

Januari 2022

# Petunjuk Penggunaan (Buku Pegangan) QIAstat-Dx<sup>®</sup> Meningitis/Encephalitis (ME) Panel



Versi 1

Untuk penggunaan diagnostik *in vitro*



691611



QIAGEN GmbH, QIAGEN Strasse 1, 40724 Hilden, JERMAN



1126985ID

# Isi

Tujuan Penggunaan .....	4
Ringkasan dan Penjelasan .....	6
Deskripsi QIAstat-Dx ME Panel Cartridge .....	6
Informasi Patogen .....	8
Prinsip Prosedur .....	10
Deskripsi proses .....	10
Pengumpulan sampel dan pemuatan kartirj .....	11
Persiapan sampel, amplifikasi, dan deteksi asam nukleat .....	12
Bahan yang Disediakan .....	13
Isi kit .....	13
Bahan yang Diperlukan Tetapi Tidak Disediakan .....	14
Peringatan dan Pencegahan .....	15
Informasi keselamatan .....	15
Tindakan pencegahan laboratorium .....	17
Penyimpanan dan Penanganan Reagen .....	18
Penanganan, Penyimpanan, dan Persiapan Spesimen .....	18
Prosedur .....	19
Kontrol Internal .....	19
Protokol: sampel cairan serebrospinal .....	19
Interpretasi Hasil .....	29
Melihat hasil .....	29

---

Melihat kurva amplifikasi.....	31
Interpretasi hasil .....	41
Interpretasi Kontrol Internal .....	41
Pengendalian Mutu .....	42
Batasan .....	42
Karakteristik Kinerja .....	44
Kinerja klinis .....	44
Kinerja analitik.....	48
Lampiran A: Instalasi File Definisi Uji Kadar.....	73
Lampiran B: Glosarium .....	75
Lampiran C: Penafian jaminan .....	76
Referensi.....	77
Simbol.....	78
Riwayat Revisi Petunjuk Penggunaan (Buku Pegangan) .....	80

# Tujuan Penggunaan

QIAstat-Dx Meningitis/Encephalitis (ME) Panel ("QIAstat-Dx ME Panel") adalah pengujian diagnostik *in vitro* berbasis asam nukleat multipleks kualitatif yang ditujukan untuk digunakan dengan QIAstat-Dx System. QIAstat-Dx ME Panel memiliki kemampuan deteksi dan identifikasi beberapa bakteri, virus, dan asam nukleat ragi sekaligus dari spesimen cairan serebrospinal (Cerebrospinal Fluid, CSF) yang diperoleh dari punktur lumbar dari individu dengan tanda dan/atau gejala meningitis dan/atau ensefalitis.

Organisme berikut dapat dideteksi dan dibedakan dengan QIAstat-Dx ME Panel: *Escherichia coli* K1, *Haemophilus influenzae*, *Listeria monocytogenes*, *Neisseria meningitidis* (dienkapsulasi), *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus pneumoniae*, *Mycoplasma pneumoniae*, *Streptococcus pyogenes*, Virus herpes simpleks 1, Virus herpes simpleks 2, Virus herpes manusia 6, Virus entero, Parekovirus manusia, Virus varisela zoster, dan *Cryptococcus neoformans/gattii*\*.

QIAstat-Dx ME Panel diindikasikan sebagai bantuan dalam diagnosis agen tertentu pada meningitis dan/atau ensefalitis dan hasilnya harus digunakan sesuai dengan data laboratorium, klinis, dan epidemiologis lain. Hasil dari QIAstat-Dx ME Panel tidak ditujukan untuk digunakan sebagai dasar tunggal untuk diagnosis, perawatan, atau keputusan manajemen pasien lainnya. Hasil positif tidak mengesampingkan koinfeksi dengan organisme yang tidak termasuk dalam QIAstat-Dx ME Panel. Suatu agen atau beberapa agen yang terdeteksi mungkin bukan penyebab pasti suatu penyakit. Hasil negatif tidak menjauhkan kemungkinan terinfeksi sistem saraf pusat (Central Nervous System, CNS).

\* *Cryptococcus neoformans* dan *Cryptococcus gattii* tidak dibedakan.

---

Tidak semua agen infeksi CNS terdeteksi oleh pengujian ini dan sensitivitas dalam penggunaan klinis mungkin berbeda dari yang dijelaskan dalam sisipan kemasan.

QIAstat-Dx ME Panel tidak ditujukan untuk pengujian spesimen yang dikumpulkan dari perangkat medis CNS tetap (*indwelling*).

QIAstat-Dx ME Panel ditujukan untuk digunakan bersama dengan standar perawatan (mis., kultur untuk pemulihan organisme, serotipe, dan pengujian kerentanan antimikroba).

QIAstat-Dx ME Panel ditujukan untuk penggunaan diagnostik *in vitro* oleh profesional laboratorium saja.

# Ringkasan dan Penjelasan

## Deskripsi QIAstat-Dx ME Panel Cartridge

QIAstat-Dx ME Panel Cartridge adalah perangkat plastik sekali pakai yang memungkinkan kinerja uji kadar molekuler yang sepenuhnya otomatis untuk deteksi dan identifikasi asam nukleat dari beberapa agen, secara langsung dari sampel CSF. Fitur utama dari QIAstat-Dx ME Panel Cartridge termasuk kompatibilitas dengan jenis sampel cairan, penahanan hermetis reagen yang dimuat sebelumnya yang diperlukan untuk pengujian, dan operasi walk-away sebenarnya. Semua persiapan sampel dan langkah pengujian uji kadar dilakukan di dalam kartu.

Semua reagen yang diperlukan untuk eksekusi lengkap proses pengujian sudah dimuat sebelumnya dan diisi otomatis dalam QIAstat-Dx ME Panel Cartridge. Pengguna tidak perlu melakukan kontak dengan dan/atau memanipulasi reagen apa pun. Selama pengujian, reagen ditangani di dalam kartu dalam Modul Analitik QIAstat-Dx Analyzer 1.0 dengan mikrofluida yang dioperasikan secara pneumatik dan tidak melakukan kontak langsung dengan aktuator. QIAstat-Dx Analyzer 1.0 memiliki filter udara untuk udara masuk dan keluar, sehingga dapat melindungi lingkungan. Setelah pengujian, kartu akan tetap tertutup rapat setiap saat, sehingga sangat meningkatkan keamanan pembuangannya.

Di dalam kartu, beberapa langkah secara otomatis dilakukan secara berurutan menggunakan tekanan pneumatik untuk mentransfer sampel dan cairan melalui ruang transfer ke tujuan yang dituju.

Setelah QIAstat-Dx ME Panel Cartridge yang berisi sampel dimasukkan ke dalam QIAstat-Dx Analyzer 1.0, langkah-langkah uji kadar berikut terjadi secara otomatis:

- Resuspensi Kontrol Internal
- Lisis sel menggunakan cara mekanis dan kimia
- Pemurnian asam nukleat berbasis membran
- Pencampuran asam nukleat murni dengan reagen campuran master terlifilisasi

- Transfer alikot campuran eluat/master yang telah ditentukan ke ruang reaksi yang berbeda
- Kinerja pengujian real-time RT-PCR multipleks dalam setiap ruang reaksi.

**Catatan:** Peningkatan fluoresensi, yang mengindikasikan deteksi target analit, terdeteksi secara langsung dalam setiap ruang reaksi.



Gambar 1. Tata letak QIAstat-Dx ME Panel Cartridge dan fitur-fiturnya.

**Catatan:** Port apusan tidak digunakan untuk uji kadar QIAstat-Dx ME Panel.

## Informasi Patogen

Meningitis dan ensefalitis adalah kondisi yang berpotensi merusak dan dapat dikaitkan dengan morbiditas dan mortalitas yang signifikan.(1) Meningitis didefinisikan sebagai peradangan meninges, ensefalitis didefinisikan sebagai peradangan parenkim otak, dan meningoensefalitis didefinisikan sebagai peradangan di kedua lokasi. Semua kondisi ini dapat disebabkan oleh bakteri, virus, atau jamur, yang mana ensefalitis lebih umum dikaitkan dengan etiologi virus.(2) Presentasi klinis biasanya tidak spesifik; karena pasien kerap mengalami sakit kepala, status mental yang berubah, dan, dalam kasus meningitis, kaku kuduk. Diagnosis awal bersifat vital, karena gejala dapat muncul tiba-tiba dan mengakibatkan kerusakan otak, hilangnya pendengaran dan/atau bicara, kebutaan, atau bahkan kematian. Karena perawatan berbeda-beda tergantung pada penyebab penyakit, identifikasi agen penyebab tertentu diperlukan untuk menyesuaikan perawatan.

QIAstat-Dx ME Panel Cartridge memungkinkan deteksi 15 target patogenik jamur, virus, dan bakteri yang menyebabkan tanda-tanda dan/atau gejala meningitis dan/atau ensefalitis. Pengujian membutuhkan volume sampel yang kecil dan waktu praktik minimal, serta hasilnya tersedia dalam waktu kurang dari 80 menit.

Patogen yang dapat dideteksi dan diidentifikasi dengan QIAstat-Dx ME Panel dapat dilihat pada Tabel 1.

**Tabel 1. Patogen yang terdeteksi QIAstat-Dx ME Panel**

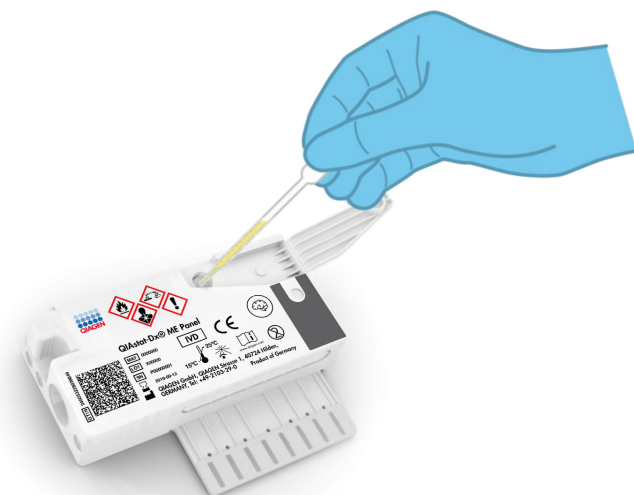
<b>Patogen</b>	<b>Klasifikasi (tipe genom)</b>
<i>Escherichia coli</i> K1	Bakteri (DNA)
<i>Haemophilus influenzae</i>	Bakteri (DNA)
<i>Listeria monocytogenes</i>	Bakteri (DNA)
<i>Neisseria meningitidis</i> (dienkapsulasi)	Bakteri (DNA)
<i>Streptococcus agalactiae</i>	Bakteri (DNA)
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	Bakteri (DNA)
<i>Streptococcus pyogenes</i>	Bakteri (DNA)
<i>Mycoplasma pneumoniae</i>	Bakteri (DNA)
Virus herpes simpleks 1	Virus herpes (DNA)
Virus herpes simpleks 2	Virus herpes (DNA)
Virus herpes manusia 6	Virus herpes (DNA)
Virus entero	Picornavirus (RNA)
Parekovirus manusia	Picornavirus (RNA)
Virus varisela-zoster	Virus herpes (DNA)
<i>Cryptococcus gattii/Cryptococcus neoformans</i>	Ragi (DNA)

# Prinsip Prosedur

## Deskripsi proses

Pengujian diagnostik dengan QIAstat-Dx ME Panel dilakukan pada QIAstat-Dx Analyzer 1.0. Semua persiapan sampel dan langkah analisis dilakukan secara otomatis oleh QIAstat-Dx Analyzer 1.0. Sampel dikumpulkan dan dimuat secara manual ke dalam QIAstat-Dx ME Panel Cartridge.

Pipet transfer digunakan untuk mentransfer sampel ke port utama (Gambar 2).



**Gambar 2. Menyalurkan sampel ke port utama.**

## Pengumpulan sampel dan pemuatan kartrij

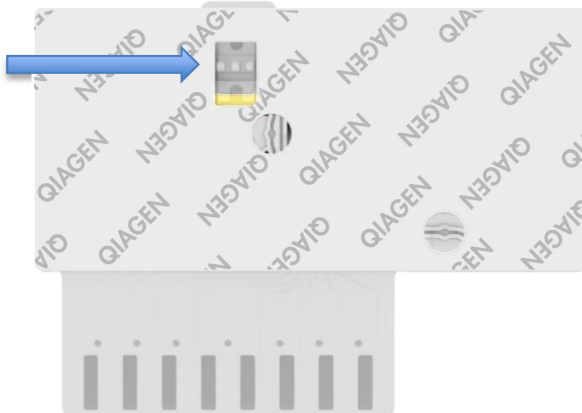
Pengumpulan sampel dan pemuatan selanjutnya ke dalam QIAstat-Dx ME Panel Cartridge harus dilakukan oleh personel yang terlatih dalam penanganan sampel biologis secara aman.

Langkah-langkah berikut tercakup dan harus dijalankan oleh pengguna:

1. Sampel Cairan Serebral Spinal (Cerebral Spinal Fluid, CSF) dikumpulkan.
2. Informasi sampel ditulis secara manual pada atau label sampel ditempelkan di bagian atas QIAstat-Dx ME Panel Cartridge.
3. Sampel CSF dimuat secara manual ke dalam QIAstat-Dx ME Panel Cartridge.

200  $\mu$ L sampel ditransfer ke port utama QIAstat-Dx ME Panel Cartridge menggunakan salah satu pipet transfer yang disertakan. Gunakan pipet ukur alternatif yang steril jika keenam pipet yang disertakan dengan kit telah digunakan.

**Catatan:** Saat memuat sampel CSF, pengguna perlu melakukan pemeriksaan visual dari jendela pemeriksaan sampel (lihat gambar di bawah) untuk mengonfirmasi bahwa sampel cairan telah dimuat (Gambar 3).



Gambar 3. Jendela pemeriksaan sampel (panah biru).

- 
4. Barcode sampel dan kode QR QIAstat-Dx ME Panel Cartridge dipindai di QIAstat-Dx Analyzer 1.0.
  5. QIAstat-Dx ME Panel Cartridge dimasukkan ke dalam QIAstat-Dx Analyzer 1.0.
  6. Pengujian dimulai pada QIAstat-Dx Analyzer 1.0.

## Persiapan sampel, amplifikasi, dan deteksi asam nukleat

Ekstraksi, amplifikasi, dan deteksi asam nukleat dalam sampel dilakukan secara otomatis oleh QIAstat-Dx Analyzer 1.0.

1. Sampel dihomogenisasi dan sel-sel dilisis di ruang lisis QIAstat-Dx ME Panel Cartridge, yang di dalamnya terdapat rotor yang berputar dengan kecepatan tinggi.
2. Asam nukleat dimurnikan dari sampel yang dilisis melalui pengikatan ke membran silika di ruang pemurnian QIAstat-Dx ME Panel Cartridge dengan adanya garam dan alkohol chaotropic.
3. Asam nukleat murni dielusi dari membran dalam ruang pemurnian dan dicampur dengan kimia PCR terlifofilisasi dalam ruang kimia kering pada QIAstat-Dx ME Panel Cartridge.
4. Campuran sampel dan reagen PCR disalurkan menuju ke dalam ruang PCR QIAstat-Dx ME Panel Cartridge berisi primer dan probe spesifik uji kadar terlifofilisasi.
5. QIAstat-Dx Analyzer 1.0 membuat profil suhu optimal untuk melakukan real-time RT-PCR multipleks yang efektif dan melakukan pengukuran fluoresensi waktu-nyata untuk menghasilkan kurva amplifikasi.
6. Perangkat Lunak QIAstat-Dx Analyzer 1.0 menginterpretasikan data yang dihasilkan dan kontrol proses serta memberikan laporan pengujian.

# Bahan yang Disediakan

## Isi kit

<b>QIAstat-Dx ME Panel</b>	
<b>No. katalog</b>	<b>691611</b>
<b>Jumlah pengujian</b>	<b>6</b>
QIAstat-Dx ME Panel Cartridge*	6
Transfer pipettes (Pipet transfer) <sup>†</sup>	6

\* 6 kartu yang dikemas satu per satu yang berisi semua reagen yang diperlukan untuk persiapan sampel dan real-time RT-PCR multiplex, plus Kontrol Internal.

† 6 pipet transfer yang dikemas satu per satu untuk menyalurkan sampel cairan ke dalam QIAstat-Dx ME Panel Cartridge.

# Bahan yang Diperlukan Tetapi Tidak Disediakan

QIAstat-Dx ME Panel dirancang untuk digunakan dengan QIAstat-Dx Analyzer 1.0. Sebelum memulai pengujian, pastikan item berikut ini tersedia:

- QIAstat-Dx Analyzer 1.0 (setidaknya satu Modul Operasional dan satu Modul Analitik) dengan versi perangkat lunak 1.4 atau yang lebih baru
- *Panduan Pengguna QIAstat-Dx Analyzer 1.0* (untuk digunakan dengan perangkat lunak versi 1.4 ke atas)
- Perangkat lunak File Definisi Uji Kadar terbaru QIAstat-Dx untuk QIAstat-Dx ME Panel yang diinstal pada Modul Operasional.

# Peringatan dan Pencegahan

Untuk penggunaan diagnostik *in vitro*.

QIAstat-Dx ME Panel ditujukan untuk digunakan oleh para profesional laboratorium yang terlatih dalam penggunaan QIAstat-Dx Analyzer 1.0.

## Informasi keselamatan

Saat bekerja dengan bahan kimia, selalu kenakan jas lab yang sesuai, sarung tangan sekali pakai, dan kacamata pelindung. Lindungi kulit, mata, dan selaput lendir, dan ganti sarung tangan sesering mungkin saat menangani sampel. Untuk informasi lebih lanjut, lihat lembar data keselamatan (Safety Data Sheets, SDS) yang sesuai. Lembar data keselamatan ini tersedia secara online dalam format PDF di [www.qiagen.com/safety](http://www.qiagen.com/safety) tempat Anda dapat menemukan, melihat, dan mencetak SDS untuk setiap komponen kit dan komponen QIAGEN.

Tangani semua sampel, kartrij bekas, dan pipet transfer seolah-olah item tersebut mampu menularkan agen infeksius. Selalu perhatikan tindakan pencegahan keselamatan sebagaimana diuraikan dalam pedoman yang relevan, seperti Clinical and Laboratory Standards Institute® (CLSI) *Protection of Laboratory Workers from Occupationally Acquired Infections; Approved Guideline (M29)*, atau dokumen lain yang sesuai.

