 檢測卡對於小孩尿液的準確度尚未證實。相反的，針對孩童之 CSF 表現已經確立 (請參閱「表現資料 - CSF」)。

表現資料 - 尿液

分析靈敏度

血清型評估

四十四 (44) 種隔離菌種，代表 23 個肺炎鏈球菌血清型造成至少 90% 的美國與全球嚴重肺炎鏈球菌感染。經過培養後發現，在濃度為 10^5 cells/ml 時，BinaxNOW Streptococcus pneumoniae 檢測卡呈陽性。

偵測極限

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae 檢測卡的偵測極限 (LOD) (其定義為約在 95% 的時間當中，產生陽性 BinaxNOW Streptococcus pneumoniae 檢測卡結果之陽性尿液稀釋比例)，由準備已知陽性病患尿液的多種稀釋比例進行確立，然後以 BinaxNOW Streptococcus pneumoniae 檢測卡檢測稀釋比例。

有五 (5) 位不同的操作員，每位辨別每種稀釋比例所測試的 20 至 40 張檢測卡，每種稀釋比例總計有 100 至 200 個判定結果。下列結果制訂出此特定病患尿液的 1:250 稀釋比例，作為 BinaxNOW Streptococcus pneumoniae 檢測 LOD。

尿液稀釋比例	每張執行的檢測 卡之陽性結果	總計偵測
1:200	100/100	100%
1:250	95/100	95%
1:300	160/200	80%
1:400	44/100	44%
1:600	8/100	8%

臨床靈敏度和專一性

(回溯性研究)

回溯性研究的部分做法是：在 3 處不同的醫療設施中，採集 35 位血液培養為陽性肺炎鏈球菌病患，以及 338 位推斷為肺炎鏈球菌陰性病患 (病患總數 373 位) 之尿液檢體，然後以 BinaxNOW Streptococcus pneumoniae 檢測卡進行評估。BinaxNOW Streptococcus pneumoniae 檢測卡的表現是以標準方法來計算。靈敏度是 86%；專一性是 94%；整體準確度為 93%。百分之九十五 (95%) 信賴區間列出如下。

血液培養		
BinaxNOW™ 結果	+	-
+	30	21
-	5	317

靈敏度 = 86% (71% - 94%)
 專一性 = 94% (91% - 96%)
 準確度 = 93% (90% - 95%)

臨床靈敏度和專一性

(前瞻性研究)

在七個中心的個別前瞻性研究中，BinaxNOW Streptococcus pneumoniae 檢測卡所評估的尿液檢體，是來自於 215 位有較輕呼吸道症狀或敗血症的住院病患及門診病患，以及疑似感染肺炎鏈球菌的其他病患。如果依據陽性血液培養來診斷，病患視為陽性肺炎鏈球菌病患。

BinaxNOW Streptococcus pneumoniae 檢測卡同樣檢測門診病患與住院病患。百分之九十五 (95%) 信賴區間列出如下。

門診病患表現 血液培養

	+	-
BinaxNOW™ 結果	19	25
-	2	90

靈敏度 = 90% (70% - 97%)
 專一性 = 78% (70% - 85%)
 準確度 = 80% (72% - 86%)

住院病患表現 血液培養

	+	-
BinaxNOW™ 結果	9	20
-	1	49

靈敏度 = 90% (60% - 98%)
 專一性 = 71% (59% - 80%)
 準確度 = 73% (62% - 82%)

交叉反應性：

尿液檢測

在上述回溯性研究中，從 338 位經檢測為陰性的病患分離出兩百七十 (270) 個不同的有機體。從泌尿道感染的病患分離出來的 165 個有機體中，15 個 (9%) 呈現陽性結果。這些是 2/2 陰溝腸桿菌 (*Enterobacter cloacae*)、1/2 金黃色葡萄球菌 (*Staphylococcus aureus*)、1/1 鏡球菌 (*Streptococcus*) (非 A、B 型)、1/1 鏡球菌 (*Streptococcus*) (非 D 型)、1/17 鏡球菌 (*Streptococcus*) (Group D)、1/3 普羅威登斯菌 (*Providencia stuartii*)、5/78 大腸桿菌 (*Escherichia coli*) 與 3 個具有無法辨識的病原體。從肺炎病患分離出來的 59 個有機體中，3 個 (5%) 為陽性，包括 1/3 堪薩斯分枝桿菌 (*Mycobacterium kansasii*) 與 2/15 結核桿菌 (*Mycobacterium tuberculosis*)。從菌血症病患分離出來的 41 個 (2%) 有機體當中，一個為奇異變形桿菌 (*Proteus mirabilis*) 陽性。5 個膿胸隔離菌沒有交叉反應性。最後，從未確定感染的人身上採集的 4/100 個尿液檢體為陽性。

