

Agosto de 2019

Instruções de utilização (manual) do QIAscreen HPV PCR Test



72

Versão 1



Para utilização em diagnóstico in vitro

Para utilização com instrumento Rotor-Gene® Q MDx



617005



Self-screen B.V., Biothof 15-1, 1098 RX Amsterdam,
Países Baixos



1117669PT

Índice

Utilização prevista.....	4
Resumo e explicação	5
Princípio do procedimento.....	6
Materiais fornecidos	7
Materiais necessários, mas não fornecidos.....	7
Consumíveis, reagentes e instrumentos para preparação de amostras	7
Consumíveis para o instrumento Rotor-Gene Q MDx	8
Equipamento	8
Equipamento para real-time PCR.....	8
Avisos e precauções.....	9
Informações de segurança	9
Precauções gerais	9
Armazenamento e manuseamento de reagentes.....	11
Armazenamento e manuseamento de espécimes	12
Preparação de amostras.....	13
Protocolo: QIAscreen HPV PCR Test no instrumento Rotor-Gene Q MDx.....	14
PCR em instrumentos Rotor-Gene Q MDx com rotor de 72 tubos	16
Interpretação de resultados.....	19
Limitações.....	21
Características de desempenho	23
Limite de deteção (LoD)	23
Especificidade analítica.....	24

Desempenho clínico em espécimes cervicais (esfregaços)	24
Reprodutibilidade*	25
Desempenho em espécimes (cervico)vaginais colhidos pela própria paciente	25
Substâncias interferentes*	25
Referências	26
Guia de resolução de problemas	28
Símbolos	30
Informações de contacto.....	31
Informações para encomendas	32
Histórico de revisões do documento	34

Utilização prevista

O QIAScreen HPV PCR Test é um ensaio à base de real-time PCR in vitro para a deteção qualitativa de ADN do vírus do papiloma humano (human papillomavirus, HPV) dos 15 (provavelmente) genótipos de HPV de alto risco seguintes, ou seja, 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66, 67 e 68.

As amostras que podem ser testadas com o QIAScreen HPV PCR Test incluem ADN isolado de espécimes colhidos das seguintes formas:

- Espécimes cervicais colhidos com um dispositivo de colheita do tipo escova/vassoura (colhidos por um médico)
- Espécimes vaginais colhidos com um dispositivo de tipo escova ou vassoura ou de lavagem (colhidos pela própria paciente)

Indicações de utilização:

- Como teste primário no rastreio de mulheres relativamente ao risco de (pré-)cancro do colo do útero para determinar a necessidade de encaminhamento para colposcopia ou outros procedimentos de seguimento
- Como teste de seguimento para mulheres com resultados do teste de Papanicolau com células escamosas atípicas de significado indeterminado (atypical squamous cells of undetermined significance, ASC-US) ou lesão escamosa intraepitelial de grau baixo (low-grade squamous intra-epithelial neoplasia, LSIL) para determinar a necessidade de encaminhamento para colposcopia ou outros procedimentos de seguimento

Este produto deve ser utilizado por utilizadores profissionais, como técnicos e técnicos de laboratório com formação em procedimentos de diagnóstico in vitro, em técnicas de biologia molecular e no Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM System.

Resumo e explicação

Os vírus do papiloma humano (human papillomavirus, HPV) pertencem à família dos papillomaviridae e são pequenos vírus de ADN de cadeia dupla. O genoma circular apresenta um tamanho de aproximadamente 7,9 quilo bases. Foram identificados mais de 100 tipos de HPV, dos quais determinados tipos de HPV, conhecidos como HPV de alto risco (high-risk HPV, hrHPV) como o HPV 16 e 18, são associados à indução de lesões mucosas que podem evoluir para a malignidade. O cancro do colo do útero e as suas lesões precursoras (neoplasia intraepitelial cervical, NIC) são as complicações mais conhecidas de uma infeção persistente com um tipo de HPV de alto risco (1–3).

O genoma viral contém genes precoces (early, E) e genes tardios (late, L) que codificam proteínas necessárias ao estágio inicial e avançado do ciclo de vida do HPV, respetivamente. Os produtos dos genes E6 e E7 dos tipos hrHPV possuem propriedades cancerígenas e são necessários para a transformação maligna da célula hospedeira (4). A evolução maligna é frequentemente associada à integração viral no genoma da célula hospedeira (5). Os resultados da integração na interrupção do genoma viral numa região que pode abranger a fase de leitura aberta entre o E1 e o L1 (6). Isto pode ter consequências na amplificação por PCR de ADN viral nestas regiões. Não apenas a iniciação, mas também a manutenção do fenótipo transformado depende da expressão contínua das oncoproteínas virais (7, 8), a região E6/E7 viral é mantida de forma invariável em genomas virais integrados em cancros do colo do útero (6). O QIAScreen HPV PCR Test abrange uma região conservada dentro do gene E7. O ensaio foi clinicamente validado de acordo com as diretrizes internacionais para ensaios de deteção de HPV (9, 10).

Princípio do procedimento

O QIAScreen HPV PCR Test é um ensaio à base de real-time PCR multiplex dirigido contra o gene E7 de 15 (provavelmente) tipos de hrHPV que utiliza sondas fluorescentes para a detecção de um ou mais produtos de PCR cumulativos. Durante cada ciclo de PCR, o sinal fluorescente aumenta de uma forma algorítmica, resultando numa curva de amplificação. Assim que a curva de amplificação do alvo sobe acima do seu limite, a amostra é considerada positiva para aquele alvo. O formato multiplex permite a detecção simultânea de quatro diferentes corantes fluorescentes por reação, sendo que cada corante fluorescente representa alvos diferentes. Os quatro alvos diferentes são: 1. HPV 16, 2. HPV 18, 3. Os outros 13 tipos de hrHPV como uma pool e 4. O gene da β -globina humana. O QIAScreen HPV PCR Test deteta, de forma separada, HPV 16, HPV 18 e a pool de 13 outros genótipos hrHPV. O gene da β -globina humana é utilizado como o controlo de amostragem que determina a qualidade da amostra de ADN e a presença de substâncias potencialmente inibitórias.