Ikuti prosedur keselamatan institusi Anda untuk menangani sampel biologis. Buang sampel, QIAstat-Dx ME Panel Cartridge, dan pipet transfer sesuai dengan peraturan yang berlaku.

QIAstat-Dx ME Panel Cartridge adalah perangkat tertutup sekali pakai yang berisi semua reagen yang diperlukan untuk persiapan sampel dan real-time RT-PCR waktu-nyata multipleks dalam QIAstat-Dx Analyzer 1.0. Jangan gunakan QIAstat-Dx ME Panel Cartridge jika tampak rusak atau terdapat kebocoran cairan. Buang kartrij bekas atau rusak sesuai dengan semua peraturan dan undang-undang kesehatan dan keselamatan nasional, negara bagian, dan lokal.

Ikuti prosedur standar laboratorium untuk menjaga area kerja tetap bersih dan bebas dari kontaminasi. Pedoman diuraikan dalam publikasi seperti *Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories* dari Centers for Disease Control and Prevention dan National Institutes of Health ([www.cdc.gov/od/ohs/biosfty/biosfty.htm](http://www.cdc.gov/od/ohs/biosfty/biosfty.htm)).

Pernyataan bahaya dan pencegahan berikut ini berlaku untuk komponen-komponen QIAstat-Dx ME Panel.



Mengandung: etanol; guanidin hidroklorida; guanidin tiosiana; isopropanol; proteinase K; t-Octylphenoxypropolyethoxyethanol. Bahaya! Cairan dan uap yang sangat mudah terbakar. Berbahaya jika tertelan atau terhirup. Dapat berbahaya jika terkena kulit. Menyebabkan luka bakar yang parah pada kulit dan kerusakan mata. Dapat menyebabkan gejala alergi atau asma maupun kesulitan bernapas jika terhirup. Dapat menyebabkan kantuk atau pusing. Berbahaya bagi kehidupan air dengan efek jangka panjang. Kontak dengan asam dapat membebaskan gas yang sangat beracun. Korosif terhadap saluran pernapasan. Jauhkan dari panas/percikan api/nyala api terbuka/permukaan panas. Dilarang Merokok. Hindari menghirup debu/asap/gas/kabut/uap/semprotan. Kenakan sarung tangan pelindung/pakaian pelindung/pelindung mata/pelindung wajah. Kenakan perlindungan pernapasan. JIKA TERKENA MATA: Bilas secara hati-hati dengan air selama beberapa menit. Lepaskan lensa kontak, jika ada dan mudah dilakukan. Lanjutkan membilas. JIKA terpapar atau khawatir: Segera hubungi PUSAT BANTUAN KERACUNAN atau dokter/medis. Bawa orang tersebut ke udara terbuka dan nyaman untuk bernapas.

## Tindakan pencegahan laboratorium

Untuk menghindari kemungkinan kontaminasi spesimen dan area kerja, prosedur pembersihan dan keselamatan laboratorium standar harus digunakan, termasuk tindakan pencegahan berikut:

- Sampel harus diproses dalam kabinet keselamatan biologis atau permukaan bersih serupa yang dapat memastikan perlindungan pengguna. Kabinet keselamatan biologi tidak digunakan, dead air box (mis., stasiun kerja AirClean PCR), pelindung percikan (splash shield) (misalnya, Bel-Art Scienceware Splash Shields), atau pelindung wajah harus digunakan saat menyiapkan sampel.
- Kabinet keselamatan biologi yang digunakan untuk melakukan pengujian patogen CSF (misalnya, kultur) tidak boleh digunakan untuk penyiapan sampel atau pemuatkan kartrij.
- Sebelum memproses sampel, bersihkan area kerja secara menyeluruh menggunakan pembersih yang sesuai seperti pemutih 10% yang baru saja disiapkan atau disinfektan serupa. Untuk menghindari tumpukan residu dan potensi kerusakan pada spesimen atau interferensi dari disinfektan, sebaiknya gunakan permukaan yang terdisinfeksi dengan air.
- Sampel dan kartir harus ditangani satu per satu.
- Gunakan sarung tangan bersih untuk membuang materi dari kantong kemasan besar dan segel kembali kantong kemasan besar saat tidak digunakan.
- Ganti sarung tangan dan bersihkan area kerja antara tiap sampel.
- Buang kartir yang terpakai di wadah bahan yang berbahaya secara biologis yang sesuai segera setelah proses selesai.
- Hindari penanganan kartir setelah proses pengujian secara berlebihan.
- Berhati-hatilah untuk tidak merusak kartir.
- Gunakan sarung tangan bersih untuk membuang materi dari kotak kemasan besar dan tutup kemasan besar saat tidak digunakan.

# Penyimpanan dan Penanganan Reagen

Simpan QIAstat-Dx ME Panel Cartridge di ruang penyimpanan yang kering dan bersih pada suhu kamar (15–25 °C). Jangan lepaskan QIAstat-Dx ME Panel Cartridge atau pipet transfer dari masing-masing kemasannya hingga penggunaan aktual. Dalam kondisi ini, QIAstat-Dx ME Panel Cartridge dapat disimpan hingga tanggal kedaluwarsa yang tercetak pada masing-masing kemasannya. Tanggal kedaluwarsa juga terdapat di dalam barcode QIAstat-Dx ME Panel Cartridge dan dibaca oleh QIAstat-Dx Analyzer 1.0 ketika kartu dimasukkan ke instrumen untuk menjalankan pengujian.

## Penanganan, Penyimpanan, dan Persiapan Spesimen

Spesimen CSF harus dikumpulkan dan ditangani sesuai dengan prosedur yang disarankan.

Kondisi penyimpanan yang direkomendasikan untuk CSF adalah suhu ruang (15–25°C) hingga 12 jam.

# Prosedur

## Kontrol Internal

QIAstat-Dx ME Panel Cartridge mencakup Kontrol Internal proses lengkap, yang berupa *Schizosaccharomyces pombe* berjenjang, ragi (jamur) yang termasuk dalam kartirj dalam bentuk kering dan terhidrasi ulang setelah pemutuan sampel. Materi Kontrol Internal ini memverifikasi semua langkah proses analisis, termasuk homogenisasi sampel, lisis struktur virus dan seluler (dengan cara disrupti kimia dan mekanis), pemurnian asam nukleat, transkripsi balik, dan real-time PCR.

Sinyal positif untuk Kontrol Internal menunjukkan bahwa semua langkah pemrosesan yang dilakukan oleh QIAstat-Dx ME Panel Cartridge berhasil.

Sinyal negatif dari Kontrol Internal tidak meniadakan hasil positif untuk target yang terdeteksi dan teridentifikasi, tetapi membatalkan semua hasil negatif dalam analisis. Oleh karena itu, pengujian harus diulang jika sinyal Kontrol Internal negatif.

## Protokol: sampel cairan serebrospinal

### Pengumpulan sampel, transpor, dan penyimpanan

Spesimen CSF harus dikumpulkan melalui punktur lumbar dan tidak boleh disentrifugasi.

### Memuat sampel ke dalam QIAstat-Dx ME Panel Cartridge

1. Bersihkan area kerja secara menyeluruh dengan pemutih 10% yang baru saja disiapkan (atau disinfektan yang sesuai) dilanjutkan dengan pembilasan menggunakan air.
2. Buka kemasan QIAstat-Dx ME Panel Cartridge menggunakan takik sobek di sisi kemasan (Gambar 4).

**PENTING:** Setelah kemasan terbuka, sampel harus dimuat ke dalam QIAstat-Dx ME Panel Cartridge dan dimuat ke dalam QIAstat-Dx Analyzer 1.0 dalam 120 menit.



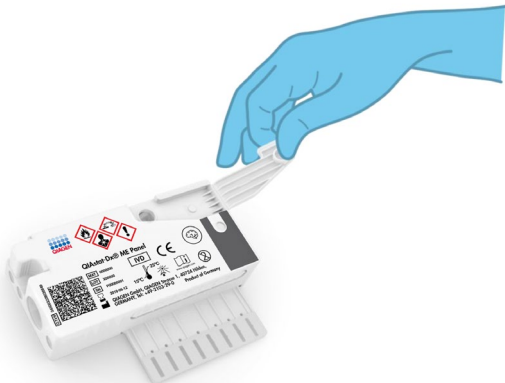
Gambar 4. Membuka QIAstat-Dx ME Panel Cartridge.

3. Keluarkan QIAstat-Dx ME Panel Cartridge dari kemasan dan posisikan agar barcode pada label menghadap Anda.
4. Tulis informasi sampel secara manual, atau letakkan label informasi sampel di atas QIAstat-Dx ME Panel Cartridge. Pastikan label diposisikan dengan benar dan tidak menghalangi penutupnya untuk terbuka (Gambar 5).



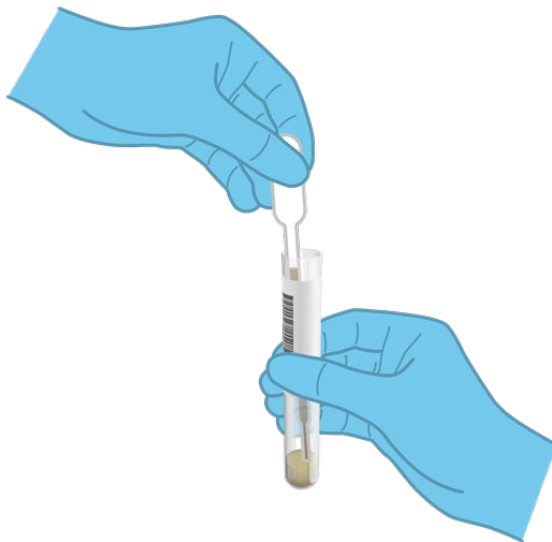
Gambar 5. Penempatan informasi sampel di atas QIAstat-Dx Meningitis/Encephalitis Panel Cartridge.

5. Buka penutup sampel port utama di bagian depan QIAstat-Dx ME Panel Cartridge (Gambar 6).



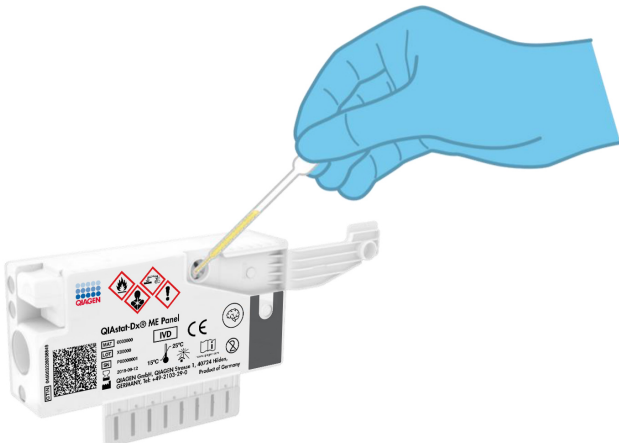
Gambar 6. Membuka penutup sampel port utama.

6. Buka tabung dengan sampel yang akan diuji. Gunakan pipet transfer yang disediakan untuk menarik cairan ke saluran pengisian kedua pada pipet (yaitu, 200 µL) (Gambar 7).  
**PENTING:** Jangan mengisap udara ke dalam pipet. Jika udara masuk ke dalam pipet, keluarkan cairan sampel dalam pipet dengan perlahan ke dalam tabung sampel, lalu ambil cairan kembali.



Gambar 7. Menarik sampel ke dalam pipet transfer yang disediakan.

7. Dengan hati-hati, transfer 200  $\mu$ L sampel ke dalam port utama QIAstat-Dx ME Panel Cartridge menggunakan pipet transfer apusan sekali pakai yang disediakan (Gambar 8).



Gambar 8. Mentransfer sampel ke port utama QIAstat-Dx ME Panel Cartridge.

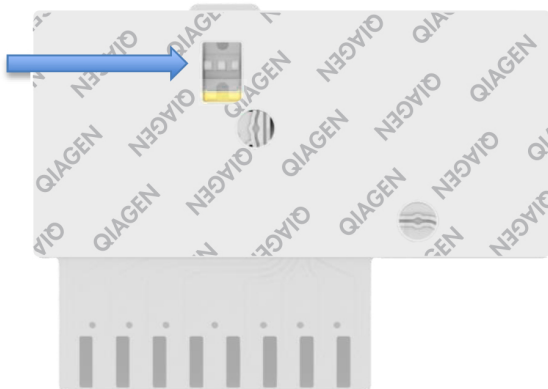
8. Tutup penutup port utama dengan kuat hingga terkunci (Gambar 9).



Gambar 9. Menutup penutup port utama.

9. Konfirmasikan secara visual bahwa sampel telah dimuat dengan memeriksa jendela pemeriksaan sampel pada QIAstat-Dx ME Panel Cartridge (Gambar 10).

**PENTING:** Setelah sampel ditempatkan di dalam QIAstat-Dx ME Panel Cartridge, kartrij harus dimuat ke dalam QIAstat-Dx Analyzer 1.0 dalam waktu 90 menit.



Gambar 10. Jendela pemeriksaan sampel (panah biru).

## Memulai QIAstat-Dx Analyzer 1.0

1. NYALAKAN QIAstat-Dx Analyzer 1.0 dengan menekan tombol **On/Off** (Aktif/Tidak Aktif) di bagian depan instrumen.

**Catatan:** Sakelar daya di bagian belakang Modul Analitik harus diatur pada posisi “I”. Indikator status QIAstat-Dx Analyzer 1.0 akan berubah menjadi biru.
2. Tunggu sampai layar **Main** (Utama) muncul dan indikator status QIAstat-Dx Analyzer 1.0 berubah menjadi hijau dan berhenti berkedip.
3. Login ke QIAstat-Dx Analyzer 1.0 dengan memasukkan nama pengguna dan kata sandi.

**Catatan:** Layar **Login** akan muncul jika **User Access Control** (Kontrol Akses Pengguna) diaktifkan. Jika **User Access Control** (Kontrol Akses Pengguna) dinonaktifkan, tidak ada nama pengguna/kata sandi yang diperlukan dan layar **Main** (Utama) akan muncul.
4. Jika perangkat lunak File Definisi Uji Kadar belum diinstal pada QIAstat-Dx Analyzer 1.0, ikuti petunjuk instalasi sebelum menjalankan pengujian (lihat Lampiran A: Instalasi File Definisi Uji Kadar, halaman 73, untuk informasi tambahan).

## Menjalankan pengujian

1. Tekan tombol **Run Test** (Jalankan Pengujian) di sudut kanan atas layar sentuh QIAstat-Dx Analyzer 1.0.
2. Saat diminta, pindai barcode ID sampel pada tabung CSF yang berisi sampel, atau pindai barcode informasi spesimen yang terletak di bagian atas QIAstat-Dx ME Panel Cartridge (lihat langkah 3) menggunakan pembaca barcode depan terintegrasi pada QIAstat-Dx Analyzer 1.0 (Gambar 11).

**Catatan:** Dimungkinkan juga untuk memasukkan ID sampel menggunakan keyboard virtual layar sentuh dengan memilih bidang **Sample ID** (ID Sampel).

**Catatan:** Bergantung pada konfigurasi sistem yang dipilih, memasukkan ID pasien mungkin juga diperlukan pada titik ini.

**Catatan:** Petunjuk dari QIAstat-Dx Analyzer 1.0 muncul di **Instruction Bar** (Bar Petunjuk) di bagian bawah layar sentuh.



**Gambar 11. Memindai barcode ID sampel.**

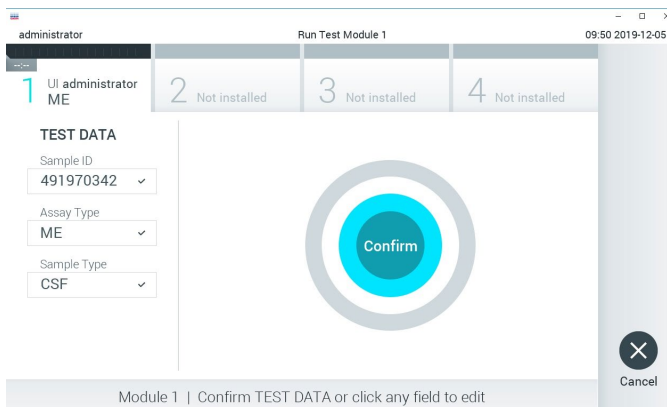
3. Saat diminta, pindai barcode QIAstat-Dx ME Panel Cartridge yang akan digunakan (Gambar 12). QIAstat-Dx Analyzer 1.0 secara otomatis mengenali uji kadar yang akan dijalankan berdasarkan barcode kartrij.

**Catatan:** QIAstat-Dx Analyzer 1.0 tidak akan menerima QIAstat-Dx ME Panel Cartridge dengan tanggal kedaluwarsa yang sudah lewat, kartrij yang sebelumnya sudah digunakan atau kartrij untuk uji kadar yang belum diinstal pada unit. Pesan kesalahan akan ditampilkan dalam kasus ini dan QIAstat-Dx ME Panel Cartridge akan ditolak. Baca *Panduan Pengguna QIAstat-Dx Analyzer 1.0* untuk detail lebih lanjut tentang cara instalasi uji kadar.



**Gambar 12. Memindai barcode QIAstat-Dx Meningitis/Encephalitis Panel Cartridge.**

4. Layar **Confirm** (Konfirmasi) akan muncul. Tinjau data yang dimasukkan dan buat perubahan apa pun yang diperlukan dengan memilih bidang yang relevan di layar sentuh dan mengedit informasi.
5. Tekan **Confirm** (Konfirmasi) ketika semua data yang ditampilkan sudah benar. Jika perlu, pilih bidang yang sesuai untuk mengedit kontennya, atau tekan **Cancel** (Batal) untuk membatalkan pengujian (Gambar 13).



Gambar 13. Mengonfirmasi entri data.

6. Pastikan penutup sampel port apusan dan port utama QIAstat-Dx ME Panel Cartridge sudah tertutup secara kuat. Ketika port masuk kartirji di bagian atas QIAstat-Dx Analyzer 1.0 terbuka secara otomatis, masukkan QIAstat-Dx ME Panel Cartridge dengan barcode menghadap ke kiri dan ruang reaksi menghadap ke bawah (Gambar 14).