因為此項研究的回溯性質，每項感染只有有限數量的病患可供檢測，而且對於每人的完整病史均為未知。因此不能排除肺炎鏈球菌混合感染的情形。在純粹的培養菌中檢測時 (請參閱下列資料)，這些有機體在 BinaxNOW Streptococcus pneumoniae 檢測卡中沒有交叉反應。

完整有機體檢測

若要判別 BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* 檢測卡的分析專一性，已彙總 144 個潛在交叉反應物；其中包括與肺炎有關的有機體，以及在生殖泌尿道可能發現而視為正常菌群或泌尿道感染結果的其他有機體。所有有機體均以 10^5 至 10^9 CFU/mL 的濃度，在 BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* 檢測卡中予以檢測。144 個有機體當中有 143 個有機體，與 BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* 檢測卡並無交叉反應。單一的陽性有機體，鏈球菌 (*Streptococcus mitis*) 是預期的交叉反應物，因為它共用 BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* 檢測卡所應用的抗原。緩症鏈球菌 (*Streptococcus mitis*) 與心內膜炎有關，而與肺炎無關，在要以 BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* 檢測卡檢測的人口中，不太可能以任何頻率出現。⁸ 下列有機體經檢測並在所測濃度呈現陰性結果。如果檢測一個以上的菌株，數量會列在括弧中。

不動桿菌屬 (<i>Acinetobacter</i> sp.) (4)	微漿菌屬 (<i>Mycoplasma</i> sp.)* (3)
腺病毒 (<i>Adenovirus</i>)* (2&3 pooled)	灰色奈瑟氏菌 (<i>Neisseria cinerea</i>)
糞產鹼桿菌 (<i>Alcaligenes faecalis</i>)	淋病雙球菌 (<i>Neisseria gonorrhoeae</i>) (3)
枯草桿菌 (<i>Bacillus subtilis</i>)	乳糖奈瑟氏菌 (<i>Neisseria lactamica</i>)
皮炎芽生菌 (<i>Blastomyces dermatitidis</i>)*	腦膜炎雙球菌 (<i>Neisseria meningitidis</i>)
革蘭氏陰性球桿菌 (<i>Borderella pertussis</i>)	多糖奈瑟氏菌 (<i>Neisseria polysaccharea</i>)
卡他布蘭漢式菌 (<i>Branhamella catarrhalis</i>)	微黃奈瑟氏菌 (<i>Neisseria subflava</i>)
白色念珠菌 (<i>Candida albicans</i>) (3)	皮脂菌卡氏菌 (<i>Noxardia farciniae</i>)*
類星形念珠菌 (<i>Candida stellatoidea</i>)	巴西副球孢子菌 (<i>Paracoccidioides brasiliensis</i>)*
粗球黴菌 (<i>Coccidioides immitis</i>)*	副流感菌 (<i>Parainfluenzae</i>)* (2)
棒狀桿菌屬 (<i>Corynebacterium</i> sp.) (3)	奇異變形桿菌 (<i>Proteus mirabilis</i>) (2)
陰溝腸桿菌 (<i>Enterobacter cloacae</i>) (4)	普通變形桿菌 (<i>Proteus vulgaris</i>) (2)
鳥腸球菌 (<i>Enterococcus avium</i>) ◊	普羅威登斯菌 (<i>Providencia stuartii</i>)
耐久腸球菌 (<i>Enterococcus durans</i>) ◊	耐冷菌屬 (<i>Pseudomonas</i> sp.) (7)
糞腸球菌 (<i>Enterococcus faecalis</i>) ◊ (6)	呼吸融合病毒 (Respiratory Syncytial Virus)*