Materiais fornecidos

Conteúdo do kit

QIAscreen HPV PCR Test Kit		72
N.º de cat.		617005
Número de reações		72
QIAscreen Master Mix (Mistura principal QIAscreen) (um tubo)	Cor transparente	1080 µl
QIAscreen Positive Control (Controlo positivo QIAscreen) (um tubo)	Cor transparente	100 µl
QIAscreen Negative Control (Controlo negativo QIAscreen) (um tubo)	Cor transparente	100 µl
<i>Instruções de utilização (manual) do QIAscreen HPV PCR Test</i>		1

Materiais necessários, mas não fornecidos

Ao trabalhar com substâncias químicas, utilize sempre uma bata de laboratório adequada, luvas descartáveis e óculos de proteção. Para mais informações, consulte as fichas de dados de segurança (FDS) apropriadas, disponibilizadas pelo fornecedor do produto.

Consumíveis, reagentes e instrumentos para preparação de amostras

- Hologic PreservCyt® Solution (para armazenamento de amostras de colheita pela própria paciente)
- Kits de extração de ADN padrão, como QIAamp® MinElute® Media Kits e QIASymphony® DSP Virus/Pathogen Kits (QIAGEN, n.º de cat. 57414 ou 937036)

Consumíveis para o instrumento Rotor-Gene Q MDx

- 0.1 ml Strip Tubes and Caps, para utilização com rotor de 72 poços (QIAGEN, n.º de cat. 981103 ou 981106)

Equipamento

- Pipetas dedicadas* (ajustáveis) para PCR (1–10 µl; 10–100 µl)
- Pontas de pipetas com filtro, estéreis e isentas de DNase dedicadas
- Luvas descartáveis
- Centrífuga de bancada*
- Misturador vórtex*

Equipamento para real-time PCR

- Rotor-Gene Q 5plex HRM System (n.º de cat. 9002033) ou instrumento Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM (n.º de cat. 9002032) com versão 2.3.1 ou superior do software Rotor-Gene Q†
- Modelo de execução do QIAScreen para Rotor-Gene Q. O modelo é denominado "QIAScreen RGQ profile v1.0.ret".
- Modelos de análise de canal QIAScreen para os canais verde (HPV 16), amarelo (HPV outro), laranja (β -globina) e vermelho (HPV 18). Os modelos têm a extensão de ficheiro ".qut".

* Certifique-se de que os instrumentos foram verificados e calibrados de acordo com as recomendações do fabricante.

† Se aplicável, instrumento Rotor-Gene Q 5plex HRM com uma data de fabrico de janeiro de 2010 ou posterior. A data de fabrico pode ser obtida a partir do número de série na retaguarda do instrumento. O número de série está no formato "mmaannn", em que "mm" indica o mês de fabrico, "aa" indica os últimos dois algarismos do ano de fabrico e "nnn" indica o identificador exclusivo do instrumento.

Avisos e precauções

Informações de segurança

Ao trabalhar com substâncias químicas, utilize sempre uma bata de laboratório adequada, luvas descartáveis e óculos de proteção. Para obter mais informações, consulte as fichas de dados de segurança (FDS) adequadas. Estas estão disponíveis online no formato PDF compacto e prático em www.qiagen.com/safety, onde pode procurar, visualizar e imprimir as FDS de cada kit QIAGEN e componente do kit.

- Os controlos positivo e negativo do QIAScreen HPV PCR Test contêm azida de sódio como conservante (0,01%). A azida de sódio pode reagir com chumbo e cobre, formando azidas de metal explosivas. Ao eliminar num lavatório, lave a canalização com quantidades generosas de água fria para prevenir a formação de azida.

Precauções gerais

A utilização de testes de PCR exige boas práticas laboratoriais que incluem a manutenção do equipamento, que são dedicadas à biologia molecular e que estão em conformidade com os regulamentos aplicáveis e as normas relevantes.

Tome sempre atenção ao seguinte:

- Utilize luvas de proteção descartáveis sem pó, uma bata de laboratório e proteção ocular durante o manuseamento de espécimes.
- Evite a contaminação microbiana e de nuclease (DNase) do espécime e do kit. A DNase pode causar a degradação do modelo de ADN.
- Evite a contaminação por transferência do produto de PCR ou ADN, que poderá resultar num sinal falso positivo.
- Utilize sempre pontas de pipetas isentas de DNase e descartáveis com barreiras para aerossóis.

-
- Os reagentes do QIAScreen HPV PCR Test estão perfeitamente diluídos. Não dilua mais os reagentes, pois pode diminuir o seu desempenho.
 - Todos os reagentes fornecidos no QIAScreen HPV PCR Test são destinados a ser utilizados apenas com os outros reagentes fornecidos no mesmo kit. Não substitua um reagente de um kit pelo mesmo reagente de outro kit QIAScreen HPV PCR Test Kit, mesmo que pertença ao mesmo lote, pois isso pode afetar o desempenho.
 - Para advertências, precauções e procedimentos adicionais, consulte o manual do utilizador do instrumento Rotor-Gene Q MDx.
 - Antes da primeira execução do dia, realize uma execução de aquecimento do Rotor-Gene Q MDx 5-plex HRM a 95 °C durante 10 minutos.
 - A alteração dos tempos e temperaturas de incubação pode dar origem a dados erróneos ou discordantes.
 - Não utilize componentes do kit cujo prazo de validade tenha expirado ou que tenham sido armazenados de forma incorreta.
 - Minimizar a exposição dos componentes à luz: as misturas de reação podem ser alteradas devido à exposição.
 - Tenha muito cuidado para evitar a contaminação das misturas com os materiais sintéticos que estão contidos nos reagentes PCR.
 - Elimine as amostras e os resíduos dos ensaios de acordo com os procedimentos de segurança locais.

Armazenamento e manuseamento de reagentes

Condições de expedição

O QIAScreen HPV PCR Test é expedido em gelo seco. Se qualquer componente do QIAScreen HPV PCR Test não chegar ao destino em estado congelado, se a embalagem exterior tiver sido aberta durante o transporte ou se a remessa não contiver uma nota de embalagem, o manual de instruções ou os reagentes, contacte um dos departamentos da Assistência Técnica QIAGEN ou os distribuidores locais (visite www.qiagen.com).

Condições de armazenamento

O QIAScreen HPV PCR Test deve ser armazenado, logo após ter sido recebido, a uma temperatura de -30 °C a -15 °C após a receção, num congelador de temperatura constante e protegido da luz.

Estabilidade

Quando armazenado sob as condições de armazenamento especificadas, o QIAScreen HPV PCR Test permanece estável até à data do prazo de validade indicada na etiqueta da caixa.

Uma vez abertos, os reagentes podem ser armazenados nas respetivas embalagens originais entre -30 °C e -15 °C. O descongelamento e o congelamento repetidos devem ser evitados. Não exceda um máximo de 5 ciclos de congelamento/descongelamento.