**Catatan:** Tidak perlu mendorong QIAstat-Dx ME Panel Cartridge ke dalam QIAstat-Dx Analyzer 1.0. Posisikan dengan benar ke dalam port masuk kartirji dan QIAstat-Dx Analyzer 1.0 akan secara otomatis memindahkan kartirji ke Modul Analitik.

**Catatan:** Port apusan tidak digunakan untuk uji kadar QIAstat-Dx ME Panel.



Gambar 14. Memasukkan QIAstat-Dx ME Panel Cartridge ke dalam QIAstat-Dx Analyzer 1.0.

7. Setelah mendeteksi QIAstat-Dx ME Panel Cartridge, QIAstat-Dx Analyzer 1.0 akan secara otomatis menutup penutup port masuk kartrij dan memulai proses pengujian. Tidak diperlukan tindakan lebih lanjut dari operator untuk memulai proses.

**Catatan:** QIAstat-Dx Analyzer 1.0 tidak akan menerima QIAstat-Dx ME Panel Cartridge selain yang digunakan dan dipindai selama pengaturan pengujian. Jika kartrij selain yang dipindai dimasukkan, kesalahan akan terjadi dan kartrij akan dikeluarkan secara otomatis.

**Catatan:** Hingga titik ini, masih dimungkinkan untuk membatalkan proses pengujian dengan menekan tombol **Cancel** (Batal) di sudut kanan bawah layar sentuh.

**Catatan:** Tergantung pada konfigurasi sistem, operator mungkin perlu memasukkan kembali kata sandi pengguna mereka untuk memulai proses pengujian.

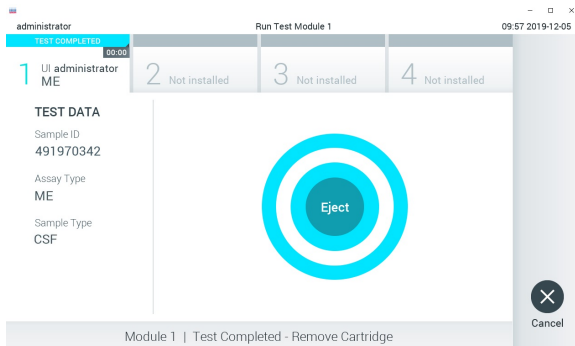
**Catatan:** Penutup port masuk kartrij akan menutup secara otomatis setelah 30 detik jika QIAstat-Dx ME Panel Cartridge tidak diposisikan di port. Jika ini terjadi, ulangi prosedur dimulai dengan langkah 18.

8. Saat pengujian sedang berjalan, sisa waktu proses akan ditampilkan pada layar sentuh.

9. Setelah proses pengujian selesai, layar **Eject** (Keluarkan) akan muncul (Gambar 15) dan **Module status bar** (Bar status modul) akan menampilkan hasil pengujian sebagai salah satu opsi berikut:

- **TEST COMPLETED** (PENGUJIAN SELESAI): Pengujian berhasil diselesaikan.
- **TEST FAILED** (PENGUJIAN GAGAL): Terjadi kesalahan selama pengujian.
- **TEST CANCELED** (PENGUJIAN DIBATALKAN): Pengguna membatalkan pengujian.

**PENTING:** Jika pengujian gagal, hubungi Layanan Teknis.



Gambar 15. Tampilan layar Eject (Keluarkan).

10. Tekan **Eject** (Keluarkan) pada layar sentuh untuk mengeluarkan QIAstat-Dx ME Panel Cartridge dan buang sebagai limbah yang berbahaya bagi biologi sesuai dengan semua peraturan dan hukum kesehatan dan keselamatan nasional, negara bagian, dan lokal. QIAstat-Dx ME Panel Cartridge harus dilepaskan ketika port masuk kartirj terbuka dan mengeluarkan kartirj. Jika tidak dilepas setelah 30 detik, kartirj akan otomatis kembali ke QIAstat-Dx Analyzer 1.0 dan penutup port masuk kartirj akan menutup. Jika ini terjadi, tekan **Eject** (Keluarkan) untuk membuka penutup port masuk kartirj kembali, kemudian keluarkan kartirj.

**PENTING:** QIAstat-Dx ME Panel Cartridge yang sudah terpakai harus dibuang. Tidak dimungkinkan untuk menggunakan kembali kartirj untuk pengujian yang eksekusinya telah dimulai tetapi kemudian dibatalkan oleh operator, atau yang kesalahannya terdeteksi.

11. Setelah QIAstat-Dx ME Panel Cartridge telah dikeluarkan, layar **Summary** (Ringkasan) hasil akan muncul. Untuk memulai proses menjalankan pengujian lain, tekan **Run Test** (Jalankan Pengujian).

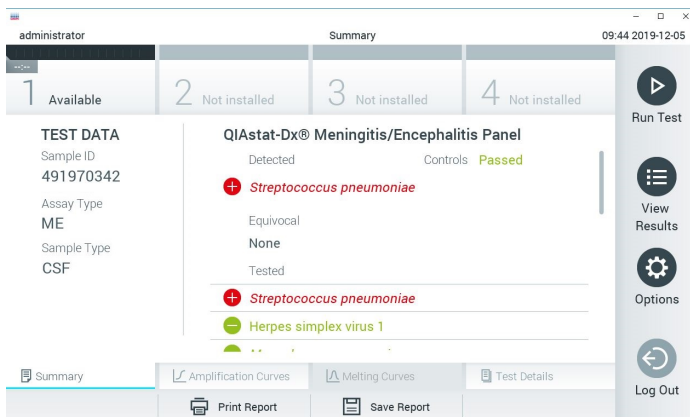
**Catatan:** Untuk informasi lebih lanjut tentang penggunaan QIAstat-Dx Analyzer 1.0, baca *Panduan Pengguna QIAstat-Dx Analyzer 1.0*.

# Interpretasi Hasil

**CATATAN:** Gambar layar QIAstat-Dx Analyzer 1.0 dalam bab ini berfungsi sebagai contoh dan mungkin tidak mewakili hasil patogen spesifik yang disediakan untuk QIAstat-Dx ME Panel.

## Melihat hasil

QIAstat-Dx Analyzer 1.0 secara otomatis menginterpretasikan dan menyimpan hasil pengujian. Setelah mengeluarkan QIAstat-Dx ME Panel Cartridge, layar Summary (Ringkasan) akan ditampilkan secara otomatis (Gambar 16).



Gambar 16. Contoh layar Summary (Ringkasan) Hasil menampilkan Test Data (Data Pengujian) di panel kiri dan Summary (Ringkasan) Pengujian di panel utama.

Bagian utama layar menyediakan daftar berikut dan menggunakan kode warna serta simbol untuk menunjukkan hasil:

- Daftar pertama, di bawah judul **Detected** (Terdeteksi), berisi semua patogen yang terdeteksi dan teridentifikasi dalam sampel, yang didahului oleh tanda  dan berwarna merah.
- Daftar kedua, di bawah judul **Equivocal** (Samar) tidak digunakan. Hasil Equivocal (Samar) tidak berlaku untuk QIAstat-Dx ME Panel. Oleh karena itu, daftar **Equivocal** (Samar) akan selalu kosong.
- Daftar ketiga, di bawah judul **Tested** (Diuji), berisi semua patogen yang diuji dalam sampel. Patogen yang terdeteksi dan teridentifikasi dalam sampel akan didahului dengan tanda  dan berwarna merah. Patogen yang diuji tetapi tidak terdeteksi akan didahului oleh tanda  dan berwarna hijau. Patogen yang tidak valid juga ditampilkan dalam daftar ini.

**Catatan:** Patogen yang terdeteksi dan teridentifikasi dalam sampel ditunjukkan dalam daftar **Detected** (Terdeteksi) dan **Tested** (Diuji).

Jika pengujian gagal, pesan akan **Failed** (Gagal) diikuti dengan Kode Kesalahan spesifik.

Test Data (Data Pengujian) berikut ditampilkan di sisi kiri layar:

- Sample ID (ID Sampel)
- Patient ID (ID Pasien) (jika tersedia)
- Assay Type (Tipe Uji Kadar)
- Sample Type (Tipe Sampel)

Data lebih lanjut tentang uji kadar tersedia, tergantung pada hak akses operator, melalui tab di bagian bawah layar (misalnya, plot amplifikasi dan detail pengujian).

Laporan dengan data uji kadar dapat diekspor ke perangkat penyimpanan USB eksternal. Masukkan perangkat penyimpanan USB ke salah satu port USB pada QIAstat-Dx Analyzer 1.0,

lalu tekan **Save Report** (Simpan Laporan) di bar bawah pada layar. Laporan ini dapat dieksport di lain waktu dengan memilih pengujian dari daftar **View Results** (Lihat Hasil).

Laporan juga dapat dikirim ke printer dengan menekan **Print Report** (Cetak Laporan) di bar bawah pada layar.

## Melihat kurva amplifikasi

Untuk melihat kurva amplifikasi uji patogen yang terdeteksi, tekan tab **Amplification Curves** (Kurva Amplifikasi) (Gambar 17).



Gambar 17. Layar **Amplification Curves** (Kurva Amplifikasi) (tab PATHOGENS (PATOGEN)).

Detail tentang patogen dan kontrol yang diuji ditunjukkan di sebelah kiri dan kurva amplifikasi ditunjukkan di tengah.

**Catatan:** Jika **User Access Control** (Kontrol Akses Pengguna) diaktifkan pada QIAstat-Dx Analyzer 1.0, layar **Amplification Curves** (Kurva Amplifikasi) hanya akan tersedia untuk operator dengan hak akses.

Tekan tab **PATHOGENS** (PATOGEN) di sisi kiri untuk menampilkan plot yang sesuai dengan patogen yang diuji. Tekan pada nama patogen untuk memilih patogen mana yang ditunjukkan dalam plot amplifikasi. Dimungkinkan untuk memilih patogen tunggal, beberapa, atau tidak sama sekali. Setiap patogen dalam daftar yang dipilih akan diberi warna yang sesuai dengan kurva amplifikasi yang terkait dengan patogen. Patogen yang tidak dipilih akan ditampilkan dalam warna abu-abu.

Nilai  $C_T$  dan fluoresensi titik akhir (Endpoint Fluorescence, EP) yang sesuai ditunjukkan di bawah setiap nama patogen.

Tekan tab **CONTROLS** (KONTROL) di sisi kiri untuk melihat kontrol di plot amplifikasi. Tekan lingkaran di sebelah nama kontrol untuk memilih atau membatalkan pilihan (Gambar 18).



Gambar 18. Layar Amplification Curves (Kurva Amplifikasi) (tab CONTROLS (KONTROL)).

Plot amplifikasi menampilkan kurva data untuk patogen atau kontrol yang dipilih. Untuk beralih antara skala logaritmik atau linear untuk sumbu Y, tekan tombol **Lin** (Linear) atau **Log** (Logaritmik) di sudut kiri bawah plot.

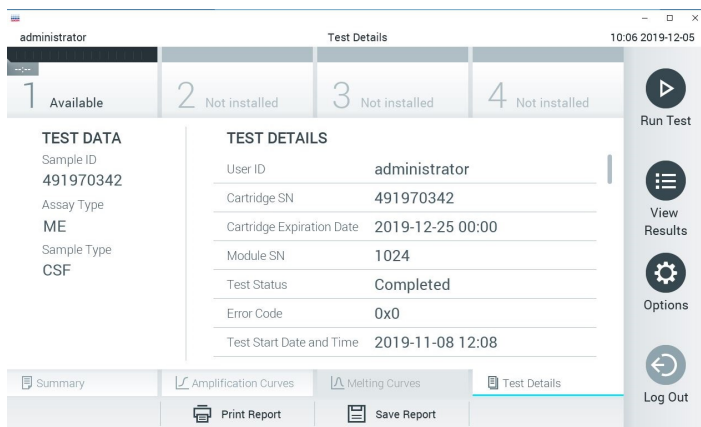
Skala sumbu X dan sumbu Y dapat disesuaikan menggunakan **pemilih biru** pada setiap sumbu. Tekan dan tahan **pemilih biru**, kemudian pindahkan ke lokasi yang diinginkan pada sumbu. Pindahkan **pemilih biru** ke sumbu asli untuk kembali ke nilai bawaan.

## Melihat detail pengujian

Tekan  **Test Details** (Detail Pengujian) pada bar Menu Tab pada di bagian bawah layar sentuh untuk meninjau hasilnya secara lebih detail. Gulir ke bawah untuk melihat laporan lengkap.

Test Details (Detail Pengujian) berikut ditampilkan di bagian tengah layar (Gambar 19):

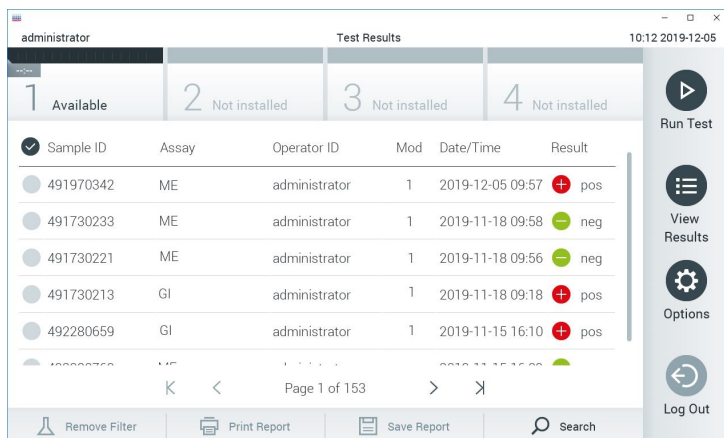
- User ID (ID Pengguna)
- Cartridge SN (NS Kartrij) (nomor seri)
- Cartridge Expiration Date (Tanggal Kedaluwarsa Kartrij)
- Module SN (NS Modul) (nomor seri)
- Test Status (Status Pengujian) (Completed (Selesai), Failed (Gagal) atau Canceled (Dibatalkan) oleh operator)
- Error Code (Kode Kesalahan) (jika ada)
- Test Start Date and Time (Tanggal dan Waktu Mulai Pengujian)
- Test Execution Time (Waktu Eksekusi Pengujian)
- Assay Name (Nama Uji Kadar)
- Test ID (ID Pengujian)
- Test Result (Hasil Pengujian):
  - **Positive** (Positif) (jika setidaknya satu patogen meningitis/ensefalitis terdeteksi/teridentifikasi)
  - **Negative** (Negatif) (jika tidak ada patogen meningitis/ensefalitis yang terdeteksi)
  - **Failed** (Gagal) (kesalahan terjadi atau pengujian dibatalkan oleh pengguna)
- Daftar analit yang diuji dalam uji kadar, dengan Ct dan fluoresensi titik akhir apabila terdapat sinyal positif
- Kontrol Internal, dengan Ct dan fluoresensi titik akhir



**Gambar 19.** Contoh layar menampilkan Test Data (Data Pengujian) pada panel kiri dan Test Details (Detail Pengujian) pada panel utama.

## Menjelajahi hasil dari pengujian sebelumnya

Untuk melihat hasil dari pengujian sebelumnya yang disimpan di repositori hasil, tekan **View Results** (Lihat Hasil) pada bar Menu Utama (Gambar 20).



**Gambar 20.** Contoh Layar View Results (Lihat Hasil).

Informasi berikut tersedia untuk setiap pengujian yang dieksekusi (Gambar 21):

- Sample ID (ID Sampel)
- Assay (Uji Kadar) (nama uji kadar pengujian yang berupa "ME" untuk Panel Meningitis/Encefalitis)
- Operator ID (ID Operator)
- Mod (Modul Analitik tempat pengujian dieksekusi)
- Date/Time (Tanggal/Waktu) (tanggal dan waktu ketika pengujian selesai)
- Result (Hasil) (hasil pengujian: positive (positif) [pos], negative (negatif) [neg], failed (gagal) [fail] atau successful (berhasil) [suc])

**Catatan:** Jika **User Access Control** (Kontrol Akses Pengguna) diaktifkan pada QIAstat-Dx Analyzer 1.0, data yang untuknya pengguna tidak memiliki hak akses akan disembunyikan dengan tanda bintang.

Pilih satu atau beberapa hasil pengujian dengan menekan **lingkaran abu-abu** di sebelah kiri ID sampel. Tanda centang akan muncul di sebelah hasil yang dipilih. Batalkan pilihan hasil pengujian dengan menekan tanda centang. Seluruh daftar hasil dapat dipilih dengan menekan tombol  **lingkaran tanda centang** di baris atas (Gambar 21).

The screenshot shows the 'Test Results' section of the QIAstat-Dx software. At the top, there are four status indicators: 1 Available, 2 Not installed, 3 Not installed, and 4 Not installed. Below this is a table with columns: Sample ID, Assay, Operator ID, Mod, Date/Time, and Result. The first row has a checked checkbox in the Sample ID column. Subsequent rows have unchecked checkboxes. The 'Result' column shows various outcomes: pos, neg, neg, pos, pos, pos. On the right side, there is a vertical sidebar with icons for Run Test, View Results, Options, and Log Out. At the bottom, there are navigation buttons (K, <, >, X), a page number (Page 1 of 153), and report generation buttons (Remove Filter, Print Report, Save Report, Search).

Sample ID	Assay	Operator ID	Mod	Date/Time	Result
491970342	ME	administrator	1	2019-12-05 09:57	<input checked="" type="checkbox"/> pos
491730233	ME	administrator	1	2019-11-18 09:58	<input checked="" type="checkbox"/> neg
491730221	ME	administrator	1	2019-11-18 09:56	<input checked="" type="checkbox"/> neg
491730213	GI	administrator	1	2019-11-18 09:18	<input checked="" type="checkbox"/> pos
492280659	GI	administrator	1	2019-11-15 16:10	<input checked="" type="checkbox"/> pos

Gambar 21. Contoh memilih Test Results (Hasil Pengujian) di layar View Results (Lihat Hasil).

Tekan di mana pun pada baris pengujian untuk melihat hasil pengujian tertentu.

Tekan judul kolom (mis., **Sample ID** (ID Sampel)) untuk mengurutkan daftar dalam urutan naik atau turun sesuai dengan parameter tersebut. Daftar hanya dapat diurutkan berdasarkan satu kolom pada satu waktu.

Kolom **Result** (Hasil) menunjukkan hasil dari setiap pengujian (Tabel 2).