大腸桿菌 (<i>Escherichia coli</i>) (8)	鼻病毒 (Rhinovirus)*
赫氏埃希菌 (<i>Escherichia hermannii</i>) (2)	沙門氏桿菌屬 (<i>Salmonella</i> sp.) (4)
黃桿菌屬 (<i>Flavobacterium</i> sp.) (2)	沙雷氏桿菌 (<i>Serratia marcescens</i>)
陰道佳能氏菌 (<i>Gardnerella vaginalis</i>)	多食鞘氨醇桿菌 (<i>Spingobacterium multivorum</i>)
流感嗜血桿菌 (<i>Haemophilus influenzae</i>) (10) (類型 α-f 及無法分類者)	金黃色葡萄球菌 (<i>Staphylococcus aureus</i>) (6)
	葡萄球菌屬 (<i>Staphylococcus</i> sp.) (8)
副流感嗜血桿菌 (<i>Haemophilus parainfluenzae</i>)	革蘭氏陰性桿菌 (<i>Stenotrophomonas maltophilia</i>)
莢膜組織胞孢菌 (<i>Histoplasma capsulatum</i>)* (2)	咽峽炎鏈球菌 (<i>Streptococcus anginosus</i>) ◊*
產酸克雷伯桿菌 (<i>Klebsiella oxytoca</i>) (2)	牛鏈球菌 (<i>Streptococcus bovis</i>) ◊
克雷白氏肺炎菌 (<i>Klebsiella pneumoniae</i>) (3)	A 型鏈球菌 (<i>Streptococcus Group A</i>)* (2)
乳酸菌屬 (<i>Lactobacillus</i> sp.) (5)	B 型鏈球菌 (<i>Streptococcus Group B</i>)* (8)
嗜肺退伍軍人桿菌 (<i>Legionella pneumophila</i>)	C 型鏈球菌 (<i>Streptococcus Group C</i>)*
李斯特菌 (<i>Listeria monocytogenes</i>)	F 型鏈球菌 (<i>Streptococcus Group F</i>)*
藤黃微球菌 (<i>Micrococcus luteus</i>) (2)	G 型鏈球菌 (<i>Streptococcus Group G</i>)*
奧斯莫莫拉菌 (<i>Moraxella osloensis</i>)	轉糖鏈球菌 (<i>Streptococcus mutans</i>) ◊*
摩氏摩根菌 (<i>Morganella morganii</i>)	副嗜血口腔鏈球菌 (<i>Streptococcus parasanguis</i>) ◊*
堪薩斯分枝桿菌 (<i>Mycobacterium kansasii</i>)	血鏈球菌 (<i>Streptococcus sanguis</i>) ◊*
結核桿菌 (<i>Mycobacterium tuberculosis</i>)	陰道滴蟲 (<i>Trichomonas vaginalis</i>) (2)

*來自於 CDC 的純粹培養菌皆視為高濃度。

◊ 鏡球菌非 A、B (菌株總數 16)

• 鏡球菌非 D (菌株總數 17)

干擾物質

白血球數量增加 (含低倍率範圍)、紅血球數量增加 (含低倍率範圍)、蛋白質增加 (含 500 mg/dl)、血糖增加 (含 >2000 mg/dl)，以及濁度增加 (含混濁) 的尿液檢體以 BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* 檢測卡檢測，發現不會影響檢測表現。

*請注意，紅血球數量增加的尿液會產生無效結果，因為檢測薄膜會極端變色，無從正確判別是否出現線條。

重現性研究：

BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* 檢測卡的盲研究是使用盲化編碼的一組檢體，在 3 個個別的定點照護設定上執行；其檢體包括陰性、低陽性、中陽性，以及高陽性檢體。含與不含硼酸的檢體均予檢測。參與者在不同的 3 天多次檢測每一檢體。359 個總檢體中的三百五十七 (357) 個 (99.4%) 呈現預期的結果。

表現資料 - CSF

分析靈敏度

偵測極限

BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* 檢測卡的偵測極限 (LOD)，是在 BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* 檢測卡檢測多種肺炎鏈球菌稀釋比例予以確立。