- Misture com cuidado, invertendo o tubo 10 vezes e centrifugue todos os tubos antes da abertura.
- Os prazos de validade de cada reagente estão indicados nas etiquetas dos componentes individuais. Sob as condições corretas de armazenamento, o produto irá manter o desempenho para o tempo de estabilidade, desde que sejam utilizados os mesmos lotes de componentes.
- Os procedimentos de controlo de qualidade da QIAGEN utilizam testes funcionais de libertação de kits para cada lote individual de kits. Não misture reagentes de kits diferentes, mesmo que pertençam ao mesmo lote.

Devem ser observados os prazos de validade e as condições de armazenamento impressos na caixa e nas etiquetas de todos os componentes. Não utilize componentes que estejam fora de prazo de validade ou que tenham sido armazenados de forma incorreta.

Armazenamento e manuseamento de espécimes

CUIDADO



Todos os espécimes devem ser tratados como material potencialmente infeccioso.

Espécimes cervicais

O QIAScreen HPV PCR Test destina-se a ser utilizado com amostras de ADN genómico obtidas a partir de espécimes cervicais (esfregaços). Os meios de colheita validados para espécimes cervicais (esfregaços) são PreservCyt, CellSolutions®, Pathtezt® e o meio de colheita Surepath®. A temperatura ideal de armazenamento das amostras clínicas é 2–8 °C após a chegada ao laboratório. Nestas condições de armazenamento, as amostras em meio de colheita PreservCyt permanecem estáveis durante três meses e em meio de colheita Surepath permanecem estáveis durante duas semanas antes da extração do ADN.

Espécimes colhidos pela própria paciente com escova vaginal

O QIAScreen HPV PCR Test destina-se a ser utilizado com amostras de ADN genómico extraído a partir de espécimes colhidos pela própria paciente com escova vaginal ou de lavagem cervicovaginal. Os espécimes colhidos pela própria paciente com escova vaginal podem ser colhidos e expedidos em seco ou em solução salina (0,9% p/v NaCl) e, após chegada ao laboratório, armazenados em PreservCyt. Espécimes colhidos por lavagem cervicovaginal são colhidos e expedidos em solução salina (0,9% p/v NaCl) e, após chegada ao laboratório, armazenados em PreservCyt. Amostras em meio de colheita PreservCyt podem ser armazenadas a 2–8 °C durante um período não superior a três meses.

Amostras de ADN genómico

Assim que o ADN genómico for extraído, pode ser armazenado a 2–8 °C durante um período de armazenamento curto (≤dois dias) ou a -30 °C a -15 °C até 12 meses.

Preparação de amostras

Extração do ADN

Os kits de extração de ADN padrão (por exemplo, kits de coluna e esferas magnéticas, como QIAamp MinElute Media Kits e QIASymphony DSP Virus/Pathogen Kit) são compatíveis com este ensaio.

Em espécimes cervicais (esfregaços) suspensos em Surepath, PreservCyt, CellSolutions ou meio de colheita PathTezt, a fração de ADN a ser utilizada como entrada na PCR representa 0,25% da amostra de 10 ml de Surepath ou CellSolutions ou 0,125% da amostra de esfregaço cervical de 20 ml de PreservCyt ou PathTezt. Isto corresponde a 25 µl dos tipos de amostra. Uma vez que apenas é possível utilizar 5 µl, no máximo, de ADN extraído como entrada na PCR, os procedimentos de extração de ADN devem ser executados de forma a que 5 µl do ADN extraído corresponda a 25 µl da amostra (esfregaço) de espécime cervical, para assegurar que a fração correspondente da amostra cervical é utilizada na PCR. Meios equivalentes com (por exemplo, Surepath) ou sem (por exemplo, PreservCyt) formaldeído devem ser processados de igual forma.

Em espécimes colhidos pela própria paciente com escova vaginal suspensos em Hologic PreservCyt Solution, os procedimentos de extração de ADN devem ser executados de forma a que 5 µl de ADN extraído utilizados como entrada na PCR representem 0,5% da amostra vaginal. Por exemplo, a amostra vaginal colhida pela própria paciente será suspensa em 2 ml de PreservCyt Solution; 5 µl de ADN de entrada correspondem a 10 µl da suspensão da amostra colhida pela própria paciente.

Em espécimes de lavagem cervicovaginal colhidos pela própria paciente, a fração de ADN a ser utilizada como entrada na PCR representa 0,5% amostra líquida colhida pela própria paciente. Assim, no caso de um volume líquido total de 3 ml, os procedimentos de extração de ADN devem ser executados de forma a que 5 µl de ADN de entrada correspondam a 15 µl da amostra de lavagem original colhida pela própria paciente.

Protocolo: QIAscreen HPV PCR Test no instrumento Rotor-Gene Q MDx

Pontos importantes antes de iniciar

Familiarize-se durante algum tempo com o instrumento Rotor-Gene Q MDx antes de iniciar o protocolo. Consulte o manual de utilizador do equipamento.

Antes da primeira execução do dia, realize uma execução de aquecimento do Rotor-Gene Q MDx 5-plex HRM a 95 °C durante 10 minutos.

É necessário um modelo de software da série Rotor-Gene Q para executar o teste. Certifique-se de que o modelo QIAscreen RGQ profile v1.0.ret é utilizado.

Para analisar o teste de cada um dos quatro canais de deteção, é necessário um modelo de software da série Rotor-Gene Q. Certifique-se de que o modelo correto é utilizado para cada canal, como indicado abaixo:

- O "QIAscreen RGQ Green Channel analysis template.qut" deve ser utilizado para a análise dos sinais no canal verde (HPV 16).
- O "QIAscreen RGQ Orange Channel analysis template.qut" deve ser utilizado para a análise dos sinais no canal laranja (β -globina).
- O "QIAscreen RGQ Yellow Channel analysis template.qut" deve ser utilizado para a análise dos sinais no canal amarelo (HPV Outro).
- O "QIAscreen RGQ Red Channel analysis template.qut" deve ser utilizado para a análise dos sinais no canal vermelho (HPV 18).

Processamento de amostras em instrumentos Rotor-Gene Q MDx com rotor de 72 tubos

É possível testar mais de 70 amostras de ADN genómico no âmbito da mesma experiência, além de um controlo positivo e um controlo negativo. O esquema na Tabela 1 fornece um exemplo do bloco de carregamento ou configuração de rotor para uma experiência com o QIAscreen HPV PCR Test. Os números representam as posições no bloco de carregamento e indicam a posição final no rotor.

