

2024年1月

QIAstat-Dx[®] Respiratory SARS-CoV-2 Panel 製品説明書(ハンドブック)



バージョン2

体外診断用

QIAstat-Dx Analyzer 1.0 および QIAstat-Dx Rise で使用



Sample to Insight

目次

使用目的	5
概要と説明	6
QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジの説明	6
病原体情報	
操作手順の原理	
プロセスの説明	
サンプル採取とカートリッジの装填	11
サンプル調製、核酸の増幅と検出	
キットに含まれる材料	14
キットの内容	14
キット以外に必要な材料	15
警告と注意	16
安全情報	
注意	17
カートリッジの保管と取り扱い	
検体の取り扱い、保管、調製	
輸送培地液体サンプル	19
乾燥スワブサンプル	
内部コントロール	
プロトコール:乾燥スワブサンプル	
サンプルの採取、輸送、保管	21
QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジへのサンプル	レのロード… 21
QIAstat-Dx Analyzer 1.0 または QIAstat-Dx Analyzer 2.0 で検査を実	行する 25
QIAstat-Dx Rise での検査の実行	

プロトコール:輸送培地液体サンプル	47
サンプルの採取、輸送、保管	47
QIAstat-Dx Analyzer 1.0 での検査の実行	52
QIAstat-Dx Rise での検査の実行	59
サンプルの優先順位付け	72
ラン中のサンプルの中止	75
結果の解釈	78
QIAstat-Dx Analyzer 1.0 または QIAstat-Dx Analyzer 2.0 での結果表示	78
QIAstat-Dx Rise での結果の解釈	91
品質管理	96
制限事項	96
性能特性	98
臨床成績	98
分析性能	. 106
アッセイのロバストネス	. 109
排他性(分析特異性)	. 110
包括性(分析反応性) *	. 112
共感染	. 116
妨害物質	. 118
キャリーオーバー	. 119
再現性	. 119
サンプル安定性	. 126
付録	. 128
付録 A:アッセイの定義ファイルのインストール	. 128
付録 B:用語集	. 131

付録C:	保証免責事項	
参考文献		
図記号		
発注情報		
文書の改訂履歴		



QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel は、呼吸器感染症が疑われる患者からの鼻咽頭 スワブ (NPS) サンプルを分析してウイルス性核酸または細菌性核酸の存在を調べる定性検 査です。QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel では、乾燥スワブと輸送培地液体サン プルの両方を受け入れられます。本アッセイは、QIAstat-Dx Analyzer 1.0、QIAstat-Dx Analyzer 2.0、および QIAstat-Dx Rise で使用して核酸抽出を統合し、マルチプレックス real-time RT-PCR による検出を行うように設計されています。

QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel では、次のものが検出され区別されます。 *SARS-CoV-2、インフルエンザA、インフルエンザAサブタイプH1N1/2009、インフル エンザAサブタイプH1、インフルエンザAサブタイプH3、インフルエンザB、コロナウ イルス 229E、コロナウイルス HKU1、コロナウイルス NL63、コロナウイルス OC43、パ ラインフルエンザウイルス 1、パラインフルエンザウイルス 2、パラインフルエンザウイ ルス 3、パラインフルエンザウイルス 4、RS ウイルス A/B、ヒトメタ肺炎ウイルス A/B、 アデノウイルス、ボカウイルス、ライノウイルス/エンテロウイルス、Mycoplasma pneumoniae、Chlamydophila pneumoniae、Legionella pneumophila、Bordetella pertussis。

* エンテロウイルスもライノウイルスも QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel で検出されますが、区別されません。

QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel による結果は、関連するすべての臨床所見および検査所見の枠の中で解釈する必要があります。

アッセイの性能特性は、呼吸器症状のある個人に対してのみ確立されています。

QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel は、専門家による使用のみを目的としており、 自己検査用ではありません。

体外診断用です。



QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジの説明

QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジは、呼吸器病原体検出のための完 全自動化分子アッセイが実施可能な使い捨てプラスチック装置です。QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジの主な機能は、呼吸器用乾燥スワブ(Copan[®] FLOQSwabs[®]、カタログ番号 503CS01)および輸送培地液体サンプルとの適合性、検査に 必要な事前ロード済み試薬の密閉保存、極めて簡単な操作などです。サンプル調製とアッ セイ検査のすべてのステップは、カートリッジ内で実行されます。

検査の完全実行に必要なすべての試薬は、QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カー トリッジ内に事前ロードされ、自給式となっています。ユーザーが試薬に触れたりそれら を操作したりする必要はありません。検査中、試薬は、空気駆動のマイクロ流体によって QIAstat-Dx Analyzer 1.0、QIAstat-Dx Analyzer 2.0、および QIAstat-Dx Rise の解析モ ジュール内のカートリッジ中で処理され、アクチュエーターに直接接触することは一切あ りません。QIAstat-Dx Analyzer 1.0、QIAstat-Dx Analyzer 2.0、および QIAstat-Dx Rise は 流入および流出空気用のエアフィルターを内蔵しており、さらに環境に優しくなってい ます。検査後のカートリッジは常に密閉されており、極めて安全に廃棄できます。

カートリッジ内では、空気圧を利用して複数のステップが連続して自動で実行され、サン プルと液体がトランスファーチャンバー経由で目的の場所に移されます。

サンプルを含む QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジを QIAstat-Dx Analyzer 1.0、QIAstat-Dx Analyzer 2.0、および QIAstat-Dx Rise に導入すると、下記の アッセイステップが自動で実施されます。

- 内部コントロールの再懸濁
- 機械的手段や化学的手段を用いた細胞溶解
- 膜ベース核酸精製
- 精製した核酸を凍結乾燥マスターミックス試薬と混合

- 定義量の溶出液/マスターミックスのアリコートを別のリアクションチャンバーに移す
- 各リアクションチャンバー内でマルチプレックス real-time RT-PCR 検査を実行