有十 (10) 位不同的操作員，每位辨別每種稀釋比例所測試的 10 張檢測卡，每種稀釋比例總計有 100 個判定結果。下列結果確立每毫升 5×10^4 個細胞是 BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* 檢測卡 LOD。

肺炎鏈球菌的濃度	每張執行的檢測卡之陽性結果	總計偵測
7.5×10^4 cells/ml	100/100	100%
5×10^4 cells/ml	100/100	100%
3×10^4 cells/ml	91/100	91%
1.5×10^4 cells/ml	44/100	44%
0 cells/ml	0/100	0%

血清型評估

培養最常與侵襲性肺炎鏈球菌感染症相關的四 (4) 種血清型 (6、14、19、23)，在 CSF 中稀釋為 5×10^4 cells/ml，然後以 BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* 檢測卡來檢測。十四 (14) 位操作員每位為每一血清型判讀 10 張卡，總計每一血清型有 140 個判讀結果。於檢測 LOD (5×10^4 cells/ml) 的狀態下，所有四 (4) 種血清型均 100% 偵測到。

臨床靈敏度和專一性

在多個（4）中心的前瞻性研究中，BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* 檢測卡所評估的 CSF 檢體，是來自於 590 位出現腦膜炎症狀的住院病患及門診病患，以及腰椎穿刺顯示罹患腦膜炎的其他病患。如果依據陽性 CSF 培養來診斷，病患視為陽性肺炎鏈球菌腦膜炎。

BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* 檢測卡的表現是以標準方法來計算。專一性是 99% (557/560)，95% 信賴區間為 98% 至 100%。靈敏度是 97% (29/30)，95% 信賴區間為 84% 至 100%。以 BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* 檢測卡沒有偵測到的單一培養陽性檢體，經報告僅產生兩個菌落。

CFS 培養

	CFS 培養	
	+	-
BinaxNOW™ 結果	+	29
	-	557

靈敏度 = 97% (84% - 100%)
 專一性 = 99% (98% - 100%)
 準確度 = 99% (98% - 100%)

交叉反應性

CSF 檢測

在上述前瞻性研究中，從 61 個經測試為肺炎鏈球菌陰性 CSF 的檢體中分離出腸病毒或細菌。這些檢體中有六十（60）個經 BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* 檢測卡檢測為陰性，特異性為 98%。單一陽性檢體含有腸球菌（Enterococci）。但是，含有腸球菌（Enterococci）的第二個臨床 CSF，以 BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* 檢測卡檢測為陰性，如同經過培養的所有有機體（請參閱下一頁的「完整有機體檢測」）。

細菌/病毒從 CSF 分離	經檢測的 檢體	專一性
腸病毒 (Enterovirus)	24	100%
不動桿菌 (Acinetobacter)	3	100%
新型隱球菌 (<i>Cryptococcus neoformans</i>)	1	100%
白喉棒狀桿菌 (<i>C. diphtheriae</i>)	1	100%
腸桿菌屬 (Enterobacter)	2	100%
腸球菌 (Enterococci)	2	50%
大腸桿菌 (<i>Escherichia coli</i>)	2	100%
B 型流行性感冒嗜血桿菌 (<i>Haemophilus influenzae type B</i>)	1	100%
克雷白氏肺炎菌 (<i>Klebsiella pneumoniae</i>)	2	100%
摩氏摩根菌 (<i>Morganella morganii</i>)	1	100%
腦膜炎雙球菌 (<i>Neisseria meningitidis</i>)	3	100%
凝固酶陰性葡萄球菌 (<i>Staphylococcus coagulase negative</i>)	9	100%
凝固酶陽性葡萄球菌 (<i>Staphylococcus coagulase positive</i>)	2	100%
上皮葡萄球菌 (<i>Staphylococcus epidermidis</i>)	2	100%
A 型鏈球菌 (<i>Streptococcus Group A</i>)	1	100%
B 型鏈球菌 (<i>Streptococcus Group A</i>)	1	100%
綠色鏈球菌 (<i>Streptococcus viridans</i>)	4	100%
總計專一性	61	98%