**Tabel 2. Deskripsi hasil pengujian di Layar View Results (Lihat Hasil)**

Keluaran	Hasil	Deskripsi	Tindakan
Positive (Positif)		Setidaknya satu patogen positif	Lihat Layar Summary Result (Hasil Ringkasan) atau Result Printout (Cetakan Hasil) untuk hasil spesifik patogen.
Positive with warning (Positif dengan peringatan)		Setidaknya satu patogen positif, tetapi Kontrol Internal gagal	Lihat Layar Summary Result (Hasil Ringkasan) atau Result Printout (Cetakan Hasil) untuk hasil spesifik patogen.
Negative (Negatif)		Tidak ada analit yang terdeteksi	Lihat Layar Summary Result (Hasil Ringkasan) atau Result Printout (Cetakan Hasil) untuk hasil spesifik patogen.
Failed (Gagal)		Pengujian gagal karena terjadi kesalahan, pengujian dibatalkan oleh pengguna, atau tidak ada patogen yang terdeteksi dan kontrol internal gagal.	Ulangi pengujian menggunakan kartir baru.  Terima hasil pengujian yang diulang. Jika kesalahan tetap terjadi, hubungi Layanan Teknis QIAGEN untuk petunjuk lebih lanjut.
Successful (Berhasil)		Pengujian positif maupun negatif, tetapi pengguna tidak memiliki hak akses untuk melihat hasil pengujian.	Login dari profil pengguna dengan hak untuk melihat hasil.

Tekan **Save Report** (Simpan Laporan) untuk menyimpan laporan dari hasil yang dipilih dalam format PDF ke perangkat penyimpanan USB eksternal.

Pilih tipe laporan: List of Tests (Daftar Pengujian) atau Test Report (Laporan Pengujian).

Tekan **Search** (Cari) untuk mencari hasil pengujian dengan Sample ID (ID Sampel), Assay (Uji Kadar), dan Operator ID (ID Operator). Masukkan string pencarian menggunakan keyboard virtual, lalu tekan **Enter** (Masuk) untuk memulai pencarian. Hanya catatan berisi teks pencarian yang akan ditampilkan dalam hasil pencarian.

Jika daftar hasil telah difilter, pencarian hanya akan berlaku untuk daftar yang difilter.

Tekan dan tahan judul kolom untuk menerapkan filter berdasarkan parameter tersebut. Untuk beberapa parameter, seperti **Sample ID** (ID Sampel), keyboard virtual akan muncul sehingga string pencarian untuk filter dapat dimasukkan.

Untuk parameter lain, seperti **Assay** (Uji Kadar), dialog akan terbuka dengan daftar uji kadar yang disimpan dalam repositori. Pilih satu atau beberapa uji kadar untuk memfilter pengujian yang dilakukan dengan uji kadar yang dipilih saja.

Simbol  di sebelah kiri judul kolom menunjukkan bahwa filter kolom aktif.

Filter dapat dihapus dengan menekan **Remove Filter** (Hapus Filter) di bar Submenu.

### Mengekspor hasil ke drive USB

Dari setiap tab pada layar **View Results** (Lihat Hasil), pilih **Save Report** (Simpan Laporan) untuk mengekspor dan menyimpan salinan hasil pengujian dalam format PDF ke drive USB (Gambar 22 hingga Gambar 24). Port USB terletak di bagian depan QIAstat-Dx Analyzer 1.0. Interpretasi hasil dalam file PDF ditunjukkan pada Tabel di bawah ini.

**Tabel 3. Interpretasi hasil pengujian pada laporan PDF.**

	<b>Keluaran</b>	<b>Simbol</b>	<b>Deskripsi</b>
Hasil patogen	Detected (Terdeteksi)		Patogen terdeteksi
	Not Detected (Tidak terdeteksi)	Tidak ada simbol	Patogen tidak terdeteksi
	Invalid (Tidak valid)	Tidak ada simbol	Kontrol Internal gagal, <u>tidak ada</u> hasil yang valid untuk target ini dan sampel harus diuji ulang
Status Pengujian	Completed (Selesai)		Pengujian selesai dan Kontrol Internal dan/atau satu atau beberapa target terdeteksi
	Failed (Gagal)		Pengujian gagal
Kontrol Internal	Passed (Lulus)		Kontrol Internal lulus
	Failed (Gagal)		Kontrol Internal gagal

**QIAstat-Dx® Meningitis/Encephalitis Panel**

www.qiagen.com

**TEST REPORT**

Patient ID                      Sample ID m30-3x                      Test Time                      2021-12-08 09:53

<b>Detected</b>	<b>Enterovirus</b>
	<b>Human herpes virus 6</b>

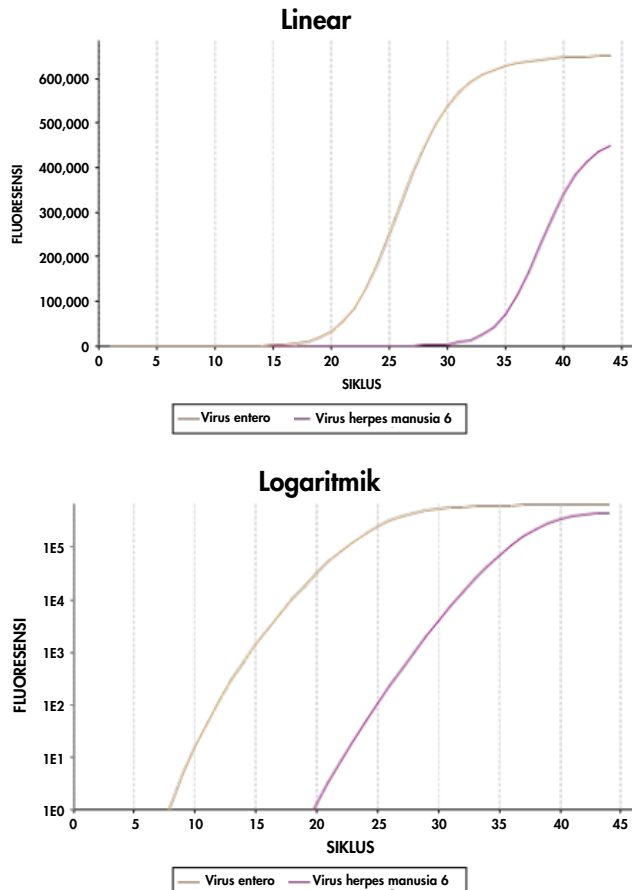
User	administrator	Test Status	Completed
		Internal Controls	Passed

		CL / EP
Viruses	Detected	Enterovirus
	Not detected	Herpes simplex virus 1
	Not detected	Herpes simplex virus 2
	Not detected	Human parechovirus
	Detected	Human herpes virus 6
	Not detected	Varicella zoster virus
Bacteria	Not detected	<i>Streptococcus pneumoniae</i>
	Not detected	<i>Neisseria meningitidis</i>
	Not detected	<i>Streptococcus agalactiae</i>
	Not detected	<i>Listeria monocytogenes</i>
	Not detected	<i>Haemophilus influenzae</i>
	Not detected	<i>Escherichia coli K1</i>
	Not detected	<i>Streptococcus pyogenes</i>
	Not detected	<i>Mycoplasma pneumoniae</i>
Fungi & Yeast	Not detected	<i>Cryptococcus neoformans/gattii</i>
Controls	Detected	IC
		31.8 / 368,769

**Gambar 22.** Laporan pengujian sampel

<b>TEST DETAILS</b>		
Assay ME	Cartridge SN	512900123
v1.0	Cartridge LOT	210290
Sample CSF	Expiration Date	2022-03-09
SN Operational module 20719052		
SN Analytical module 10221072		
SW Version 1.4.0 build 5		
Error None		

**Gambar 23.** Laporan pengujian sampel yang menunjukkan detail tentang pengujian



Gambar 24. Laporan pengujian sampel yang menujukkan data uji kadar.

## Hasil pencetakan

Pastikan printer terhubung ke QIAstat-Dx Analyzer 1.0 dan driver yang sesuai telah diinstal. Tekan **Print Report** (Cetak Laporan) untuk mengirim salinan hasil pengujian PDF ke printer.

## Interpretasi hasil

Hasil untuk organisme Meningitis/Ensefalitis diinterpretasikan sebagai **Positive** (Positif) jika uji kadar PCR terkait positif.

## Interpretasi Kontrol Internal

Hasil Kontrol Internal harus diinterpretasikan sesuai dengan Tabel 4.

**Tabel 4. Interpretasi hasil Kontrol Internal**

Hasil kontrol	Penjelasan	Tindakan
Passed (Lulus)	Kontrol Internal berhasil diamplifikasi	Proses berhasil diselesaikan. Semua hasil valid dan dapat dilaporkan. Patogen yang terdeteksi dilaporkan sebagai <b>positif</b> dan patogen yang tidak terdeteksi dilaporkan sebagai <b>negatif</b> .
Failed (Gagal)	Kontrol Internal gagal	Patogen yang terdeteksi positif dilaporkan, tetapi semua hasil negatif (patogen yang diuji tetapi tidak terdeteksi) tidak valid. Ulangi pengujian menggunakan QIAstat-Dx Meningitis/Encephalitis Panel Cartridge baru.

# Pengendalian Mutu

Sesuai dengan Sistem Manajemen Mutu QIAGEN yang bersertifikat ISO, setiap lot QIAstat-Dx ME Panel diuji terhadap spesifikasi yang telah ditentukan untuk memastikan kualitas produk yang konsisten.

## Batasan

- Hasil dari QIAstat-Dx ME Panel tidak ditujukan untuk digunakan sebagai dasar tunggal untuk diagnosis, perawatan, atau keputusan manajemen pasien lainnya.
- Hasil positif tidak mengesampingkan koinfeksi dengan organisme yang tidak termasuk dalam QIAstat-Dx ME Panel. Suatu agen atau beberapa agen yang terdeteksi mungkin bukan penyebab pasti suatu penyakit. Hasil negatif tidak menjauhkan kemungkinan terinfeksi sistem saraf pusat (Central Nervous System, CNS), karena tidak semua agen etiologi potensial terdeteksi oleh uji kadar ini, dan patogen yang ditargetkan oleh QIAstat-Dx ME Panel mungkin ada dalam konsentrasi yang lebih rendah di bawah batas deteksi sistem
- Tidak semua agen infeksi CNS terdeteksi oleh pengujian ini dan sensitivitas dalam penggunaan klinis mungkin berbeda dari yang dijelaskan dalam sisipan kemasan.
- QIAstat-Dx ME Panel tidak ditujukan untuk pengujian spesimen yang dikumpulkan dari perangkat medis CNS tetap (indwelling).
- Hasil negatif dengan ME Panel tidak mengesampingkan sifat menular dari sindrom tersebut. Hasil uji kadar negatif dapat berasal dari beberapa faktor dan kombinasinya, termasuk kesalahan penanganan sampel, variasi dalam urutan asam nukleat yang ditargetkan oleh uji kadar, infeksi oleh organisme yang tidak termasuk dalam uji kadar, level dari organisme tercakup yang berada di bawah batas deteksi untuk uji kadar dan penggunaan obat-obatan, terapi, atau agen tertentu.
- QIAstat-Dx ME Panel tidak dimaksudkan untuk menguji sampel selain yang dijelaskan dalam Petunjuk Penggunaan ini. Karakteristik kinerja pengujian telah dibuat hanya dengan CSF.
- QIAstat-Dx ME Panel ditujukan untuk digunakan bersama dengan standar perawatan (mis., kultur untuk pemulihan organisme, serotipe, dan pengujian kerentanan antimikroba). Hasil

dari QIAstat-Dx ME Panel harus diinterpretasikan oleh profesional kesehatan terlatih dalam konteks semua temuan klinis, laboratorium, dan epidemiologis yang relevan.

- QIAstat-Dx ME Panel hanya dapat digunakan dengan QIAstat-Dx Analyzer 1.0.\*
- QIAstat-Dx ME Panel adalah uji kadar kualitatif dan tidak memberikan nilai kuantitatif untuk organisme yang terdeteksi.
- Asam nukleat bakteri, virus, dan jamur dapat bertahan secara *in vivo*, meskipun organisme tersebut tidak dapat hidup atau menular. Deteksi penanda target tidak mengimplikasikan bahwa organisme yang sesuai adalah agen penyebab infeksi atau gejala klinis.
- Deteksi asam nukleat bakteri, virus, dan jamur tergantung pada pengumpulan, penanganan, transpor, penyimpanan dan pemuatan sampel yang tepat ke dalam QIAstat-Dx ME Panel Cartridge. Pengoperasian yang tidak tepat untuk semua proses yang disebutkan di atas dapat menyebabkan hasil yang salah, termasuk hasil positif palsu atau negatif palsu.
- Sensitivitas dan spesifitas uji kadar untuk organisme spesifik dan untuk semua organisme yang digabungkan adalah parameter kinerja intrinsik dari uji kadar yang diberikan dan tidak bervariasi tergantung pada prevalensi. Sebaliknya, nilai prediksi negatif dan positif dari hasil pengujian tergantung pada prevalensi penyakit/organisme. Harap perhatikan bahwa prevalensi yang lebih tinggi mendukung nilai prediksi positif dari hasil pengujian, sementara prevalensi yang lebih rendah mendukung nilai prediksi negatif dari hasil pengujian.
- Kontaminasi sampel CSF yang tidak disengaja dengan *Propionibacterium acnes* – organisme flora kulit komensal yang umum dapat menghasilkan sinyal yang tidak terduga (positif rendah) untuk target *Mycoplasma pneumoniae* di QIAstat-Dx ME Panel. Penanganan sampel CSF standar harus mencegah potensi kontaminasi ini.
- Hasil diperoleh selama studi koinfeksi dalam verifikasi analitik menunjukkan inhibisi potensial dari deteksi HSV1 jika *S.pneumoniae* ada dalam sampel yang sama. Dikarenakan efek ini diobservasi bahkan dengan konsentrasi rendah *S.pneumoniae*, hasil negatif untuk HSV1 dalam sampel positif *S.pneumoniae* harus diinterpretasikan dengan hati-hati. Efek yang berlawanan (inhibisi *S.pneumoniae* jika HSV1 ada dalam sampel yang sama) tidak diobservasi pada konsentrasi tertinggi yang diuji dari HSV1 ( $1,00E+05$  TCID<sub>50</sub>/mL).

Instrumen \*DiagCORE Analyzer yang menjalankan perangkat lunak QIAstat-Dx versi 1.4 ke atas dapat digunakan sebagai alternatif untuk QIAstat-Dx Analyzer 1.0.

# Karakteristik Kinerja

## Kinerja klinis

Karakteristik kinerja QIAstat-Dx Meningitis/Encephalitis (ME) Panel dinilai dengan studi kinerja klinis observasional, retrospektif, yang mencakup pengujian 584 spesimen sisa cairan serebrospinal (Cerebrospinal Fluid, CSF) yang memenuhi syarat yang diperoleh dengan punktur lumbar dari pasien dengan tanda dan gejala meningitis dan/atau ensefalitis menggunakan QIAstat-Dx ME Panel di 3 lokasi uji klinis di Eropa (Tabel 5).

Tabel 5. Jumlah partisipan per lokasi uji klinis

Lokasi	Jumlah atau spesimen yang memenuhi syarat
Jerman	200
Prancis	193
Denmark	191
<b>Keseluruhan/Total</b>	<b>584</b>

Tabel 6 memberikan ringkasan spesimen informasi demografis termasuk dalam penelitian ini.

Tabel 6. Ringkasan demografi untuk studi kinerja klinis

Variabel	Subkelompok	N	%
Kelompok Usia	< 2 tahun	9	1,54
	2–17 tahun	24	4,11
	18–64 tahun	319	54,62
	65+ tahun	211	36,13
Gender	N.S.	21	3,60
	Wanita	281	49,91
	Pria	282	50,09
	N.S.	21	3,60

Kinerja QIAstat-Dx ME Panel dievaluasi dengan membandingkan hasil pengujian QIAstat-Dx ME Panel terhadap FilmArray Meningitis/Encephalitis Panel. Jika terdapat ketidaksepakatan antara metode, ketidaksesuaian diselesaikan dengan mempertimbangkan standar hasil pengujian perawatan untuk lokasi tersebut (RT-PCR atau kultur).

Dari 583 spesimen klinis yang memenuhi syarat, 578 memberikan hasil yang dapat dievaluasi. Sampel yang dibuat ( $n=367$ ) dimasukkan untuk menilai kinerja patogen dengan prevalensi rendah (*Neisseria meningitidis*, *Streptococcus agalactiae*, Virus Entero, Virus Herpes Simpleks 1, dan Parekovirus Manusia) dan untuk *Mycoplasma pneumoniae* dan *Streptococcus pyogenes*. Untuk setiap patogen yang dibuat, galur yang dipilih disuntikkan ke dalam matriks klinis negatif di setidaknya 10 sampel atau kumpulan CSF negatif yang berbeda. Setelah disiapkan, sampel yang dibuat diacak dan disamarkan kemudian dikirim ke lokasi klinis masing-masing untuk pengujian dalam alur kerja standar. Tabel 7 menunjukkan sampel yang termasuk dalam perhitungan kinerja.

**Tabel 7. Distribusi sampel klinis yang dianalisis**

Variabel	Subkelompok		N	%
<b>Tipe Sampel</b>	<b>Klinis</b>		578	61,16
	<b>Yang Dibuat</b>	<b>Keseluruhan</b>	367	38,84
		<i>Neisseria meningitidis</i>	65	6,88
		<i>Streptococcus agalactiae</i>	61	6,46
		<i>Streptococcus pyogenes</i>	61	6,46
		<i>Mycoplasma pneumoniae</i>	61	6,46
		Virus entero	60	6,35
		Parekovirus manusia	59	6,24

Kesepakatan Persen Positif (Positive Percent Agreement, PPA) dihitung  $100\% \times (TP/(TP + FN))$ . Positif benar (True Positive, TP) menunjukkan bahwa QIAstat-Dx ME Panel dan referensi/pembanding memiliki hasil positif untuk analit spesifik, sedangkan negatif palsu (False Negative, FN) menunjukkan bahwa hasil QIAstat-Dx adalah negatif sedangkan hasil metode pembanding positif. Kesepakatan Persen Negatif (Negative Percent Agreement, NPA)

dihitung sebagai  $100\% \times (\text{TN}/(\text{TN}+\text{FP}))$ . Negatif benar (True Negative, TN) menunjukkan bahwa QIAstat-Dx ME Panel dan metode referensi/pembanding memiliki hasil negatif, sedangkan positif palsu (False Positive, FP) menunjukkan bahwa hasil QIAstat-Dx ME Panel positif tetapi hasil metode pembanding negatif. Interval kepercayaan 95% dua sisi binomial yang tepat dihitung. Tabel 8 menunjukkan kinerja keseluruhan (PPA dan NPA) untuk semua patogen di QIAstat-Dx ME Panel menambahkan hasil sampel klinis dan yang dibuat. Tabel 8 mencantumkan hasil PPA dan NPA untuk QIAstat-Dx ME Panel. Untuk PPA, setiap target menentukan apakah perhitungan kinerja didasarkan pada sampel klinis, sampel yang dibuat, atau kombinasi dari keduanya. NPA dilaporkan hanya berdasarkan sampel klinis.