Tabela 1. Configuração de placa e rotor para uma experiência com o QIAScreen HPV PCR Test no instrumento Rotor-Gene Q MDx

Tira	Posição do tubo	Nome da amostra	Tira	Posição do tubo	Nome da amostra	Tira	Posição do tubo	Nome da amostra
1	1	Controlo positivo	7	25	Amostra 23	13	49	Amostra 47
	2	Controlo negativo		26	Amostra 24		50	Amostra 48
	3	Amostra 1		27	Amostra 25		51	Amostra 49
	4	Amostra 2		28	Amostra 26		52	Amostra 50
2	5	Amostra 3	8	29	Amostra 27	14	53	Amostra 51
	6	Amostra 4		30	Amostra 28		54	Amostra 52
	7	Amostra 5		31	Amostra 29		55	Amostra 53
	8	Amostra 6		32	Amostra 30		56	Amostra 54
3	9	Amostra 7	9	33	Amostra 31	15	57	Amostra 55
	10	Amostra 8		34	Amostra 32		58	Amostra 56
	11	Amostra 9		35	Amostra 33		59	Amostra 57
	12	Amostra 10		36	Amostra 34		60	Amostra 58
4	13	Amostra 11	10	37	Amostra 35	16	61	Amostra 59
	14	Amostra 12		38	Amostra 36		62	Amostra 60
	15	Amostra 13		39	Amostra 37		63	Amostra 61
	16	Amostra 14		40	Amostra 38		64	Amostra 62
5	17	Amostra 15	11	41	Amostra 39	17	65	Amostra 63
	18	Amostra 16		42	Amostra 40		66	Amostra 64
	19	Amostra 17		43	Amostra 41		67	Amostra 65
	20	Amostra 18		44	Amostra 42		68	Amostra 66
6	21	Amostra 19	12	45	Amostra 43	18	69	Amostra 67
	22	Amostra 20		46	Amostra 44		70	Amostra 68
	23	Amostra 21		47	Amostra 45		71	Amostra 69
	24	Amostra 22		48	Amostra 46		72	Amostra 70

Nota: Preencha todas as posições não utilizadas com tubos vazios.

PCR em instrumentos Rotor-Gene Q MDx com rotor de 72 tubos

1. Configure o QIAScreen HPV PCR Test.

Nota: Para minimizar o risco de contaminação da reação PCR, recomenda-se vivamente a utilização de um armário PCR com capacidade de irradiação UV.

Importante: A eliminação do QIAScreen Master Mix deve ser realizada numa área separada daquela onde é realizada a extração de ADN.

- 1a. Limpe a bancada, as pipetas e o suporte de tubos antes da utilização com uma solução de degradação de ADN para evitar a contaminação de modelo ou nuclease.

Nota: Altere as pontas entre cada tubo, para evitar qualquer contaminação não específica de modelo ou mistura de reação que pode conduzir a resultados falso-positivos.

- 1b. Misture cuidadosamente invertendo 10 vezes e, em seguida, centrifugue durante um curto período de tempo antes da utilização para recolher a solução no fundo do tubo.
- 1c. Dispense 15 µl do QIAScreen Master Mix nos tubos apropriados dos tubos de tira (num máximo de 72 tubos por execução de Rotor-Gene Q MDx). A configuração da reação pode ser realizada à temperatura ambiente.
- 1d. Volte a guardar o QIAScreen Master Mix no congelador para evitar qualquer degradação do material. Transporte os tubos para uma área separada para dispensar o QIAScreen Positive Control e ADN de amostra.
- 1e. Adicione 5 µl do controlo negativo na posição de tubo 2, misture pipetando para cima e para baixo ou sacudindo o tubo e feche o tubo empurrando a tampa do tubo.
- 1f. Adicione 5 µl do QIAScreen Positive Control na posição de tubo 1, misture pipetando para cima e para baixo ou sacudindo o tubo, e feche o tubo.
Nota: Altere as pontas entre cada tubo para evitar qualquer contaminação não específica de modelo ou mistura de reação, que pode conduzir a resultados falso-positivos.

- 1g. Adicione 5 µl de ADN de amostra nos tubos apropriados contendo QIAscreen Master Mix, misture pipetando para cima e para baixo ou sacudindo os tubos e feche os tubos empurrando as tampas dos tubos.
- 1h. Assim que um conjunto de quatro tubos tenha sido preenchido, feche os tubos com tampa.
Nota: É possível armazenar os tubos de PCR durante 30 minutos entre a pipetagem de amostras para os tubos PCR e o início da experiência na máquina a 2–8 °C no escuro.
2. Prepare o Rotor-Gene Q MDx e inicie a experiência do seguinte modo:
Importante: Antes da primeira execução do dia, realize uma execução de aquecimento do Rotor-Gene Q MDx 5-plex HRM a 95 °C durante 10 minutos.
 - 2a. Coloque um rotor de 72 poços no suporte do rotor.
 - 2b. Encha o rotor com tubos de tiras, de acordo com as posições atribuídas, começando na posição 1, como mostra a Tabela 1, com tubos de tiras com tampas vazios colocados em todas as posições não utilizadas.
Nota: É necessário certificar-se de que o primeiro tubo está inserido na posição 1 e os tubos de tiras estão colocados na orientação e posições corretas, tal como mostra a Tabela 1.
 - 2c. Fixe o anel de aperto.
 - 2d. Carregue o instrumento Rotor-Gene Q MDx com o rotor e o anel de aperto e feche a tampa do instrumento.
 - 2e. Acesse à janela New Run (Nova execução) e clique em Open a template in another folder... (Abrir um modelo noutra pasta...).
 - 2f. Selecione o QIAscreen run template (Modelo de execução do QIAscreen) designado QIAscreen RGQ profile v1.0.ret.
 - 2g. Selecione Rotor type (Tipo de rotor): 72-well rotor (Rotor de 72 poços) e Locking ring attached (Anel de aperto anexado) e clique em Next (Seguinte).
 - 2h. Em Operator (Operador), introduza as iniciais e clique em Next (Seguinte).
 - 2i. Na janela seguinte, clique em Next (Seguinte).
 - 2j. Clique em Start Run (Iniciar execução).
Para introduzir os nomes das amostras, clique em Edit samples (Editar amostras) (também pode ser feito após a conclusão da execução).

Tabela 2. Definições de alvo e canal*

Alvo	Canal de detecção
β -globina	Laranja
HPV 16	Verde
HPV 18	Vermelho
HPV Outro*	Amarelo

* HPV Outro é composto pela pool de 13 tipos de HPV diferentes dos 16/18.