完整有機體檢測

在前瞻性研究中，除了遭遇細菌與病毒感染之外，Abbott 總總出潛在交叉反應物，其中包含最常見的腦膜炎細菌與病毒媒介。所有細菌均以 10^6 至 10^8 CFU/mL 的濃度，在 BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* 檢測卡予以檢測。病毒以 10^5 IU./mL 更高濃度檢測。BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* 檢測卡展現 100% 專一性，在所測濃度對所有檢測的病毒與細菌呈現陰性結果。

伯基特氏淋巴瘤 (Burkitt's Lymphoma) (Epstein Barr；疱疹病毒)	流感嗜血桿菌 (<i>Haemophilus influenzae</i>) 無法分類 (35891)
克沙奇 A7 病毒 (Coxsackie A7 Virus)	單純胞疹病毒類型 1 (Herpes Simplex Virus Type 1)
克沙奇 B3 病毒 (Coxsackie B3 Virus)	單純胞疹病毒類型 2 (Herpes Simplex Virus Type 2)
埃可病毒 (Echovirus)	李斯特菌 (<i>Listeria monocytogenes</i>) (9115)
糞腸球菌 (<i>Enterococcus faecium</i>)	腦膜炎雙球菌血清型 A (<i>Neisseria meningitidis</i> serogroup A)
A 型流行性感冒嗜血桿菌 (<i>Haemophilus influenzae</i> A)	腦膜炎雙球菌血清型 B (<i>Neisseria meningitidis</i> serogroup B)
B 型流行性感冒嗜血桿菌 (<i>Haemophilus influenzae</i> B)	腦膜炎雙球菌血清型 C (<i>Neisseria meningitidis</i> serogroup C)
C 型流行性感冒嗜血桿菌 (<i>Haemophilus influenzae</i> C)	腦膜炎雙球菌血清型 D (<i>Neisseria meningitidis</i> serogroup D)
D 型流行性感冒嗜血桿菌 (<i>Haemophilus influenzae</i> D)	腦膜炎雙球菌血清型 L (<i>Neisseria meningitidis</i> serogroup L)
E 型流行性感冒嗜血桿菌 (<i>Haemophilus influenzae</i> E)	口腔鏈球菌 (<i>Streptococcus oralis</i>) (35037)
F 型流行性感冒嗜血桿菌 (<i>Haemophilus influenzae</i> F)	
流感嗜血桿菌 (<i>Haemophilus influenzae</i>)	無法分類 (51997)

干擾物質

白血球數量增加 (1×10^4 cells/ml)、紅血球數量增加 (30 cells/ μ l)、蛋白質增加 (3 g/dl)，以及膽紅素增加 (100 μ g/ml) 的 CSF 檢體，以 BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* 檢測卡檢測，發現不會影響檢測表現。

重複性研究

BinaxNOW *Streptococcus pneumoniae* 檢測卡的盲研究是使用盲化編碼的一組檢體，在 3 個個別的實驗室中執行；其檢體包括陰性、低陽性，以及中陽性檢體。參與者在不同的 3 天多次檢測每一檢體。270 個檢體百分之百 (100%) 呈現預期的結果。

訂購與聯絡資訊

再訂購號碼：

- #710-000: BinaxNOW Streptococcus pneumoniae Antigen Card
(22 個檢測套組)
- #710-010: BinaxNOW Streptococcus pneumoniae Control Swab Pack
(控制組拭子包)



US 1 877 441 7440
OUS +1-321-441-7200

技術支援

連絡專線

可向您的經銷商取得詳細資訊，或是聯絡以下的 Abbott 技術支援部門：

美國

+1 877 866 9340 TS.SCR@abbott.com

非洲，俄羅斯，獨立國協

+44 161 483 9032 EMEproductsupport@abbott.com

亞太地區

+61 7 3363 7711 APproductsupport@abbott.com

加拿大

+1 800 818 8335 CANproductsupport@abbott.com

歐洲及中東

+44 161 483 9032 EMEproductsupport@abbott.com

拉丁美洲

+57 (1) 4824033 LApowersupport@abbott.com

REFERENCES / REFERENCE / REFERENCER / LITERATURHINWEISE / ΒΙΒΛΙΟΓΡΑΦΙΑ / REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS / VIITED / BIBLIOGRAPHIE / BIBLIOGRAFIA / LITERATUUR / REFERANSER / PIŚMIENNICTWO / REFERÊNCIAS / ЛИТЕРАТУРА / REFERENSER / THAM KHẢO / 參考文献