**Tabel 8. Penilaian kriteria penerimaan Kinerja Klinis untuk sensitivitas dan spesifikasi – setelah resolusi diskordan pada SoC Test**

Jenis Patogen	Target	Sumber Daya Pengujian	PPA			NPA		
			TP/(TP+FN)	%	95% CI	TN/(TN+FP)	%	95% CI
<b>Bakteri</b>	<i>Escherichia coli K1</i>	Klinis	1/1	100,00%	20,65%-100,00%	578/578	100,00%	99,34%-100,00%
	<i>Haemophilus influenzae</i>	Klinis	4/4	100,00%	51,01%-100,00%	572/574	99,65%	98,74%-99,90%
	<i>Listeria monocytogenes</i>	Klinis	1/1	100,00%	20,65%-100,00%	577/577	100,00%	99,34%-100,00%
	<i>Mycoplasma pneumoniae</i>	Yang Dibuat	61/61	100,00%	94,08%-100,00%	T/A	T/A	T/A
	<i>Neisseria meningitidis</i>	Dikombinasikan	66/66	100,00%	94,5%-100,00%	577/577	100,00%	99,34%-100,00%
	<i>Streptococcus agalactiae</i>	Dikombinasikan	63/64	98,44%	91,67%-99,72%	575/575	100,00%	99,34%-100,00%
	<i>Streptococcus pneumoniae</i>	Klinis	15/15	100,00%	79,61%-100,00%	563/563	100,00%	99,32%-100,00%
	<i>Streptococcus pyogenes</i>	Yang Dibuat	61/61	100,00%	94,08%-100,00%	T/A	T/A	T/A

Dilanjutkan di halaman berikutnya

Tabel 8. (lanjutan dari halaman sebelumnya)

		PPA				NPA		
Jenis Patogen	Target	Sumber Daya Pengujian	TP/(TP+FN)	%	95% CI	TN/(TN+FP)	%	95% CI
<b>Virus</b>	<b>Virus entero</b>	Dikombinasikan	66/69	95,65%	87,98%-98,51%	569/569	100,00%	99,33%-100,00%
	<b>Virus herpes simpleks 1 (HSV-1)</b>	Klinis	20/20	100,00%	83,89%-100,00%	560/560	100,00%	99,32%-100,00%
	<b>Virus herpes simpleks 2 (HSV-2)</b>	Klinis	23/25	92,00%	75,03%-97,78%	554/554	100,00%	99,31%-100,00%
	<b>Parekovirus Manusia (HPeV)</b>	Yang Dibuat	59/59	100,00%	93,89%-100,00%	578/578	100,00%	99,34%-100,00%
	<b>Virus herpes manusia 6 (HHV-6)</b>	Klinis	10/11	90,09%	62,26%-98,38%	567/568	99,82%	99,01%-99,97%
	<b>Virus varisel zoster</b>	Klinis	52/55	94,55%	85,15%-98,13%	522/524	99,62%	98,62%-99,90%
<b>Ragi</b>	<b>Cryptococcus gattii/ Cryptococcus neoformans</b>	Klinis	1/1	100,00%	20,65%-100,00%	577/577	100,00%	99,34%-100,00%

Ada sembilan belas (19) kartrij (dari 597 proses kartrij) yang gagal memberikan hasil yang valid, menghasilkan tingkat keberhasilan 96,82% pada penggunaan kartrij.

## Kesimpulan

QIAstat-Dx Meningitis/Encephalitis Panel menunjukkan karakteristik kinerja klinis yang kuat untuk membantu diagnosis agen tertentu pada meningitis dan/atau ensefalitis dan hasilnya harus digunakan sesuai dengan data laboratorium, klinis, dan epidemiologis lain.

## Kinerja analitik

### Sensitivitas (Batas deteksi)

Sensitivitas Analitik, atau Batas Deteksi (Limit of Detection, LoD), didefinisikan sebagai konsentrasi terendah di mana  $\geq 95\%$  sampel yang diuji menghasilkan panggilan positif.

LoD untuk setiap patogen QIAstat-Dx Meningitis/Encephalitis Panel dinilai dengan menganalisis pengenceran sampel analitik yang disiapkan dari stok yang diperoleh dari pemasok komersial (ZeptoMetrix® dan ATCC®).

Konsentrasi LoD ditentukan untuk total 40 galur patogen. LoD dari QIAstat-Dx Meningitis/Encephalitis Panel ditentukan per analit menggunakan galur yang dipilih mewakili patogen individual yang mungkin dapat terdeteksi dengan QIAstat-Dx Meningitis/Encephalitis Panel. Semua pengenceran sampel disiapkan menggunakan CSF klinis negatif. Untuk mengonfirmasi konsentrasi LoD yang ditetapkan, tingkat deteksi yang diperlukan dari semua replikat adalah  $\geq 95\%$ .

Setidaknya 4 lot kartrij yang berbeda dan setidaknya 3 QIAstat-Dx Analyzer yang berbeda digunakan untuk penentuan LoD untuk setiap patogen.

Nilai LoD individual untuk setiap target QIAstat-Dx ME Panel ditampilkan dalam Tabel 9.

Tabel 9. Hasil batas deteksi

Patogen	Galur	Pemasok	Satuan	LoD
HSV1	HF	ATCC	TCID <sub>50</sub> /ml	2,81E+02
HSV1	Macintyre	ZeptoMetrix	TCID <sub>50</sub> /ml	3,38E+02
HSV2	G	ATCC	TCID <sub>50</sub> /ml	2,81E+01
HSV2	HSV-2. (Galur: MS)	ZeptoMetrix	U/ml	1,26E+01
<i>Escherichia coli</i> K1	Galur C5 [Bort]; O18ac:K1:H7	ATCC	CFU/ml	3,48E+02
<i>Escherichia coli</i> K1	NCTC 9001. Serovar O1:K1:H7	ATCC	CFU/ml	7,86E+02
<i>Haemophilus influenzae</i>	tipe b (kapsul)	ATCC	CFU/ml	3,16E+02
<i>Haemophilus influenzae</i>	Tipe e [galur AMC 36-A-7]	ATCC	CFU/ml	2,54E+03

Dilanjutkan di halaman berikutnya

Tabel 9 (lanjutan dari halaman sebelumnya)

Patogen	Galur	Pemasok	Satuan	LoD
<i>Listeria monocytogenes</i>	Tipe 1/2b	ZeptoMetrix	CFU/ml	5,89E+02
<i>Listeria monocytogenes</i>	Tipe 4b. Galur Li 2	ATCC	CFU/ml	6,64E+03
<i>Neisseria meningitidis</i> (dienkapsulasi)	Serotipe B. M2092	ATCC	CFU/ml	8,28E-02
<i>Neisseria meningitidis</i> (dienkapsulasi)	Serotipe Y. M-112 [BO-6]	ATCC	CFU/ml	1,33E+01
<i>Streptococcus agalactiae</i>	Z019	ZeptoMetrix	CFU/ml	1,75E+03
<i>Streptococcus agalactiae</i>	G19 grup B	ATCC	CFU/ml	3,38E+03
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	19F	ZeptoMetrix	CFU/ml	7,14E+02
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	Serotipe 1. NCTC 7465	ATCC	CFU/ml	6,22E-01
<i>Streptococcus pyogenes</i>	Z472; Serotipe M1	ZeptoMetrix	CFU/ml	1,80E+03
<i>Streptococcus pyogenes</i>	Bruno [CIP 104226]	ATCC	CFU/ml	9,10E+01
<i>Mycoplasma pneumoniae</i>	PI 1428	ATCC	CFU/ml	9,48E+01
<i>Mycoplasma pneumoniae</i>	M129	ZeptoMetrix	CFU/ml	9,99E+01
<i>Cytomegalovirus</i>	AD-169	ZeptoMetrix	TCID <sub>50</sub> /ml	2,45E+00
<i>Cytomegalovirus</i>	Davis	ATCC	TCID <sub>50</sub> /ml	1,00E+01
Virus entero A	Virus Coxsackie A16	ZeptoMetrix	TCID <sub>50</sub> /ml	3,79E+00
Virus entero A	A6, spesies A. Galur Gdula	ATCC	TCID <sub>50</sub> /ml	1,60E+02
Virus entero B	Virus coxsackie B5	ZeptoMetrix	TCID <sub>50</sub> /ml	8,91E+01
Virus entero B	Virus coxsackie A9, spesies B	ZeptoMetrix	TCID <sub>50</sub> /ml	4,36E+01
Virus entero C	Virus Coxsackie A17, spesies C. Galur G-12	ATCC	TCID <sub>50</sub> /ml	1,58E+01
Virus entero C	Virus coxsackie A24. Galur DN-19	ATCC	TCID <sub>50</sub> /ml	4,99E+00

Dilanjutkan di halaman berikutnya

**Tabel 9 (lanjutan dari halaman sebelumnya)**

<b>Patogen</b>	<b>Galur</b>	<b>Pemasok</b>	<b>Satuan</b>	<b>LoD</b>
<b>Virus entero D</b>	EV 70, spesies D, galur J670/71	ATCC	TCID <sub>50</sub> /ml	4,99E+01
<b>Virus entero D</b>	Virus entero D68. Galur US/MO/14-18947	ATCC	TCID <sub>50</sub> /ml	5,06E+02
<b>HHV6</b>	HHV-6A. (Galur: GS) Lisat	ZeptoMetrix	cp/ml	3,13E+04
<b>HHV6</b>	HHV-6B. (Galur: Z29)	ZeptoMetrix	cp/ml	7,29E+04
<b>HPeV</b>	Serotipe 1. Galur Harris	ZeptoMetrix	TCID <sub>50</sub> /ml	1,07E+03
<b>HPeV</b>	Serotipe 3	ZeptoMetrix	TCID <sub>50</sub> /ml	3,38E+01
<b>VZV</b>	Ellen	ZeptoMetrix	cp/ml	1,71E+02
<b>VZV</b>	Oka	ATCC	TCID <sub>50</sub> /ml	5,00E-02
<b>Cryptococcus neoformans</b>	Serotipe D galur WM629, tipe VNIV	ATCC	CFU/ml	2,21E+03
<b>Cryptococcus neoformans</b>	<i>C. neoformans</i> H99	ATCC	CFU/ml	1,64E+02
<b>Cryptococcus gattii</b>	Serotipe B galur R272, tipe VGIIb	ATCC	CFU/ml	1,32E+04
<b>Cryptococcus gattii</b>	A6MR38 [CBS 11545]	ATCC	CFU/ml	2,60E+03

### Inklusivitas (Reaktivitas Analitik)

Studi inklusivitas (reaktivitas analitik) memperluas daftar galur patogen yang diuji selama Studi Batas Deteksi (Limit of Detection, LoD) QIAstat-Dx Meningitis/Encephalitis untuk mengonfirmasi reaktivitas sistem deteksi dengan adanya galur yang berbeda dari organisme yang sama pada konsentrasi dekat Batas Deteksi masing-masing.

Berbagai galur yang relevan secara klinis dari setiap organisme target QIAstat-Dx ME Panel (Galur Inklusivitas) yang mewakili sub-tipe organisme, galur, dan serotipe dari keragaman temporal dan geografis yang berbeda dari analit masing-masing dimasukkan dalam penelitian. Reaktivitas Analitik (Inklusivitas) dilakukan dalam dua langkah:

- Pengujian *in vitro*: sampel analitik dari setiap target yang termasuk dalam QIAstat-Dx ME Panel diuji untuk menilai reaktivitas uji kadar. Pengumpulan 178 sampel yang mewakili galur, subtipe, serotipe, dan genotipe yang relevan untuk organisme yang berbeda (mis., berbagai galur meningitis/encefalitis yang diisolasi dari seluruh dunia dan pada tahun kalender yang berbeda) dimasukkan dalam penelitian.
- Analisis *in silico*: untuk membuat prediksi reaktivitas uji kadar dari semua sekvens oligonukleotida probe primer yang disertakan dalam panel terhadap basis data sekvens yang tersedia bagi umum untuk mendeteksi kemungkinan reaksi silang atau deteksi tak terduga dari set primer apa pun, analisis *in silico* dilakukan. Selain itu, galur yang tidak tersedia untuk pengujian *in vitro* dimasukkan dalam analisis *in silico* untuk mengonfirmasi inklusivitas yang diprediksi dari galur yang berbeda dari organisme yang sama.

Tabel 10. Galur/subtipe yang relevan secara klinis terdeteksi per patogen

Patogen	Galur/subtipe yang relevan secara klinis terdeteksi
<i>Neisseria meningitidis</i> (dienkapsulasi)	Serotipe dienkapsulasi (A, B, C, D, E, H, I, K, L, NG, W, W135, X, Y, Z, 29E)
<i>Cryptococcus gattii/</i> <i>Cryptococcus neoformans</i>	Serotipe A ( <i>C. neoformans</i> var <i>neoformans</i> ), serotipe D ( <i>C. neoformans</i> var <i>grubii</i> ), serotipe B dan C ( <i>C. gattii</i> termasuk semua tipe molekul VGI, VGII, VGIII, VGIV)
<i>Parekovirus manusia</i>	Semua galur Parekovirus A manusia dengan sekvens 5'-UTR yang tersedia (1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 14, 16, 17, 18, dan 19), termasuk ekovirus 22 (HPeV 1) dan ekovirus 23 (HPeV 2). Meskipun ada sekvens poliprotein untuk HPeV A galur 9, 10, 11, 12, 13 dan 15, tidak ada sekvens 5'-UTR yang tersedia
<i>Listeria monocytogenes</i>	Serotipe 1/2a, 1/2b, 1/2c, 3a, 3b, 3c, 4a, 4b, 4c, 4d, 4e, 7
Virus herpes manusia 6	HHV6a dan HHV6b
<i>Haemophilus influenzae</i>	Semua serotipe yang terenkapsulasi (a, b, c, d, e, f) dan galur yang tidak terenkapsulasi (tidak bertipe, NTHi) termasuk var. <i>H. aegyptius</i>
Virus entero	Virus Coxsackie A (CV-A1 hingga CV-A24), Virus Coxsackie B (CV-B1 hingga CV-B6), Echovirus (E-1 hingga E-33), Virus Entero A (EV-A71, EV-A76, EV-A89 hingga EV-A92, EV-A119, EV-A120), Virus Entero B (EV-B69, EV-B73 hingga EV-B75, EV-B79, EV-B80 hingga EV-B88, EV-B93, EV-B97, EV-B98, EV-B100, EV-B101, EV-B106, EV-B107, EV-B111), Virus Entero C (EV-C96, EV-C99, EV-C102, EV-C104, EV-C105, EV-C109, EV-C116 hingga EV-C118), Virus Entero D (EV-D68, EV-D70, EV-D94), Virus Polio (PV-1 hingga PV-3)
<i>Escherichia coli</i> K1	Galur K1

Galur yang diuji untuk inklusivitas dirinci dalam Tabel 11.

**Tabel 11. Galur yang diuji untuk inklusivitas**

Patogen	Galur/Serotipe	Pemasok
<i>Escherichia coli</i> K1	Galur C5 [Bort]; O18ac:K1:H7	ATCC
	NCTC 9001. Serovar O1:K1:H7	ATCC
	Galur Bi 7509/41; O7:K1:H-	NCTC
	NCDC Bi 7509-41 Serotipe O7:K1[L]:NM	ATCC
	NCDC F 11119-41	ATCC
	O-2, U9-41*	BEI Resources
	O-16, F1119-41*	BEI Resources
	Z136 CTX-M-15	ZeptoMetrix
	Sc15 02:K1:H6	NCTC
	Galur H61; O45:K1:H10	NCTC
<i>Haemophilus influenzae</i>	tipe b (kapsul)	ATCC
	Tipe e [galur AMC 36-A-7]	ATCC
	Tidak bertipe [galur Rd KW20]	ATCC
	Tidak bertipe [galur 180-a]	ATCC
	Tipe a [galur AMC 36-A-3]	ATCC
	Tipe b [galur Rab]	ATCC
	Tipe c [galur C 9007]	ATCC
	Tipe d [galur AMC 36-A-6]	ATCC
	Tipe f [galur GA-1264]	ATCC
	L-378	ATCC
<i>Listeria monocytogenes</i>	Tipe 1/2b	ZeptoMetrix
	Tipe 4b. Galur Li 2	ATCC
	Tipe 1/2a. Galur 2011L-2676	ATCC
	Tipe 1/2a. Galur Li 20	ATCC
	Tipe 4b	ZeptoMetrix

Dilanjutkan di halaman berikutnya

Tabel 11 (lanjutan dari halaman sebelumnya)

Patogen	Galur/Serotipe	Pemasok
<i>Escherichia coli</i> K1	serotipe 4b. Galur 1071/53 [LMG 21264, NCTC 10527]	ATCC
	Li 23. Serotipe 4a	ATCC
	FSL J2-064	BEI Resources
	Gibson	ATCC
<i>Mycoplasma pneumoniae</i>	EGDe	ATCC
	PI 1428	ATCC
	M129	ZeptoMetrix
	Galur FH dari Eaton Agent [NCTC 10119]	ATCC
	UTMB-10P	ATCC
<i>Neisseria meningitidis</i> (dienkapsulasi)	MAC	ATCC
	Serotipe B. M2092 [CIP 104218, L. Cunningham]	ATCC
	Serotipe Y. M-112 [BO-6]	ATCC
	Serogroup A, M1027 [NCTC10025]	ATCC
	Serogroup C, M1628	ATCC
	Serotipe D. M158 [37A]	ATCC
	sekuens dengan varian gen ctrA	IDT
	W135	ATCC
	MC58	ATCC
	79 Eur. Serogroup B	ATCC
<i>Streptococcus agalactiae</i>	Serotipe B. M997 [S-3250-L]	ATCC
	Z019	ZeptoMetrix
	G19 grup B	ATCC
	Serotipe III. Bertipe galur D136C(3) [3 Cole 106, CIP 82.45]	ATCC
	tipe III-ST283	ATCC
	MNZ929	BEI Resources