3. Analise os dados.

- 3a. Selecione os tubos a serem utilizados para análise.
 - 3b. Acesse à janela Analysis tool (Ferramenta de análise), selecione Cycling A. Green e clique em Show (Mostrar). Clique em Import (Importar) em Imported Settings (Definições importadas) (no canto inferior direito da janela) e selecione o ficheiro QIAScreen RGQ Green Channel analysis template.qut. Selecione Cycling A. Green e clique em Hide (Ocultar).
 - 3c. Selecione Cycling A. Orange e clique em Show (Mostrar). Clique em Import (Importar) em Imported Settings (Definições importadas) e selecione o ficheiro QIAScreen RGQ Orange Channel analysis template.qut. Selecione Cycling A. Orange e clique em Hide (Ocultar).
 - 3d. Selecione Cycling A. Red e clique em Show (Mostrar). Clique em Import (Importar) em Imported Settings (Definições importadas) e selecione o ficheiro QIAScreen RGQ Red Channel analysis template.qut. Selecione Cycling A. Red e clique em Hide (Ocultar).
 - 3e. Selecione Cycling A. Yellow e clique em Show (Mostrar). Clique em Import (Importar) em Imported Settings (Definições importadas) e selecione o ficheiro QIAScreen RGQ Yellow Channel analysis template.qut.
 - 3f. Clique em Save (Guardar).
 - 3g. OPCIONAL: Para interpretar os resultados, é possível exportar os dados como um ficheiro .csv. Acesse a File (Ficheiro) > Save as (Guardar como) > Excel Analysis Sheet (Folha de cálculo do Excel) e guarde o ficheiro de exportação.
4. Descarregue o instrumento Rotor-Gene Q MDx e elimine os tubos de tiras de acordo com os regulamentos de segurança locais.

Interpretação de resultados

A execução e os critérios de validação de amostras são indicados abaixo como A e B, respetivamente. São indicadas medidas apropriadas em caso de incumprimento de um (ou mais) critério.

A. Critérios de validação dos controlos do QIAscreen HPV PCR Test

Os alvos no QIAscreen Positive Control devem gerar valores C_T de β -globina inferiores a 29, de HPV 16 e HPV 18 inferiores a 30 e de HPV Outro inferiores a 32. Se não for este o caso e as definições de análise estiverem corretas, a experiência deverá ser repetida.

Nenhum dos alvos no QIAscreen Negative Control deverá gerar um sinal acima do valor limite até à conclusão da execução PCR (ou seja, ciclo 40 ou não definido). Se for visualizado um sinal antes do ciclo 40 e as definições de análise estiverem corretas, a experiência deverá ser repetida.

Nota: Se os controlos não cumprirem os limites estabelecidos e a repetição excluir erros técnicos, verifique os seguintes itens:

- Prazo de validade na embalagem do reagente
- Temperatura dos reagentes
- Definições do sistema PCR e do software
- Contaminação

Se os controlos permanecerem inválidos, entre em contacto com o serviço de atendimento ao cliente do fabricante ou com o seu distribuidor local.

B. Interpretação de resultados da amostra

O resultado de uma amostra é determinado da forma seguinte (Tabela 3).

Tabela 3. Interpretação de resultados

	Valor C_T do(s) alvo(s) HPV	Valor C_T de β -globina	Interpretação
1	HPV 16 e/ou HPV 18 <36 e/ou HPV Outro <33,5	Qualquer	HPV positivo
2	HPV 16 e HPV 18 \geq 36 ou não definido e HPV Outro \geq 33,5 ou não definido	\leq 30	HPV negativo
3	HPV 16 e HPV 18 \geq 36 ou não definido e HPV Outro \geq 33,5 ou não definido	>30	Inválido

1. HPV positivo. Quando o(s) valor(es) C_T do HPV 16 e/ou HPV 18 é (são) <36 e/ou HPV Outro é <33,5 (independentemente do valor C_T de β -globina). O canal indica o(s) tipo(s) presente(s). 2. HPV negativo. Quando o valor C_T de β -globina é \leq 30 e os valores C_T de HPV 16 e HPV 18 são \geq 36 ou não apresentam qualquer sinal e o HPV Outro é \geq 33,5 ou não apresenta qualquer sinal. 3. Inválido. Quando o valor C_T de β -globina é >30 e os valores C_T de HPV 16 e HPV 18 são \geq 36 ou não apresentam qualquer sinal e o HPV Outro é \geq 33,5 ou não apresenta qualquer sinal.

Limitações

- Para a utilização pretendida indicada, o teste deverá ser realizado em espécimes de esfregaço cervical ou espécimes (cervico)vaginais colhidos pela própria paciente. Em todo o caso, o QIAScreen HPV PCR Test foi também avaliado para utilização com ADN extraído de espécimes de biopsia fixadas em formol e incluídas em parafina (Formalin-Fixed Paraffin-Embedded, FFPE).
- A colheita, transporte e armazenamento de espécimes pode afetar o número de cópias de um alvo no espécime, causando um resultado potencialmente falso-positivo ou falso-negativo.
- Estas instruções aplicam-se unicamente ao instrumento Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM.
- Um fraco desempenho na extração de ADN pode levar a resultados de teste inválidos. Se persistir, entre em contacto com o seu distribuidor local ou com o serviço de atendimento ao cliente do fabricante para aconselhamento técnico sobre o protocolo de extração de ADN.
- Amostras com resultados ambíguos devido a um baixo número de cópias dos alvos podem ser confirmadas por uma nova análise.
- Em casos raros, as lesões cervicais podem ser induzidas por variantes naturais do HPV ou tipos de HPV que não são abrangidos pelo QIAScreen HPV PCR Test.

Os reagentes do QIAScreen HPV PCR Test podem ser utilizados exclusivamente em diagnósticos *in vitro*.

A utilização de testes de PCR exige boas práticas laboratoriais que incluem a manutenção do equipamento, que são dedicadas à biologia molecular e que estão em conformidade com os regulamentos aplicáveis e as normas relevantes.

As instruções e os reagentes fornecidos para o QIAScreen HPV PCR Test foram validados para um desempenho ideal.

O QIAScreen HPV PCR Test deve ser utilizado por profissionais de laboratório com formação na utilização dos instrumentos Rotor-Gene Q MDx.

O produto deve ser utilizado apenas por pessoal com formação e treino específico em técnicas de real-time PCR e em procedimentos de diagnóstico in vitro. Todos os resultados de diagnóstico gerados têm de ser interpretados em conjunto com outras descobertas clínicas ou laboratoriais.

Para resultados de QIAscreen HPV PCR Test ideais, é necessário que as instruções de utilização (manual) sejam rigorosamente observadas.