1. Plouffe, J., S. Moore, R. Davis, R. Facklam. Serotypes of *Streptococcus pneumoniae* blood culture isolates from adults in Franklin County, Ohio. *J. Clin. Microbiology* 1994; 32:1606-1607.
2. A. Ruiz-Gonzalez, MD, M. Falguera, MD, A. Nogues, MD, M. Rubio-Caballeroa, MD. Is *Streptococcus pneumoniae* the leading cause of pneumonia of unknown etiology? A microbiologic study of lung aspirates in consecutive patients with community-acquired pneumonia. *Am. J. of Med.* 1999; 106:385-390.
3. Holmberg, H., A. Krook, A. Sjogren. Determination of antibodies to pneumococcal C polysaccharide in patients with community-acquired pneumonia. *J. Clin. Microbiology* 1985; 22:808-814.
4. Johnston, Jr., R. Pathogenesis of pneumococcal pneumonia. *Rev. of Infect. Diseases* 1991; 13(Suppl 6):S509-S517.
5. Robbins, J. B., R. Austrian, C. J. Lee, S. C. Rastogi, G. Schiffman, J. Henrichsen, P. H. Makela, C. V. Broome, R. R. Facklam, R. H. Tiesjerma, J. C. Parke, Jr. Considerations for formulating the second-generation pneumococcal capsular polysaccharide vaccine with emphasis on the cross-reactive types within groups. *J. Infect. Diseases* 1983; 148:1136-1159.
6. Wiselka, Martin. Specialists view on pneumococcal meningitis. www.eclipse.co.uk/miningitis/information/text/medic-guide/pm.htm.
7. Cetron, Martin MD, J. Butler MD, D. Jernigan MD, MPH, M. Alexander MA, MPH, S. Roush MT, MPH and R. Breiman MD. Chapter 9: Pneumococcal Disease. Meningitis Foundation of America. www.musa.org/pneumococ.htm.
8. Howard, G.J., *Clinical and Pathogenic Microbiology*, 2nd ed. 1994. Mosby-YearBook, Inc., St. Louis, MO, p. 267.

 Abbott Diagnostics Scarborough, Inc.
10 Southgate Road
Scarborough, Maine 04074 USA
www.abbot.com/poct



© 2020 Abbott. All rights reserved.
All trademarks referenced are trademarks of either the Abbott group
of companies or their respective owners.

IN710050 Rev. 12 2020/01



Positive / Pozitívni / Positiv / Positiv / Θετικό / Positiva / Positiivne /
Positif / Positivo / Positief / Positiv / Dodatni / Positivo / Позитивный
/ Positivt / Dương tính / 阳性



Negative / Negativní / Negativ / Negativ / Αρνητικό / Negativa /
Negatiivne / Négatif / Negativo / Negativ / Ujemny / Negativo /
Negatif / Негативный / Negativt / Âm tính / 阴性



Invalid / Neplatný / Ugyldig / Ungültig / Akuro / No válido / Vigane
/ Non valide / Non valido / Ongeldig / Ugyldig / Nieważny / Inválido /
Недействительный / Ogiltigt / Không hợp lệ / 無效



Prescription Only / Pouze na lékařský předpis / Kun på recept /
Verschreibungspflichtig / Мόvo με лятркή сунтағы / Solo con
receta / Ainiut resepti alusel / Sur ordonnance uniquement / Solo
su prescrizione / Alleen op voorschrijft / Reseptbelagt / Wyłącznie na
receptę / Sujeito a receita médica / Только по предписанию врача /
Rezeptbelagt / Chỉ dùng cho Thuốc theo toa / 憲處方購買

<p>Abbott BinaxNOW <i>Streptococcus pneumoniae</i></p> <p>PI</p> <p>Size: 8.5 in x 5.5 in</p>	<p>Printed Colors</p>  <p>Black</p> <p>Incoming Inspection Colors</p>  <p>30% Black</p> <p>50% Black</p> <p>100% Black</p>	<p>PN: IN710050 Rev: 12</p> <p>Date of Last Revision: 12.15 2020/01/15</p>
---	--	---