Dilanjutkan di halaman berikutnya

Tabel 11 (lanjutan dari halaman sebelumnya)

Patogen	Galur/Serotype	Pemasok
<i>Streptococcus agalactiae</i>	Bertipe galur H36B - tipe lb	ATCC
	CDC SS700 [A909; 5541], tipe 1c	ATCC
	3139 [CNCTC 1/82] Serotype IV	ATCC
	Z023	ZeptoMetrix
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	19F	ZeptoMetrix
	Serotype 1. NCTC 7465	ATCC
	Serotype 4. TIGR4 [JNR.7/87]	ATCC
	Serotype 5. SPN1439-106 [Colombia 5-19]	ATCC
	Serotype 11A. Tipe 43	ATCC
	Serotype 14. VH14	ATCC
	Serotype 19A. Hungary 19A-6 [HUN663]	ATCC
	Z319; 12F	Zeptometrix
<i>Streptococcus pyogenes</i>	Diplococcus pneumoniae; Tipe 3. Galur [CIP 104225]	ATCC
	DCC1476 [Sweden 15A-25]	ATCC
	Z472; Serotype M1	ZeptoMetrix
	Bruno [CIP 104226]	ATCC
	Z018; Serotype M58	ZeptoMetrix
	Serotype M1. MGAS 5005	ATCC
	Lancefield's group A/C203 S	ATCC
	NCTC 8709 (Tipe 6 glossy)	ATCC
	Grup a, tipe 12. Bertipe galur T12 [F. Griffith SF 42]	ATCC
	Grup a, tipe 14	ATCC
	Grup a, tipe 23	ATCC
	C203 -Tipe 3	ATCC

Dilanjutkan di halaman berikutnya

**Tabel 11 (lanjutan dari halaman sebelumnya)**

<b>Patogen</b>	<b>Galur/Serotype</b>	<b>Pemasok</b>
<b>Virus entero A</b>	Virus Coxsackie A16	ZeptoMetrix
	A6, spesies A. Galur Gdula	ATCC
	A10. M.K. (Kowalik)	ATCC
	Virus entero 71. Galur H	ATCC
	Spesies A, Serotype EV-A71 (2003 Isolat)	ZeptoMetrix
	Tainan/4643/1998	BEI Resources
	A2 Fl [Fleetwood]	ATCC
	A7 - 275/58	ATCC
	A12 - Texas 12	ATCC
<b>Virus entero B</b>	EV-A71. Galur BrCr	ATCC
	Virus coxsackie B5	ZeptoMetrix
	Virus coxsackie A9, spesies B	ZeptoMetrix
	Spesies B, Serotype CV-B1, Galur Conn-5	ATCC
	Spesies B, Serotype CV-B2. Galur Ohio-1	ATCC
	Virus coxsackie B4	ZeptoMetrix
	Virus Echo 6	ZeptoMetrix
	Virus Echo 9	ZeptoMetrix
	Virus coxsackie B3	ZeptoMetrix
<b>Virus entero C</b>	Virus Echo 18	NCPV
	Spesies B, Serotype E-11	ATCC
	Virus Coxsackie A17, spesies C. Galur G-12	ATCC
	Virus coxsackie A24. Galur DN-19	ATCC
	Virus Coxsackie A21. Galur Kuykendall [V-024-001-012]	ATCC
	A11 - Belgium-1	ATCC
	A13 - Flores	ATCC

Dilanjutkan di halaman berikutnya

**Tabel 11 (lanjutan dari halaman sebelumnya)**

<b>Patogen</b>	<b>Pemasok</b>	<b>ID Katalog</b>	<b>Galur/Serotipe</b>
<b>Virus entero C</b>	ATCC	VR-182*	A22 - Chulman
	ATCC	VR-178*	A20 - IH Pool 35
	ATCC	VR-176*	A18 - G-13
	NCTC	0812075v	CV-A21. Galur H06452 472
	NCTC	0812074v	CV-A21. Galur H06418 508
<b>Virus entero D</b>	ATCC	VR-836	EV 70, spesies D, galur J670/71
	ATCC	VR-1823	Virus entero D68. Galur US/MO/14-18947
	ZeptoMetrix	0810237CF	Virus entero 68. 2007 Isolat
	ATCC	VR-1824	Virus entero D68. Galur US/IL/14-18952
	ATCC	VR-1197	D68. Galur F02-3607 Corn
	ZeptoMetrix	0810302CF*	Tipe 68 Grup Utama (09/2014 Isolat 2)
	ATCC	VR-1825	Virus entero D68. Galur US/KY/14-18953
	ATCC	VR-1826	Virus entero D68. Galur Fermon
	Sumber Daya BEI	NR-49130	Virus entero D68. US/MO/14-18949
	Sumber Daya BEI	NR-51998	Virus entero D68. USA/2018-23089
<b>Virus Herpes Simpleks 1</b>	ATCC	VR-260	HF
	ZeptoMetrix	0810005CF	Macintyre
	ATCC	VR-733	F
	ATCC	VR-1493*	KOS
	ATCC	VR-1778*	ATCC-2011-1
	ATCC	VR-1789*	ATCC-2011-9
	NCPV	0104151v	17+
	NCTC	1806145v	P5A
	NCTC	1806147v	P6
	ZeptoMetrix	0810201CF*	Isolat 20

**Dilanjutkan di halaman berikutnya**

Tabel 11 (lanjutan dari halaman sebelumnya)

Patogen	Galur/Serotype	Pemasok
Virus herpes simpleks 2	G	ATCC
	HSV-2. (Galur: MS)	ZeptoMetrix
	ATCC-2011-2	ATCC
	131596	NCPV
	HG52	NCPV
	Isolat 1	ZeptoMetrix
	132349 ACV-res	NCPV
	Isolat 11	Zeptometrix
	Isolat 15	Zeptometrix
Virus herpes manusia 6	Isolat 20	Zeptometrix
	HHV-6A. (Galur: GS)	ZeptoMetrix
	HHV-6B. (Galur: Z29)	ZeptoMetrix
	6B - galur SF	ATCC
	6B - galur HST	NCPV
	Virus photropic manusia galur GS	ATCC
Parekovirus manusia	6A – galur U1102	NCPV
	Serotype 1. Galur Harris	ZeptoMetrix
	Serotype 3	ZeptoMetrix
	Serotype 2. Galur Williamson	ZeptoMetrix
	Serotype 4	ZeptoMetrix
	Serotype 5	ZeptoMetrix
	Serotype 6	ZeptoMetrix
	tipe 3. Galur US/MO-KC/2014/001	ATCC
	Virus Parecho A3. Galur US/MO-KC/2012/006	ATCC

Dilanjutkan di halaman berikutnya

**Tabel 11 (lanjutan dari halaman sebelumnya)**

<b>Patogen</b>	<b>Galur/Serotype</b>	<b>Pemasok</b>
<b>Virus varisela-zoster</b>	Ellen	ZeptoMetrix
	Oka	ATCC
	Isolat A	ZeptoMetrix
	Isolat B	ZeptoMetrix
	Galur 275	ZeptoMetrix
	Webster	ATCC
	Galur 82	ZeptoMetrix
	Isolat D	ZeptoMetrix
	Galur 9939	ZeptoMetrix
	Galur 1700	ZeptoMetrix
<b>Cryptococcus neoformans</b>	Serotype D galur WM629, tipe VNIV	ATCC
	H99	ATCC
	Galur, CBS 132	ATCC
	Serotype A galur WM148, tipe VNI	ATCC
	M2092	ATCC
	Serotype AD galur WM628, tipe VNIII	ATCC
	Serotype A	ZeptoMetrix
	NIH9hi90	BEI Resources
	NIH306	BEI Resources
	Var grubiiYL99α	BEI Resources
<b>Cryptococcus gattii</b>	Serotype B galur R272, tipe VGIIb	ATCC
	A6MR38	ATCC
	Serotype B galur WM179, tipe VGI	ATCC
	Serotype B galur WM161, tipe VGIII	ATCC
	Serotype C galur WM779, tipe VGIV	ATCC
	A1M R265	ATCC
	110 [CBS 883]	ATCC
	AIR265	BEI Resources
	Alg166	BEI Resources
	Alg254	BEI Resources

Semua galur inklusivitas yang diuji sebagai bagian dari penelitian dideteksi oleh panel dengan pengecualian enam galur. Ini dirinci dalam Tabel 12.

Tabel 12. Galur Inkclusivitas Tidak Terdeteksi oleh QIAstat-Dx ME Panel

Patogen	Galur/Serotipe
Virus herpes simpleks 1	ATCC-2011-1
<i>Escherichia coli</i> K1	NCDC Bi 7509-41 Serotipe O7:K1(L):NM
<i>Escherichia coli</i> K1	Z136 CTX-M-15
Virus entero C	CV-A21. Galur H06452 472
Virus entero C	CV-A21. Galur H06418 508
<i>Streptococcus agalactiae</i>	Serotipe III. Bertipe galur D136C(3) [3 Cole 106, CIP 82.45]

## Eksklusivitas

Studi spesifisitas analitik dilakukan dengan pengujian *in vitro* dan analisis *in silico* untuk menilai potensi reaktivitas silang dan eksklusivitas QIAstat-Dx ME Panel. Organisme dalam panel diuji untuk menilai potensi reaktivitas silang intra-panel dan organisme di luar panel diuji untuk mengevaluasi reaktivitas silang dengan organisme yang tidak tercakup dalam isi panel.

### Hasil pengujian *in silico*

Hasil analisis *in silico* yang dilakukan untuk semua desain primer/probe yang termasuk dalam QIAstat-Dx Meningitis Encephalitis Panel menunjukkan 6 potensi reaksi silang dengan target di luar panel (tercantum di Tabel 13)

Tabel 13. Potensi reaksi silang dari analisis *in silico*

Organisme di luar panel	Sinyal di panel
<i>Streptococcus pseudopneumoniae</i> *	<i>S. pneumoniae</i>
<i>Listeria innocua</i> *	<i>L. monocytogenes</i>
<i>Haemophilus haemolyticus</i>	<i>H. influenzae</i>
<i>Cryptococcus amylorentus</i>	
<i>Cryptococcus depauperatus</i> *	<i>Cryptococcus neoformans/gatti</i>
<i>Cryptococcus wingfieldii</i>	

\*risiko reaktif silang *in silico* tidak dikonfirmasi dengan pengujian *in vitro*.

Semua organisme pada Tabel 13 diuji dalam studi spesifisitas analitik *in vitro*.

## Hasil pengujian *in vitro*

Untuk mendemonstrasikan kinerja spesifitas analitik dari QIAstat-Dx Meningitis Panel untuk patogen yang mungkin ada dalam sampel klinis tetapi tidak tercakup oleh isi panel, seleksi patogen reaktif silang potensial diuji (pengujian di luar panel). Selain itu, spesifitas dan tidak adanya reaktivitas silang dengan patogen yang merupakan bagian dari QIAstat-Dx Meningitis Panel telah dievaluasi pada titer tinggi (pengujian di panel).

Sampel disiapkan dengan menyuntikkan organisme reaktif silang potensial ke dalam matriks CSF buatan pada  $10^5$  TCID<sub>50</sub>/ml untuk target virus dan  $10^6$  CFU/ml untuk target bakteri dan jamur, atau konsentrasi tertinggi berdasarkan stok organisme.

Semua galur yang diuji untuk eksklusivitas dirinci pada Tabel 14. Untuk patogen yang ditandai dengan \* digunakan DNA sintetis kuantitatif atau bahan yang tidak aktif.

**Tabel 14. patogen yang diuji eksklusivitasnya**

Patogen	Galur	Pemasok	ID Katalog
<i>Escherichia coli</i> K1	Galur C5 [Bort]; O18ac:K1:H7	ATCC	700973
<i>Haemophilus influenzae</i>	Tipe e [galur AMC 36-A-7]	ATCC	8142
<i>Listeria monocytogenes</i>	Tipe 4b. Galur Li 2	ATCC	19115
<i>Mycoplasma pneumoniae</i>	M129	ZeptoMetrix	801579
<i>Neisseria meningitidis</i>	Serotipe Y. M-112 [BO-6]	ATCC	35561
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	19F	ZeptoMetrix	801439
<i>Streptococcus agalactiae</i>	Z019	Zeptomatrix	801545
<i>Streptococcus pyogenes</i>	Z472; Serotipe M1	Zeptomatrix	804351
Virus entero A	A6, spesies A. Galur Gdula	ATCC	VR-1801
Virus entero B	Virus coxsackie B5	ZeptoMetrix	0810019CF
Virus entero C	Virus coxsackie A17, spesies C. Galur G-12	ATCC	VR-1023
Virus entero D	Virus entero D68. Galur US/MO/14-18947	ATCC	VR-1823

Dilanjutkan di halaman berikutnya

**Tabel 14 (lanjutan dari halaman sebelumnya)**

<b>Patogen</b>	<b>Galur</b>	<b>Pemasok</b>	<b>ID Katalog</b>
Virus herpes simpleks 1	Macintyre	ZeptoMetrix	0810005CF
Virus herpes simpleks 2	HSV-2. (Galur: MS)	ZeptoMetrix	0810006CF
Virus herpes manusia 6	HHV-6B. (Galur: Z29)	ZeptoMetrix	0810072CF
Parekovirus manusia	Serotype 3	ZeptoMetrix	0810147CF
Virus varisela-zoster	Ellen	ZeptoMetrix	0810171CF
<i>Cryptococcus neoformans</i>	WM629 [CBS 10079]	ATCC	MYA-4567
<i>Cryptococcus gattii</i>	Serotype B galur R272, tipe VGIIb	ATCC	MYA-4094
Adenovirus A12	Huie	ATCC	VR-863
Adenovirus C2	Adenoid 6 (NIAID 202-001-014)	ATCC	VR-846
Adenovirus D20	A.A	ATCC	VR-1090
Adenovirus E4	RI-67	ATCC	VR-1572
Adenovirus F41	Tak	ZeptoMetrix	0810085CF
Virus polyoma BK	T/A	ATCC	VR-837
Koronavirus 229E	229E	ATCC	VR-740
Koronavirus NL63	NL63 (Amsterdam I)	BEI Resources	NR-470
Koronavirus OC43	OC43	ATCC	VR-1558
Virus dengue (Tipe 2)*	New Guinea C	ZeptoMetrix	0810089CFHI
Virus Epstein-Barr	B95-8	ZeptoMetrix	0810008CF
Virus Hepatitis B (HBV)*	T/A	ZeptoMetrix	0810031C
Virus Hepatitis C (HCV)*	T/A	ZeptoMetrix	0810032C
Virus herpes manusia 7	SB	ZeptoMetrix	0810071CF
Virus herpes manusia 8	T/A	ZeptoMetrix	0810104CF
Virus Imunodefisiensi Manusia*	RNA Virus Imunodefisiensi Manusia 1 (HIV-1) Sintetis Kuantitatif	ATCC	VR-3245SD
Virus Rhino Manusia A1b	2060	ATCC	VR-1559
Virus Rhino Manusia A16	11757	ATCC	VR-283
Virus Rhino Manusia B3	FEB	ATCC	VR-483
Virus Rhino Manusia B83	Baylor 7 [V-190-001-021]	ATCC	VR-1193
Virus polyoma JC	MAD-4	ATCC	VR-1583

Dilanjutkan di halaman berikutnya

**Tabel 14 (lanjutan dari halaman sebelumnya)**

Patogen	Galur	Pemasok	ID Katalog
Virus Measles	Edmonston	ATCC	VR-24
Virus Gondok	Jones	ATCC	VR-1438
Virus Nil Barat*	1986	ZeptoMetrix	VR-3274SD
Virus parainfluenza 2	Greer	ATCC	VR-92
Virus parainfluenza 4	T/A	ZeptoMetrix	0810060CF
Virus Parvo B19	B19	ZeptoMetrix	0810064C
Virus Respiratory Syncytial	A2	ATCC	VR-1540
Rotavirus	RRV (Rotavirus Resus)	ZeptoMetrix	0810530CF
Virus Rubella	T/A	ZeptoMetrix	0810048CF
Virus St. Louis Encephalitis*	Parton	ZeptoMetrix	0810080CFHI
<i>Candida glabrata</i>	CBS 138	ATCC	2001
<i>Candida krusei</i>	T/A	ATCC	14243
<i>Candida lusitaniae</i>	Z010	ZeptoMetrix	801603
<i>Candida metapsilosis</i>	MCO429	ATCC	96143
<i>Candida orthopsis</i>	MCO471	ATCC	96140
<i>Candida viswanathii</i>	PK 233 [NCYC 997, pK233]	ATCC	20336
<i>Candida parapsilosis</i>	CBS 604	ATCC	22019
<i>Candida tropicalis</i>	Vitek #8935	ATCC	750
<i>Cryptococcus albidus</i>	AmMS 228	ATCC	66030
<i>Cryptococcus amylorentus</i>	NRRY Y-7784	ATCC	56469
<i>Cryptococcus laurentii</i>	CBS 139	ATCC	18803
<i>Cryptococcus uniguttulatus</i>	AmMS 234	ATCC	66033
<i>Cryptococcus adeliensis</i> = <i>Cryptococcus adeliae</i> = <i>Naganishia adeliensis</i>	<i>Cryptococcus adeliae</i>	ATCC	201412
<i>Cryptococcus flavigens</i> = <i>Papiliotrema flavigens</i>	<i>Cryptococcus laurentii</i> var. <i>flavigens</i> (Saito) Lodder et Kreger-van Rij	ATCC	10668
Influenza A H1N1	A/Florida/3/2006	ATCC	VR-1893
Influenza A H1N1-2009	A/California/08/2009 (H1N1pdm)	ATCC	VR-1895

Dilanjutkan di halaman berikutnya

Tabel 14 (lanjutan dari halaman sebelumnya)