Deverá ser dada atenção aos prazos de validade impressos na caixa e nos rótulos de todos os componentes. Não utilize componentes fora do prazo de validade.

Todos os reagentes fornecidos no QIAscreen HPV PCR Test são destinados a ser utilizados apenas com os outros reagentes fornecidos no mesmo kit. Caso contrário, poderá afetar o desempenho.

Qualquer utilização não indicada deste produto e/ou modificação dos componentes anulará qualquer responsabilidade da Self-screen B.V.

O utilizador é responsável por validar o desempenho do sistema para quaisquer procedimentos utilizados no seu laboratório que não estejam cobertos pelos estudos de desempenho.

Características de desempenho

Limite de detecção (LoD)

O limite de detecção (Limit of Detection, LoD) foi determinado utilizando gBlocks (ou seja, blocos de ADN genômico de cadeia dupla) contendo parte do gene E7 de um genótipo HPV. Séries de diluições de gBlock, em sequência de três vezes, dos 15 tipos de HPV abrangidos (ou seja, 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66, 67 e 68) foram preparadas numa porção de 50 ng de ADN humano e testadas oito vezes. Para a β -globina, o LoD foi avaliado numa série de diluição, em sequência de três vezes, em água de um gBlock contendo parte do gene da β -globina que foi testado oito vezes.

Tabela 4. Limite de detecção (LoD) do ensaio do QIAScreen HPV PCR Test de 15 tipos de HPV e gene da β -globina

Alvo	LoD (cópias por PCR)
HPV 16	206
HPV 18	69
HPV 39, 45	617
HPV 31, 33, 35, 51, 56, 59, 66, 67	1852
HPV 52, 58, 68	5556
β -globina	617

Especificidade analítica*

A especificidade analítica foi determinada por referência a ADN plasmídicos de genomas HPV não abrangidos (ou seja, HPV 6, 11, 26, 40, 42, 43, 53, 61 e 70) numa concentração de, pelo menos, 46 000 cópias/teste e por referência aos três microrganismos vaginais potencialmente mais patogénicos *Chlamydia trachomatis*, *Neisseria gonorrhoeae* e *Candida albicans* numa concentração de, pelo menos, 10 000 cópias/teste. O teste não apresentou qualquer reatividade cruzada com os tipos de HPV não abrangidos 6, 11, 26, 40, 42, 43, 53 e 61 ou com os microrganismos. Apenas com o HPV 70 foi observado um sinal positivo no canal "HPV Outro" (ou seja, o canal que deteta a pool de 13 tipos de HPV diferentes dos 16/18), que, após diluição adicional, poderá ser detetado a >17 000 cópias/teste. O HPV 70 é considerado provavelmente cancerígeno com base em estudos epidemiológicos, filogenéticos e funcionais (11-13).

Desempenho clínico em espécimes cervicais (esfregaços)

A sensibilidade e especificidade clínicas do teste para neoplasia intraepitelial cervical de nível 2 ou superior (NIC 2+) em espécimes cervicais (esfregaços) foram validadas por uma análise de não inferioridade relativa a HPV GP5+/6+ PCR de alto risco, seguindo as diretrizes internacionais sobre os requisitos do teste de HPV para rastreio do cancro do colo do útero (9). A sensibilidade clínica para a NIC 2+ foi de 96,8% (61/63) e a especificidade clínica para a NIC 2+ foi de 95,1% (783/823). A sensibilidade e especificidade clínicas foram não inferiores às do ensaio de referência GP5+/6+ PCR (10), o que indica um desempenho clínico muito bom.

Em mulheres com ASC-US ou LSIL, os valores de sensibilidade e especificidade clínicas para a NIC 2+ foram de 97,4% (37/38; IC de 95% 83,5–99,6) e 59,8% (52/87; IC de 95%: 49,2–69,5), respetivamente.⁽¹⁴⁾

* As características de desempenho são indicadas para a versão de teste ABI7500. Uma análise de equivalência demonstrou um desempenho e validação semelhantes do QIAscreen HPV PCR Test para o Rotor-Gene Q MDx 5-plex HRM.

Reprodutibilidade*

A reprodutibilidade intralaboratorial e a concordância entre laboratórios do teste foram validadas de acordo com as diretrizes internacionais sobre os requisitos do teste do HPV para rastreio de cancro do colo do útero (9). A reprodutibilidade intralaboratorial em espécimes cervicais (esfregaços) ao longo do tempo foi de 99,5% (544/547) com um valor de kappa de 0,99 e a concordância entre laboratórios foi de 99,2% (527/531) com um valor de kappa de 0,98, o que indica uma concordância muito boa (10).

Desempenho em espécimes (cervico)vaginais colhidos pela própria paciente*

O desempenho do teste em espécimes (cervico)vaginais colhidos pela própria paciente foi validado por dois métodos de amostragem diferentes: 1) espécimes de lavagem colhidos pela própria paciente e 2) espécimes colhidos pela própria paciente com escova. Em espécimes de lavagem colhidos pela própria paciente, a concordância com o ensaio de referência GP5+/6+ PCR foi de 96,7% (59/61) com uma sensibilidade para a NIC 2+ de 91,4% (21/23) (10). Em espécimes colhidos pela própria paciente com escova, a concordância com GP5+/6+ PCR foi de 92,9% (104/112) com uma sensibilidade para a NIC 2+ de 93,9% (31/34) (10).

Substâncias interferentes*

Vestígios de EDTA (0,5 M), HCl (1 N), esferas de sílica (1 µl), sangue (1 µl), ureia (40 g/100 ml) e tampão de lise inibiram o desempenho do teste. ETOH 96% (1 µl) e DMSO 4% (v/v) não tiveram qualquer efeito inibitório no desempenho do teste. A inibição é controlada pelo controlo de amostragem (por exemplo, alvo β-globina).

* As características de desempenho são indicadas para a versão de teste ABI7500. Uma análise de equivalência demonstrou um desempenho e validação semelhantes do QIAScreen HPV PCR Test para o Rotor-Gene Q MDx 5-plex HRM.

Referências

1. Walboomers, J.M., et al. (1999) Human papillomavirus is a necessary cause of invasive cervical cancer worldwide. *J. Pathol.* 189 (1), 12.
2. Munoz, N., et al. (2003) Epidemiologic classification of human papillomavirus types associated with cervical cancer. *N. Engl. J. Med.* 348, 518.
3. Bosch, F.X., Lorincz, A., Munoz, N., Meijer, C.J., Shah, K.V. (2002) The casual relationship between human papillomavirus and cervical cancer. *J. Clin. Pathol.* 55, 244.
4. Snijders, P.J., Steenbergen, R.D., Heideman, D.A., Meijer, C.J. (2006) HPV-mediated cervical carcinogenesis: concepts and clinical implications. *J. Pathol.* 208(2), 152.
5. Vinokurova, S., et al. (2008) Type-dependent integration frequency of human papillomavirus genomes in cervical lesions. *Cancer Res.* 68(1), 307.
6. Kraus, I., Driesch, C., Vinokurova, S., Hovig, E., Schneider, A., von Knebel, D.M., Durst, M. (2008) The majority of viral-cellular fusion transcripts in cervical carcinomas cotranscribe cellular sequences of known or predicted genes. *Cancer Res.* 68(7), 2514.
7. Horner, S.M., DeFilippis, R.A., Manuelidis, L., DiMaio, D. (2004) Repression of the human papillomavirus E6 gene initiates p53-dependent, telomerase-independent senescence and apoptosis in HeLa cervical carcinoma cells. *J. Virol.* 78, 4063.
8. Butz, K., Ristriani, T., Hengstermann, A., Denk, C., Scheffner, M., Hoppe-Seyler, F. (2003) siRNA targeting of the viral E6 oncogene efficiently kills human papillomavirus-positive cancer cells. *Oncogene* 22(38), 5938.

-
9. Meijer, C.J., et al. (2009) Guidelines for human papillomavirus DNA test requirements for primary cervical cancer screening in women 30 years and older. *Int. J. Cancer* 124(3), 516.
 10. Hesselink, A. et al. (2014) Clinical validation of the HPV-Risk assay: a novel, real-time PCR assay for the detection of high-risk human papillomavirus DNA by targeting the E7 region. *J. Clin. Microbiol.* 52, 890.
 11. de Sanjose, S. et al. (2010) Human papillomavirus genotype attribution in invasive cervical cancer: a retrospective cross-sectional worldwide study. *Lancet Oncol.* 11, 1048.
 12. IARC Working Group on the Evaluation of Carcinogenic Risks to Humans. (2012) Biological agents. Volume 100 B. A review of human carcinogens. *IARC Mongr. Eval. Carcinog. Risks Hum.* 100(Pt B), 1.
 13. Hiller, T., Poppelreuther, S., Stubenrauch, F., Iftner, T. (2006) Comparative analysis of 19 genital human papillomavirus types with regard to p53 degradation, immortalization, phylogeny, and epidemiologic risk classification. *Cancer Epidemiol. Biomarkers Prev.* 15, 1262.
 14. Polman, N. et al. (2017) Evaluation of the Clinical Performance of the HPV-Risk Assay Using the VALGENT-3 Panel. *J. Clin Microbiol.* 2017 Dec;55(12):3544-3551.

Guia de resolução de problemas

Este guia de resolução de problemas pode ser útil para resolver quaisquer problemas que possam surgir. Para obter mais informações, consultar também a página de perguntas frequentes no nosso Centro de Suporte Técnico: www.qiagen.com/FAQ/FAQList.aspx. Os cientistas da Assistência Técnica da QIAGEN estão sempre prontos a responder a qualquer questão que possa surgir sobre informações e/ou protocolos constantes deste manual ou sobre as tecnologias de amostragem e ensaio (para informações de contacto, visite www.qiagen.com).

Comentários e sugestões

Amostra é classificada como inválida: a amplificação de β -globina é demasiado baixa ou ausente

- | | | |
|----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------|
| a) | Erro de pipetagem ou reagentes omitidos. Consulte "PCR em instrumentos Rotor-Gene Q MDx com rotor de 72 tubos" na página 16 | Verificar o esquema de pipetagem e a configuração da reação.
Repetir a amostra. |
| b) | Verificar o eluato de ADN | Repetir a extração de ADN. |

Controlo positivo é classificado como inválido: a amplificação é demasiado baixa ou ausente para um ou mais alvos

- | | | |
|----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| a) | Erro de pipetagem ou reagentes omitidos. Consulte "PCR em instrumentos Rotor-Gene Q MDx com rotor de 72 tubos" na página 16 | Verificar o esquema de pipetagem e a configuração da reação.
Repetir a amostra. |
| b) | Degradação parcial | Armazene os conteúdos do kit entre -15 e -30 °C.
Limite o repetido congelamento e descongelamento a um máximo de cinco ciclos. |
| c) | Reagentes PCR parcialmente degradados | Armazene os conteúdos do kit entre -15 e -30 °C e mantenha as misturas de reação protegidas da luz.
Evite o repetido congelamento e descongelamento. |
| d) | Inversão de tubo de tira | Verifique o esquema de pipetagem e a configuração da reação. |
| e) | Data de expiração | Verifique o prazo de validade do kit utilizado. |

Comentários e sugestões

-
- f) Ação retardada entre as amostras de pipetagem e o início da execução
- As misturas de PCR podem ser armazenadas durante 30 minutos entre as amostras de pipetagem na PCR e o início da execução na máquina a 2–8 °C no escuro.

Controlo sem modelo (No template control, NTC) é inválido

- a) Erro de pipetagem ou reagentes omitidos. Consulte "PCR em instrumentos Rotor-Gene Q MDx com rotor de 72 tubos" na página 16
- Verificar o esquema de pipetagem e a configuração da reação.
Repetir a amostra.
- b) Contaminação cruzada
- Substituir todos os reagentes críticos.
- Manuseie sempre as amostras, componentes do kit e consumíveis de acordo com as práticas normalmente aceites para evitar a contaminação por transferência.
- c) Reagentes contaminados
- Substituir todos os reagentes críticos.
- Manuseie sempre as amostras, componentes do kit e consumíveis de acordo com as práticas normalmente aceites para evitar a contaminação por transferência.
- d) Inversão de tubo de tira
- Verifique o esquema de pipetagem e a configuração da reação.
- e) Ação retardada entre as amostras de pipetagem e o início da execução
- As misturas de PCR podem ser armazenadas durante 30 minutos entre a preparação das misturas e o início da execução na máquina a 2–8 °C no escuro.
- f) Degradação da sonda
- Mantenha as misturas de reação protegidas da luz.
- Verifique a existência de falsos positivos na curva de fluorescência.













Sinais ausentes ou baixos nas amostras, mas a execução do controlo é boa




- a) Efeitos inibitórios
- Verifique sempre se não existem restos de tampões durante a extração de ADN.
- Repetir a extração de ADN.
- b) Erro de pipetagem. Consulte "PCR em instrumentos Rotor-Gene Q MDx com rotor de 72 tubos" na página 16
- Verificar o esquema de pipetagem e a configuração da reação.
Repetir a execução de PCR.