Patogen	Galur	Pemasok	ID Katalog
Influenza A H3N2	A/Port Chalmers/1/73	ATCC	VR-810
Influenza B	B/Virginia/ATCC4/2009	ATCC	VR-1784
<i>Cryptococcus wingfieldii</i> = <i>Tsuchiyaea wingfieldii</i>	OTU 26	Collection Belga	CBS 7118
<i>Cryptococcus depauperatus</i> = <i>Aspergillus depauperatus</i> = <i>Filobasidiella depauperata</i>	K [ARSEF 2058, CBS 7842]	ATCC	64866
<i>Filobasidium capsuligenum</i>	ML-186	ATCC	22179
<i>Naegleria fowleri</i> *	DNA genom dari <i>Naegleria fowleri</i>	ATCC	30174D
<i>Toxoplasma gondii</i>	Haplogroup 2	ATCC	50611
<i>Aspergillus fumigatus</i>	Z014	ZeptoMetrix	801716
<i>Candida albicans</i>	CBS 562	ATCC	18804
<i>Candida dubliniensis</i>	Z145	ZeptoMetrix	801915
<i>Bacillus cereus</i>	Z091	ZeptoMetrix	801823
<i>Citrobacter freundii</i>	[ATCC 13316, NCTC 9750]	ATCC	8090
<i>Corynebacterium striatum</i>	CDC F6683	ATCC	43751
<i>Corynebacterium urealyticus</i>	3 [Galur Garcia]	ATCC	43044
<i>Cronobacter</i> ( <i>Enterobacter</i> ) <i>sakazakii</i>	CDC 4562-70	ATCC	29544
<i>Enterobacter aerogenes</i>	Z052	ZeptoMetrix	801518
<i>Enterobacter cloacae</i>	CDC 442-68	ATCC	13047
<i>Escherichia coli</i> (non-K1)	2003-3055	ATCC	BAA-2212
<i>Escherichia fergusonii</i>	Z302	ZeptoMetrix	804113
<i>Escherichia hermannii</i>	CDC 980-72	ZeptoMetrix	804068
<i>Escherichia vulneris</i>	CDC 875-72	ATCC	33821
<i>Haemophilus ducreyi</i>	CF101	ATCC	33940
<i>Haemophilus haemolyticus</i>	NCTC 10659	ATCC	33390
<i>Haemophilus</i> <i>parahaemolyticus</i>	536 [NCTC 8479]	ATCC	10014

Dilanjutkan di halaman berikutnya

Tabel 14 (lanjutan dari halaman sebelumnya)

Patogen	Galur	Pemasok	ID Katalog
<i>Haemophilus parainfluenzae</i>	NCTC 7857	ATCC	33392
<i>Klebsiella pneumoniae</i>	NCTC 9633 [NCDC 298-53, NCDC 410-68]	ATCC	13883
<i>Listeria innocua</i>	SLCC 3379	ATCC	33090
<i>Listeria ivanovii</i>	Li 1979	ATCC	19119
<i>Morganella morganii</i>	AM-15	ATCC	25830
<i>Streptococcus salivarius</i>	C699	ATCC	13419
<i>Streptococcus sanguinis</i>	DSS-10	ATCC	10556
<i>Streptococcus pseudopneumoniae</i>	CDC-SS-1757	ATCC	BAA-960
<i>Mycoplasma genitalium</i>	M30	ATCC	49895
<i>Neisseria lactamica</i>	NCDC A7515	ATCC	23970
<i>Neisseria mucosa</i>	AmMS 138	ATCC	49233
<i>Neisseria sicca</i>	AMC 14-D-1	ATCC	9913
<i>Neisseria gonorrhoeae</i>	Z017	ZeptoMetrix	801482
<i>Pantoea agglomerans</i>	Enterobacter agglomerans	ATCC	27155
<i>Propriionibacterium acnes</i>	NCTC 737	ATCC	6919
<i>Proteus mirabilis</i>	LRA 08 01 73 [API SA, DSM 6674]	ATCC	7002
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	PRD-10 [CIP 103467, NCIB 10421, PCI 812]	ATCC	15442
<i>Saccharomyces cerevisiae</i>	NRRL Y-567	ATCC	9763
<i>Salmonella bongori</i>	CIP 82.33	ATCC	43975
<i>Salmonella enterica</i>	CDC K-1891 [ATCC 25928]	ATCC	13076
<i>Serratia marcescens</i>	PCI 1107	ATCC	14756
<i>Shigella boydii</i>	CDC C-123	ATCC	12033
<i>Shigella flexneri</i>	Z046	ZeptoMetrix	801757
<i>Shigella sonnei</i>	AMC 43-GG9	ATCC	9290
<i>Staphylococcus aureus</i>	FDA 209	ATCC	CRM-6538
<i>Staphylococcus capitis</i>	PRA 360 677	ATCC	35661

Dilanjutkan di halaman berikutnya

**Tabel 14 (lanjutan dari halaman sebelumnya)**

<b>Patogen</b>	<b>Galur</b>	<b>Pemasok</b>	<b>ID Katalog</b>
<i>Staphylococcus epidermidis</i>	FDA galur PCI 1200	ATCC	12228
<i>Staphylococcus haemolyticus</i>	SM 131	ATCC	29970
<i>Staphylococcus hominis</i>	Z031	ZeptoMetrix	801727
<i>Staphylococcus lugdunensis</i>	LRA 260.05.79	ATCC	49576
<i>Staphylococcus saprophyticus</i>	NCTC 7292	ATCC	15305
<i>Streptococcus anginosus</i>	NCTC 10713	ATCC	33397
<i>Streptococcus bovis</i>	Z167	ZeptoMetrix	804015
<i>Streptococcus dysgalactiae</i>	Pengelompokan galur C74	ATCC	12388
<i>Streptococcus intermedius</i>	Z126	ZeptoMetrix	801895
<i>Streptococcus oralis</i>	Z307	ZeptoMetrix	804293
<i>Streptococcus mitis (figurinus)</i>	Isolat Klinis	ZeptoMetrix	801695
<i>Streptococcus mutans</i>	LRA 28 02 81	ATCC	35668

Semua organisme/virus yang diuji menunjukkan hasil negatif pada ketiga replikat yang diuji (tidak ada sinyal positif tak terduga yang terdeteksi), kecuali untuk patogen yang ditunjukkan pada tabel di bawah. Patogen menunjukkan reaktivitas silang dengan panel, dan konsentrasi terendah di mana reaktivitas silang terdeteksi tercantum dalam Tabel 15.

**Tabel 15. Sampel yang menunjukkan reaktivitas silang dengan panel**

<b>Target QIAstat-Dx Meningitis</b>	<b>Organisme reaktif silang yang potensial†</b>	<b>Konsentrasi reaktif silang yang diklaim di IFU</b>
<i>Mycoplasma pneumoniae</i>	<i>Propionibacterium acnes</i> *	$\geq 1,00E+04$ CFU/ml
<i>Mycoplasma pneumoniae</i>	<i>Mycoplasma genitalium</i>	$\geq 1,00E+06$ CFU/ml
<i>Haemophilus influenzae</i>	<i>Haemophilus haemolyticus</i>	$\geq 1,00E+03$ CFU/ml
<i>Cryptococcus neoformans/gattii</i>	<i>Cryptococcus wingfieldii</i> = <i>Tschiyaea wingfieldii</i>	$\geq 1,00E+01$ CFU/ml
<i>Cryptococcus neoformans/gattii</i>	<i>Cryptococcus flavescens</i> = <i>Papiliotrema flavescens</i>	$\geq 4,00E+03$ CFU/ml
<i>Cryptococcus neoformans/gattii</i>	<i>Cryptococcus amyloleutus</i>	$\geq 1,00E+01$ CFU/ml

\* *Propionibacterium acnes* tidak diprediksi akan bereaksi silang dengan *Mycoplasma pneumoniae*.† Reaktivitas silang yang diprediksi *in silico* untuk *Listeria innocua* dengan uji kadar *Listeria monocytogenes* dan *Cryptococcus depauperatus* dengan uji kadar *Cryptococcus neoformans/gattii* tidak dikonfirmasi secara *in vitro*.

## Koinfeksi

Sampel gabungan yang mengandung campuran dua target berbeda yang dibubuh konsentrasi rendah dan tinggi ke dalam CSF buatan diuji. Target bakteri, virus, dan ragi dimasukkan, dan organisme yang terdeteksi di ruang reaksi yang sama dipilih untuk persiapan sampel dan pengujian. Pemilihan dan kombinasi target yang diuji didasarkan pada relevansi klinis. Tiga ulangan diuji per sampel.

Ringkasan campuran koinfeksi akhir di mana Analit Persentase Tinggi (High Percentage Analyte, HPA) tidak menghambat Analit Persentase Rendah (Low Percentage Analyte, LPA) ditunjukkan pada Tabel 16.

**Tabel 16. Campuran Koinfeksi di mana konsentrasi HPA tidak menghambat LPA**

LPA			HPA*		
Patogen	Konsentrasi	Satuan	Patogen	Konsentrasi	Satuan
<i>Escherichia coli</i> K1	3,30E+02	CFU/ml	<i>Haemophilus influenzae</i>	1,00E+06	CFU/ml
<i>Haemophilus influenzae</i>	9,48E+02	CFU/ml	<i>Escherichia coli</i> K1	1,00E+06	CFU/ml
<i>Mycoplasma pneumoniae</i>	2,84E+02	CFU/ml	HSV1	1,00E+05	TCID <sub>50</sub> /ml
HSV1	2,67E+02	TCID <sub>50</sub> /ml	<i>Mycoplasma pneumoniae</i>	1,00E+03	CFU/ml
<i>Haemophilus influenzae</i>	9,48E+02	CFU/ml	HSV2	1,00E+02	TCID <sub>50</sub> /ml
HSV2	3,78E+01	TCID <sub>50</sub> /ml	<i>Haemophilus influenzae</i>	1,00E+06	CFU/ml
HHV6	9,39E+04	CFU/ml	<i>Listeria monocytogenes</i>	1,00E+06	CFU/ml
<i>Listeria monocytogenes</i>	5,58E+03	CFU/ml	HHV6	1,00E+05	cp/ml
HSV1 <sup>†</sup>	2,67E+02	TCID <sub>50</sub> /ml	<i>Streptococcus pneumoniae</i>	1,00E+02	CFU/ml

Dilanjutkan di halaman berikutnya

Tabel 16. (lanjutan dari halaman sebelumnya)

LPA			HPA*		
Patogen	Konsentrasi	Satuan	Patogen	Konsentrasi	Satuan
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	6,78E+02	CFU/ml	HSV1	1,00E+05	TCID <sub>50</sub> /ml
<i>Haemophilus influenzae</i>	9,48E+02	CFU/ml	<i>Streptococcus pneumoniae</i>	1,00E+06	CFU/ml
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	6,78E+02	CFU/ml	<i>Haemophilus influenzae</i>	1,00E+06	CFU/ml
<i>Listeria monocytogenes</i>	5,58E+03	CFU/ml	<i>Streptococcus pneumoniae</i>	1,00E+06	CFU/ml
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	6,78E+02	CFU/ml	<i>Listeria monocytogenes</i>	1,00E+06	CFU/ml
<i>Cryptococcus neoformans</i>	6,63E+03	CFU/ml	<i>Streptococcus pneumoniae</i>	1,00E+06	CFU/ml
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	6,78E+02	CFU/ml	<i>Cryptococcus neoformans</i>	1,00E+05	CFU/ml
<i>Neisseria meningitidis</i>	3,99E+01	CFU/ml	<i>Haemophilus influenzae</i>	1,00E+06	CFU/ml
<i>Haemophilus influenzae</i>	9,48E+02	CFU/ml	<i>Neisseria meningitidis</i>	1,00E+05	CFU/ml
VZV	1,62E+02	CFU/ml	<i>Neisseria meningitidis</i>	1,00E+05	CFU/ml
<i>Neisseria meningitidis</i>	3,99E+01	CFU/ml	VZV	1,00E+05	CFU/ml
<i>Enterovirus</i>	4,80E+02	TCID <sub>50</sub> /ml	<i>Streptococcus pyogenes</i>	1,00E+06	CFU/ml
<i>Streptococcus pyogenes</i>	1,71E+03	CFU/ml	Virus entero	1,00E+05	TCID <sub>50</sub> /ml
Virus Parecho	1,01E+02	CFU/ml	Virus entero	1,00E+05	TCID <sub>50</sub> /ml
Virus entero	4,80E+02	CFU/ml	Virus Parecho	1,00E+05	CFU/ml
HHV6	9,39E+04	cp/ml	HSV1	1,00E+05	TCID <sub>50</sub> /ml
HSV1	2,67E+02	TCID <sub>50</sub> /ml	HHV6	1,00E+05	cp/ml
<i>Streptococcus agalactiae</i>	5,25E+03	CFU/ml	HSV2	1,00E+05	TCID <sub>50</sub> /ml

\* Konsentrasi terendah yang tidak menghambat LPA

† Konsentrasi HPA (*S. pneumoniae*) yang tidak menghambat LPA (HSV1) diidentifikasi sebagai 1,00E+02 CFU/ml.

Namun, konsentrasi ini di bawah LoD uji kadar yang ditentukan untuk *S. pneumoniae* (7,14E+02 CFU/ml) dan penurunan HPA diobservasi. (Catatan: deteksi yang sebanding ditunjukkan ketika *S. pneumoniae* diuji pada 6,78E+02 CFU/ml dan HSV1 diuji pada 1,00E+05 TCID<sub>50</sub>/ml. Dengan demikian tampak bahwa konsentrasi tinggi HSV1 tidak mengganggu deteksi *S. pneumoniae*, tetapi *S. pneumoniae* mengganggu deteksi HSV1).

## Zat yang Mengganggu

Efek dari zat yang mengganggu pada kemampuan deteksi organisme QIAstat-Dx ME Panel telah dievaluasi. Zat yang mengganggu dalam studi (31) termasuk zat endogen dan eksogen yang biasa ditemukan dan/atau dimasukkan ke dalam spesimen CSF selama pengumpulan spesimen.

Semua organisme target QIAstat-Dx ME Panel diuji pada 3x LoD dalam matriks CSF buatan dan pengujian dilakukan dalam rangkap tiga (triplikat). Zat yang mengganggu potensial disuntikkan ke dalam sampel pada level yang diprediksi berada di atas konsentrasi zat yang kemungkinan ditemukan dalam sampel CSF.

**Tabel 17. Ringkasan zat yang mengganggu yang diuji**

Nama	Konsentrasi yang Diuji	Gangguan
<b>Zat endogen</b>		
Darah Manusia	10% (v/v)	Tidak
gDNA	20 µg/ml	Ya
gDNA	2 µg/ml	Tidak
D(+)-Glukosa	10 mg/ml	Tidak
L-laktat (Na)	2,2 mg/ml	Tidak
Imunoglobulin G (manusia)	20 mg/ml	Tidak
Albumin (manusia)	30 mg/ml	Tidak
Sel inti tunggal darah tepi	10.000 sel/µl	Tidak
<b>Zat eksogen</b>		
Chlorhexidine	0,4% (w/v)	Tidak
Etolol	7% (v/v)	Tidak
Pemutih	1% (v/v)	Ya
Pemutih	0,1% (v/v)	Ya
Pemutih	0,01% (v/v)	Tidak
Asiklovir	69 µg/ml	Tidak
Amfoterisin B	5,1 µg/ml	Tidak

Dilanjutkan di halaman berikutnya

**Tabel 17 (lanjutan dari halaman sebelumnya)**

<b>Nama</b>	<b>Konsentrasi Uji</b>	<b>Pengganggu</b>
Ampisilin	210 µg/ml	Tidak
Seftriakson ( $\alpha$ CSF)	840 µg/ml	Tidak
Seftriakson (PBS)	840 µg/ml	Tidak
Sefotaksim	645 µg/ml	Tidak
Gansiklovir	25 µg/ml	Tidak
Gentamisin	30 µg/ml	Tidak
Meropenem	339 µg/ml	Tidak
Vankomisin	180 µg/ml	Tidak
Vorikonazol	11 µg/ml	Tidak
Oseltamivir	0,399 µg/ml	Tidak
<b>Mikroorganisme non-target</b>		
Virus Epstein-Barr	1E+05 cp/ml	Tidak
Influenza A H1N1-2009	1E+05 CEID50/ml	Tidak
<i>Cutibacterium acnes</i>	1E+06 CFU/ml	Tidak
<i>Staphylococcus epidermidis</i>	1E+06 CFU/ml	Tidak
<i>Escherichia coli</i> (non-K1)	1E+06 CFU/ml	Tidak
<i>Staphylococcus aureus</i>	1E+06 CFU/ml	Tidak
Virus Measles	1E+05 TCID <sub>50</sub> /ml	Tidak

**Catatan:** Setiap pelarut atau dapar yang digunakan dalam penyiapan zat yang mengganggu juga diuji untuk kemungkinan gangguan, tidak ada yang ditemukan.

Semua zat endogen dan eksogen yang berpotensi mengganggu telah dievaluasi dan telah dikonfirmasi untuk tidak mengganggu salah satu uji kadar target panel pada konsentrasi yang berpotensi ditemukan dalam sampel klinis. Ini kecuali untuk Pemutih dan gDNA, di mana zat yang mengganggu diamati dan dengan demikian konsentrasi terendah dari zat yang menyebabkan gangguan telah ditentukan.

## Limpahan

Studi limpahan dilakukan untuk mengevaluasi potensi terjadinya kontaminasi silang antara proses berturut-turut saat menggunakan QIAstat-Dx Meningitis Encephalitis Panel pada QIAstat-Dx Analyzer 1.0. Sampel CSF patogen dengan sampel positif tinggi ( $10^5$ - $10^6$  organisme/ml) dan sampel negatif bergantian, dilakukan pada dua instrumen QIAstat-Dx Analyzer 1.0. Tidak ada limpahan antar sampel yang diamati di QIAstat-Dx Meningitis/Encephalitis Panel, yang menunjukkan bahwa desain sistem dan praktik penanganan dan pengujian sampel yang direkomendasikan efektif dalam mencegah hasil yang tidak diharapkan karena adanya limpahan atau kontaminasi silang antar sampel.

## Keterulangan dan Reproduksibilitas

Untuk penilaian reproduksibilitas, skema multi-lokasi diikuti dengan menguji sampel negatif dan positif di dua lokasi studi yang berbeda dengan variabel alur kerja yang bervariasi, seperti lokasi, hari, instrumen, operator, dan lot kartirij yang dapat berdampak pada ketepatan sistem. Sampel negatif terdiri dari CSF buatan. Sampel gabungan positif terdiri dari CSF buatan yang dibubuh dengan panel perwakilan patogen yang mencakup semua jenis yang ditargetkan oleh QIAstat-Dx ME Panel (yaitu virus DNA, virus RNA, bakteri gram (+), bakteri gram (-), dan ragi) pada batas deteksi (1x LoD) dan pada 3x LoD. Untuk setiap lokasi, pengujian dilakukan selama 5 hari tidak berurutan per campuran dengan 9 replikat per hari per campuran (menghasilkan total 45 replikat per target, konsentrasi, dan lokasi), minimum 9 QIAstat-Dx Analyzer yang berbeda per lokasi, dan minimum 3 operator pada setiap hari pengujian.

Pengujian reproduksibilitas dirancang untuk mengevaluasi variabel kritis yang dapat memengaruhi kinerja QIAstat-Dx ME Panel dalam konteks penggunaan rutin dan tujuan penggunaannya.

Untuk studi keterulangan, panel sampel yang sama diuji mengikuti skema lokasi tunggal. Pengujian keterulangan dirancang untuk mengevaluasi ketepatan QIAstat-Dx ME Panel Cartridge dalam kondisi (intra laboratorium) yang serupa. Studi pengulangan dinilai dengan sampel yang sama yang digunakan untuk pengujian reproduksibilitas menggunakan Lokasi 1.

Tabel 18. Proporsi Hasil Pengulangan yang Benar

Pengelompokan Variabel		Proporsi		Batas kepercayaan 95% Dua Sisi	
<i>Cryptococcus neoformans/ gattii</i>	1x LoD	60/60	100,00%	94,04%	100,00%
	3x LoD	61/61	100,00%	94,13%	100,00%
Virus entero	1x LoD	60/60	100,00%	94,04%	100,00%
	3x LoD	61/61	100,00%	94,13%	100,00%
<i>Listeria monocytogenes</i>	1x LoD	60/60	100,00%	94,04%	100,00%
	3x LoD	61/61	100,00%	94,13%	100,00%
<i>Mycoplasma pneumoniae</i>	1x LoD	60/60	100,00%	94,04%	100,00%
	3x LoD	61/61	100,00%	94,13%	100,00%
Negatif	Negatif	60/60	100,00%	94,04%	100,00%
<i>Streptococcus agalactiae</i>	1x LoD	60/60	100,00%	94,04%	100,00%
	3x LoD	61/61	100,00%	94,13%	100,00%
Virus Varisela Zoster	1x LoD	51/60	85,00%	73,43%	92,90%
	3x LoD	60/61	98,36%	91,20%	99,96%

Tabel 19. Proporsi Hasil Reproduksibilitas yang Benar

Pengelompokan Variabel		Proporsi		Batas Kepercayaan 95% Dua Sisi		
Target	Konsentrasi	Lokasi	Fraksi	Percentase	Bawah	Atas
<i>Cryptococcus neoformans/ gattii</i>	1x LoD	<b>1</b>	45/45	100,00%	92,13%	100,00%
		<b>2</b>	45/45	100,00%	92,13%	100,00%
		<b>Semua</b>	90/90	100,00%	95,98%	100,00%
	3x LoD	<b>1</b>	45/45	100,00%	92,13%	100,00%
		<b>2</b>	45/45	100,00%	92,13%	100,00%
		<b>Semua</b>	90/90	100,00%	95,98%	100,00%
Virus entero	1x LoD	<b>1</b>	45/45	100,00%	92,13%	100,00%
		<b>2</b>	45/45	100,00%	92,13%	100,00%
		<b>Semua</b>	90/90	100,00%	95,98%	100,00%
	3x LoD	<b>1</b>	45/45	100,00%	92,13%	100,00%
		<b>2</b>	45/45	100,00%	92,13%	100,00%
		<b>Semua</b>	90/90	100,00%	95,98%	100,00%

Dilanjutkan di halaman berikutnya

Tabel 19 (lanjutan dari halaman sebelumnya)

Pengelompokan Variabel		Proporsi			Batas Kepercayaan 95% Dua Sisi	
Target	Konsentrasi	Lokasi	Fraksi	Percentase	Bawah	Atas
<i>Listeria monocytogenes</i>	1x LoD	1	45/45	100,00%	92,13%	100,00%
		2	44/45	97,78%	88,23%	99,94%
		Semua	89/90	98,89%	93,96%	99,97%
	3x LoD	1	45/45	100,00%	92,13%	100,00%
		2	45/45	100,00%	92,13%	100,00%
		Semua	90/90	100,00%	95,98%	100,00%
<i>Mycoplasma pneumoniae</i>	1x LoD	1	45/45	100,00%	92,13%	100,00%
		2	45/45	100,00%	92,13%	100,00%
		Semua	90/90	100,00%	95,98%	100,00%
	3x LoD	1	45/45	100,00%	92,13%	100,00%
		2	45/45	100,00%	92,13%	100,00%
		Semua	90/90	100,00%	95,98%	100,00%
Negatif	Negatif	1	44/44	100,00%	91,96%	100,00%
		2	45/45	100,00%	92,13%	100,00%
		Semua	89/89	100,00%	95,94%	100,00%
<i>Streptococcus agalactiae</i>	1x LoD	1	45/45	100,00%	92,13%	100,00%
		2	45/45	100,00%	92,13%	100,00%
		Semua	90/90	100,00%	95,98%	100,00%
	3x LoD	1	45/45	100,00%	92,13%	100,00%
		2	45/45	100,00%	92,13%	100,00%
		Semua	90/90	100,00%	95,98%	100,00%
Virus Varisela Zoster	1x LoD	1	39/45	86,67%	73,21%	94,95%
		2	38/45	84,44%	70,54%	93,51%
		Semua	77/90	85,56%	76,57%	92,08%
	3x LoD	1	44/45	97,78%	88,23%	99,94%
		2	45/45	100,00%	92,13%	100,00%
		Semua	89/90	98,89%	93,96%	99,97%

Kesimpulannya, reproduksibilitas dan keterulangan tes yang dilakukan dengan Meningitis QIAstat-Dx Panel telah terpenuhi.

# Lampiran A: Instalasi File Definisi Uji Kadar

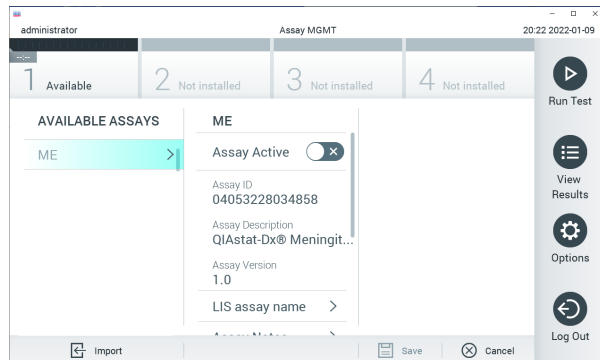
File Definisi Uji Kadar QIAstat-Dx ME Panel harus diinstal pada QIAstat-Dx Analyzer 1.0 sebelum pengujian dengan QIAstat-Dx ME Panel Cartridge.

**Catatan:** Kapan pun versi baru uji kadar QIAstat-Dx ME Panel dirilis, File Definisi Uji Kadar QIAstat-Dx ME Panel baru harus diinstal sebelum pengujian.

**Catatan:** File Definisi Uji Kadar tersedia di [www.qiagen.com](http://www.qiagen.com). File Definisi Uji Kadar (tipe file **.asy**) harus disimpan ke Drive USB sebelum instalasi pada QIAstat-Dx Analyzer 1.0. Drive USB ini harus diformat dengan sistem file FAT32.

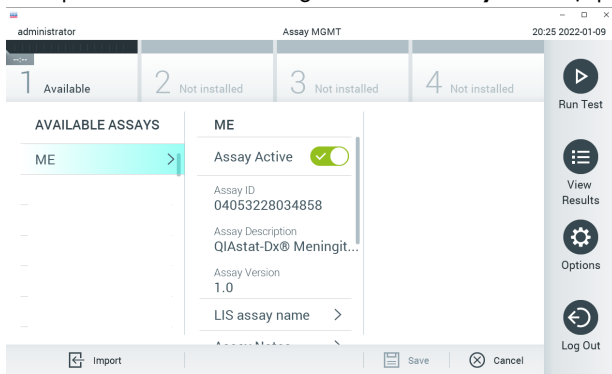
Untuk mengimpor uji kadar ke QIAstat-Dx Analyzer 1.0, lanjutkan dengan langkah-langkah berikut:

1. Masukkan perangkat penyimpanan USB yang berisi File Definisi Uji Kadar ke salah satu port USB pada QIAstat-Dx Analyzer 1.0.
2. Tekan tombol **Options** (Opsi) lalu pilih **Assay Management** (Manajemen Uji Kadar). Layar Assay Management (Manajemen Uji Kadar) akan muncul di area Isi pada tampilan (Gambar 25).



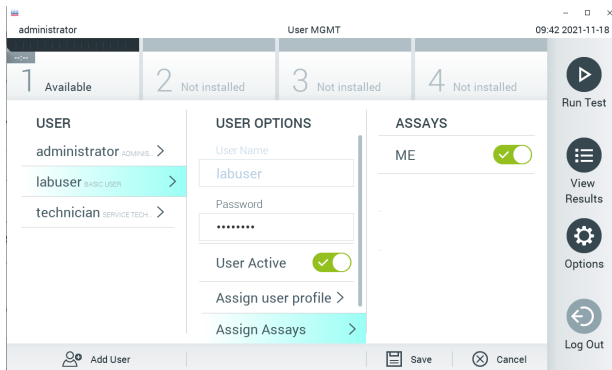
**Gambar 25. Layar Manajemen Uji Kadar.**

3. Tekan ikon **Import** (Impor) di kiri bawah layar.
4. Pilih file yang sesuai dengan uji kadar yang akan diimpor dari drive USB.
5. Dialog akan muncul untuk mengonfirmasi pengunggahan file.
6. Jika versi lama QIAstat-Dx ME Panel terinstal, dialog akan muncul untuk mengganti versi saat ini dengan yang baru. Tekan **Yes** (Ya) untuk menggantinya.
7. Uji kadar akan aktif dengan memilih **Assay Active** (Uji Kadar Aktif) (Gambar 26).



**Gambar 26. Mengaktifkan uji kadar.**

8. Tetapkan uji kadar aktif ke pengguna dengan menekan tombol **Options** (Opsi) lalu tombol **User Management** (Manajemen Pengguna). Pilih pengguna yang harus diizinkan menjalankan uji kadar. Berikutnya, pilih **Assign Assays** (Tetapkan Uji Kadar) dari **User Options** (Opsi Pengguna). Aktifkan uji kadar dan tekan tombol **Save** (Simpan) (Gambar 27).



**Gambar 27. Menetapkan uji kadar aktif.**

## Lampiran B: Glosarium

**Kurva amplifikasi:** Representasi grafis dari data amplifikasi real-time RT-PCR multipleks.

**Modul Analitik (Analytical Module, AM):** Modul perangkat keras QIAstat-Dx Analyzer 1.0 utama, yang bertugas mengeksekusi pengujian pada QIAstat-Dx Meningitis/Encephalitis Panel Cartridge. Modul tersebut dikontrol oleh Modul Operasional. Beberapa Modul Analitikal dapat dihubungkan ke satu Modul Operasional.

**QIAstat-Dx Analyzer 1.0:** QIAstat-Dx Analyzer 1.0 terdiri dari Modul Operasional dan Modul Analitikal. Modul Operasional berisi elemen-elemen yang menyediakan koneksi ke Modul Analitikal dan memungkinkan interaksi pengguna dengan QIAstat-Dx Analyzer 1.0. Modul Analitikal berisi perangkat keras dan perangkat lunak untuk pengujian dan analisis sampel.

**QIAstat-Dx ME Panel Cartridge:** Perangkat plastik sekali pakai yang dapat terisi otomatis dengan semua reagen yang sudah dimuat sebelumnya diperlukan untuk eksekusi lengkap uji kadar molekuler otomatis guna deteksi patogen meningitis/encefalitis.

**IFU:** Instructions For Use (Petunjuk Penggunaan).

**Port utama:** Dalam QIAstat-Dx ME Panel Cartridge, inlet untuk sampel cairan media transpor.

**Asam nukleat:** Biopolimer, atau biomolekul kecil yang tersusun dari nukleotida, yang merupakan monomer yang tersusun dari tiga komponen: gula 5 karbon, gugus fosfat, dan basa nitrogen.

**Modul Operasional (Operational Module, OM):** Perangkat keras QIAstat-Dx Analyzer 1.0 khusus yang menyediakan antarmuka pengguna untuk 1–4 Modul Analitikal (Analytical Module, AM).

**PCR:** Polymerase Chain Reaction (Reaksi Rantai Polimerase).

**RT:** Reverse Transcription (Transkripsi Balik).

**Pengguna:** Seseorang yang mengoperasikan QIAstat-Dx Analyzer 1.0/QIAstat-Dx ME Panel Cartridge dengan cara yang ditujukan.

## Lampiran C: Penafian jaminan

KECUALI SEBAGAIMANA DISEDIAKAN DALAM SYARAT DAN KETENTUAN PENJUALAN QIAGEN UNTUK QIAstat-Dx ME Panel Cartridge, QIAGEN TIDAK MENANGGUNG KEWAJIBAN APA PUN DAN MENAFIKAN SEMUA JAMINAN YANG TERTULIS SECARA TEGAS ATAU TERSIRAT TERKAIT PENGGUNAAN QIAstat-Dx ME Panel Cartridge TERMASUK TANGGUNG JAWAB ATAU JAMINAN TERKAIT KELAYAKAN UNTUK DIPERJUALBELIKAN, KESESUAIAN UNTUK TUJUAN TERTENTU, ATAU PELANGGARAN ATAS PATEN, HAK CIPTA, ATAU HAK KEKAYAAN INTELEKTUAL LAINNYA APA PUN DI MANA PUN DI SELURUH DUNIA.

## Referensi

1. Meningitis and Encephalitis Fact Sheet. <https://www.ninds.nih.gov/disorders/patient-caregiver-education/fact-sheets/meningitis-and-encephalitis-fact-sheet>
2. Meningitis. <https://www.cdc.gov/meningitis/index.html>

# Simbol

Tabel berikut menjelaskan simbol yang mungkin muncul pada label atau dalam dokumen ini.

 <N>	Berisi reagen yang cukup untuk reaksi <N>
	Gunakan sebelum
<b>IVD</b>	Perangkat medis diagnostik <i>in vitro</i>
<b>CE</b>	Penandaan CE untuk Persesuaian Eropa
<b>REF</b>	Nomor katalog
<b>LOT</b>	Nomor lot
<b>MAT</b>	Nomor materi (yaitu, pelabelan komponen)
<b>Rn</b>	R adalah untuk revisi Buku Pegangan dan n adalah nomor revisi
	Batas suhu
	Produsen
	Baca petunjuk penggunaan
	Perhatian
<b>SN</b>	Nomor seri
	Jangan gunakan kembali

	Jauhkan dari sinar matahari
	Jangan gunakan jika kemasan rusak
	Nomor Barang Perdagangan Global (Global Trade Item Number, GTIN)
	Korosif, risiko luka bakar kimia
	Risiko membahayakan

# Riwayat Revisi Petunjuk Penggunaan (Buku Pegangan)

Tanggal	Perubahan
Revisi 1	Rilis awal.
Januari 2022	

## Perjanjian Lisensi Terbatas untuk QIAstat-Dx ME Panel

Dengan menggunakan produk ini, setiap pembeli atau pengguna produk menyetujui ketentuan berikut:

1. Produk hanya boleh digunakan sesuai dengan protokol yang disediakan bersama produk dan buku pegangan ini, serta hanya digunakan dengan komponen yang terdapat di dalam kit. QIAGEN tidak memberikan lisensi apa pun berdasarkan kekayaan intelektualnya untuk menggunakan atau menggabungkan komponen yang tersedia dengan kit ini dengan komponen apapun yang tidak termasuk dalam kit ini kecuali sebagaimana dijelaskan dalam protokol yang disediakan dengan produk, buku pegangan ini, dan protokol tambahan yang tersedia di [www.qiagen.com](http://www.qiagen.com). Beberapa protokol tambahan ini telah disediakan oleh pengguna QIAGEN bagi pengguna QIAGEN. Protokol-protokol tersebut belum diuji secara menyeluruh atau dioptimalkan oleh QIAGEN. QIAGEN tidak memberi garansi atau menjamin bahwa pihaknya tidak melanggar hak-hak pihak ketiga.
2. Selain daripada lisensi yang dinyatakan secara tegas, QIAGEN tidak membuat jaminan bahwa kit ini dan/atau penggunaannya tidak melanggar hak-hak pihak ketiga.
3. Kit ini serta komponennya dilisensikan untuk penggunaan satu kali dan tidak boleh digunakan kembali, diperbarui, atau dijual kembali.
4. QIAGEN secara khusus menyangkal segala lisensi lain, yang dinyatakan secara tegas maupun tersirat selain yang dinyatakan secara tegas di atas.
5. Pembeli dan pengguna kit setuju untuk tidak mengambil atau mengizinkan orang lain mengambil langkah apa pun yang dapat menyebabkan atau mendukung tindakan apa pun yang dilarang di atas. QIAGEN dapat memberlakukan larangan Perjanjian Lisensi Terbatas ini di Pengadilan mana pun, dan akan memulihkan semua biaya investigasi dan Pengadilannya, termasuk biaya pengacara, dalam tindakan apa pun untuk menegakkan Perjanjian Lisensi Terbatas ini atau hak kekayaan intelektualnya yang terkait dengan kit ini dan/atau komponennya.

Untuk ketentuan lisensi yang diperbarui, lihat [www.qiagen.com](http://www.qiagen.com).

Merek Dagang: QIAGEN®, Sample to Insight®, QIAstat-Dx®, DiagCORE® (QIAGEN Group); AirClean (AirClean Systems, Inc.); Bel-Art Scienware® (Bel-Art Products); Clinical and Laboratory Standards Institute® (Clinical Laboratory and Standards Institute, Inc.). Nama, merek dagang terdaftar, dll. yang digunakan di dalam dokumen ini, meskipun apabila tidak secara khusus ditandai sebagaimana demikian, tidak dianggap sebagai tanpa perlindungan undang-undang.

HB-3002-002 1126985ID R1 01/2022 2021 QIAGEN, hak cipta dilindungi undang-undang.