Se o problema persistir, contacte a Assistência Técnica da QIAGEN.

Símbolos

Os seguintes símbolos poderão aparecer na embalagem e nos rótulos:

Símbolo	Definição do símbolo
	Prazo de validade
	Dispositivo médico de diagnóstico in vitro
	Símbolo de marcação CE/IVD
	Número de catálogo
	Número de lote
	Número do material
	Componentes
	Conteúdo
	Número
Rn	R é a revisão das instruções de utilização (manual) e n é o número da revisão
	Número global de item comercial
	Limitação de temperatura
	Fabricante

Símbolo	Definição do símbolo
	Manter afastado da luz solar
	Consultar as instruções de utilização
	Cuidado

Informações de contacto

Para obter assistência técnica e mais informações, consulte o nosso Centro de Suporte Técnico em www.qiagen.com/Support, ligue para 00800-22-44-6000 ou contacte um dos Departamentos da Assistência Técnica ou distribuidores locais da QIAGEN (consulte o verso do manual ou visite-nos em www.qiagen.com).

Informações para encomendas

Produto	Índice	N.º de cat.
QIAscreen HPV PCR Test	Para 72 reações, inclui: Mistura principal, controlo positivo, controlo negativo, instruções de utilização	617005
Rotor-Gene Q MDx		
Rotor-Gene Q MDx HRM System	Ciclador de real-time PCR e analisador de fusão de alta resolução com 5 canais (verde, amarelo, laranja, vermelho, carmesim) e canal HRM, computador portátil, software, acessórios: inclui 1 ano de garantia em componentes e mão de obra, instalação e formação	9002035
Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM Platform	Ciclador de real-time PCR e analisador de fusão de alta resolução com 5 canais (verde, amarelo, laranja, vermelho, carmesim) e canal HRM, computador portátil, software, acessórios: inclui 1 ano de garantia em componentes e mão de obra, instalação e formação não incluídas	9002032

Acessórios do Rotor-Gene Q MDx

Loading Block 72 x 0.1 ml Tubes	Bloco de alumínio para a configuração manual da reação com uma pipeta de canal único em 72 tubos de 0,1 ml	9018901
Strip Tubes and Caps, 0.1 ml (250)	250 tiras de 4 tubos e tampas para 1000 reações	981103
Strip Tubes and Caps, 0.1 ml (2500)	10 x 250 tiras de 4 tubos e tampas para 10 000 reações	981106

Para obter informações de licenciamento atualizadas e isenções de responsabilidade específicas do produto, consulte o respetivo manual do utilizador ou o manual do kit QIAGEN. Os manuais do kit QIAGEN e do utilizador estão disponíveis em www.qiagen.com ou podem ser pedidos à Assistência Técnica ou ao distribuidor local da QIAGEN.

Histórico de revisões do documento

Data	Alterações
R2, agosto de 2019	Secção de avisos e precauções atualizada, CellSolutions® adicionada à Secção de armazenamento e manuseamento de espécimes e Marcas comerciais, Secção de preparação de amostras revista para substituir as representações de frações por percentagens, Protocolo atualizado: QIAScreen HPV PCR Test para RGQ MDx; coluna 3 da tabela 1 no protocolo revista: QIAScreen HPV PCR Test para RGQ MDx; PCR atualizada em RGQ MDx com secção de rotor de 72 tubos para acrescentar nota importante e alterar a janela de Nova experiência para Nova execução; Secção de características de desempenho atualizada; Número de catálogo para QIAScreen HPV PCR Test corrigido; atualizações de configuração

Acordo de licenciamento limitado para o QIAScreen HPV PCR Test

A utilização deste produto implica a aceitação dos seguintes termos por parte de qualquer comprador ou utilizador do produto:

1. O produto deverá ser usado unicamente em conformidade com os protocolos fornecidos com o produto e com o presente manual e recorrendo à utilização exclusiva de componentes contidos no kit. Nos termos dos direitos de propriedade intelectual, a QIAGEN não concede nenhuma licença para utilizar ou incluir os componentes englobados neste kit com qualquer componente não incluído neste kit, salvo conforme descrito nos protocolos fornecidos com o produto, no presente manual e em quaisquer protocolos adicionais disponíveis em www.qiagen.com. Alguns dos referidos protocolos adicionais foram fornecidos por utilizadores QIAGEN para utilizadores QIAGEN. Os referidos protocolos não foram testados de forma exaustiva ou otimizados pela QIAGEN. A QIAGEN não assegura nem garante que os referidos protocolos não infringem os direitos de terceiros.
2. À exceção de licenças expressamente declaradas, a QIAGEN não fornece qualquer garantia de que este painel e/ou a sua utilização ou utilizações não infringem os direitos de terceiros.
3. Este painel e respetivos componentes estão licenciados para uma única utilização e não podem ser reutilizados, reconicionados ou objeto de revenda.
4. A QIAGEN recusa especificamente qualquer outra licença, expressa ou implícita, à exceção das expressamente declaradas.
5. O comprador e o utilizador do painel concordam em não tomar nem permitir que terceiros tomem medidas que possam conduzir a ou facilitar qualquer dos atos acima proibidos. A QIAGEN pode fazer cumprir as proibições do presente Acordo de licenciamento limitado em qualquer tribunal e deverá recuperar todas as custas de tribunal e de investigação em que incorra, incluindo honorários de advogados, em qualquer processo destinado a fazer cumprir o presente Acordo de licenciamento limitado ou qualquer um dos seus direitos de propriedade intelectual relativos ao painel e/ou aos seus componentes.

Para obter os termos de licença atualizados, visite www.qiagen.com.

Marcas comerciais: QIAGEN®, Sample to Insight®, QIAamp®, QIASymphony®, MinElute®, Rotor-Gene® (QIAGEN Group); PreservCyt® (Hologic, Inc.); CellSolutions®, Pathletz® (Pathletz); SurePath® (Becton Dickinson and Company). Os nomes registados, as marcas comerciais, etc., utilizados neste documento, mesmo quando não assinalados especificamente como tal, não devem ser considerados como não protegidos por lei.

Self-screen B.V. é o fabricante legal do QIAScreen HPV PCR Test.

O QIAScreen HPV PCR Test é fabricado para a QIAGEN pela Self-screen B.V.

1117669PT 08/2019 HB-2579-003 © 2019 QIAGEN, todos os direitos reservados.