注釈:蛍光の増加は標的分析対象が検出されたことを示し、各リアクションチャンバー内 で直接検出されます。



図 1.QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジのレイアウトとその機能。



急性呼吸器感染症は、細菌やウイルスなどのさまざまな病原体により引き起こされ、通常 はほぼ識別不可能な臨床徴候および症状を呈することがあります。潜在的な原因病原体の 有無を迅速かつ正確に決定することは、治療、入院、感染対策、患者の仕事への復帰や家 族のもとへの帰還に関する決断をタイミングよく下すのに役立ちます。また、抗生物質の 管理やその他の重要な公衆衛生イニシアティブの向上にも大きく貢献する可能性があり ます。

QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジは、呼吸器症状を引き起こす SARS-CoV-2*を含む 23 種類の細菌およびウイルス(またはそれらのサブタイプ)の核酸 抽出、核酸増幅、ならびに検出に必要なすべての試薬が入った単回使用のカートリッジ です。検査に必要なサンプルの量は少なく、手作業の時間は最小限で、約1時間で結果が 出ます。

* QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel での SARS-CoV-2 標的は、中国湖北省武漢で発生したウイルス性肺炎 (COVID-19)の原因病原体として同定された SARS-CoV-2 のパブリックデータベースで最初に利用可能となった 170のゲノムシーケンスのアライメントに基づいて、2020年初期に設計されました。利用可能な 1200万種類 以上のゲノムシーケンスを網羅した最新のカバレッジにより、SARS-CoV-2 検出の包括性と優れた性能がサポート されます。このパネルの SARS-CoV-2 は、同じ蛍光チャネル内で検出されたウイルスゲノムの 2 つの遺伝子 (Orf1b ポリ遺伝子(Rdrp 遺伝子)および E 遺伝子)を標的にしています。

QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel で検出、同定が可能な病原体(およびサブタ イプ)のリストを表1に示します。

表 1.QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel で検出される病原体

病原体	分類(ゲノムタイプ)
インフルエンザ A	オルトミクソウイルス(RNA)
インフルエンザ A、サブタイプ H1N1/2009	オルトミクソウイルス(RNA)
インフルエンザ A サブタイプ H1	オルトミクソウイルス(RNA)
インフルエンザ A サブタイプ H3	オルトミクソウイルス(RNA)
インフルエンザ B	オルトミクソウイルス(RNA)
コロナウイルス 229E	コロナウイルス(RNA)
コロナウイルス HKU1	コロナウイルス(RNA)
コロナウイルス NL63	コロナウイルス(RNA)
コロナウイルス OC43	コロナウイルス(RNA)
SARS-CoV-2	コロナウイルス(RNA)
パラインフルエンザウイルス1	パラミクソウイルス(RNA)
パラインフルエンザウイルス 2	パラミクソウイルス(RNA)
パラインフルエンザウイルス 3	パラミクソウイルス(RNA)
パラインフルエンザウイルス 4	パラミクソウイルス(RNA)
RS ウイルス A/B	パラミクソウイルス(RNA)
ヒトメタニューモウイルス A/B	パラミクソウイルス(RNA)
アデノウイルス	アデノウイルス(DNA)
ボカウイルス	パルボウイルス(DNA)
ライノウイルス/エンテロウイルス	ピコルナウイルス (RNA)
Mycoplasma pneumoniae	細菌(DNA)
Chlamydophila pneumoniae	細菌(DNA)
Legionella pneumophila	細菌(DNA)
Bordetella pertussis	細菌(DNA)

注釈:エンテロウイルスもライノウイルスも QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel で検出されますが、区別さ れません。

操作手順の原理

プロセスの説明

QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel での診断検査は、QIAstat-Dx Analyzer 1.0、 QIAstat-Dx Analyzer 2.0、および QIAstat-Dx Rise で実施されます。サンプル調製と分析の ステップはすべて QIAstat-Dx Analyzer 1.0、QIAstat-Dx Analyzer 2.0、および QIAstat-Dx Rise によって自動的に実行されます。サンプルを採取し、サンプルタイプに応じて QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジに下記のように手作業でサンプル をロードします。

オプション 1:乾燥スワブサンプルタイプを使用する場合は、スワブをスワブポートに挿入します(図 2)。



図 2.乾燥スワブサンプルタイプをスワブポートに挿入する。

オプション 2:トランスファーピペットを使用して、輸送培地液体サンプルをメインポートに分注します(図3)。



図 3.輸送培地液体サンプルをメインポートに分注する。

サンプル採取とカートリッジの装填

サンプルの採取と、その後の QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジへの ロードは、生体サンプルの安全な取り扱いについて訓練を受けた人が実施してください。

下記のステップが含まれます。これらはユーザーが実施する必要があります。

- 1. 単回使用の鼻咽頭スワブサンプルを採取します。
- 輸送培地液体サンプルタイプの場合のみ、鼻咽頭スワブを輸送培地で満たした単回使 用のチューブに入れます。
- 3. QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジの上部にサンプル情報を手書き するか、サンプルラベルを貼付します。

- 4. 以下のように、サンプルを手動で QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリ ッジにロードします。
 - ・乾燥スワブサンプルタイプ:鼻咽頭スワブサンプルを、QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジのスワブポートに挿入します。
 - 輸送培地液体サンプルタイプ:同梱のトランスファーピペット1本を使用して、サンプル 300 µl を QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジのメインポートに移します。

重要:輸送培地液体サンプルをロードする際に、サンプル点検ウィンドウ(下の画像 を参照)の目視点検を実施して、液体サンプルがロードされたことを確認します (図 4)。



図 4.サンプル点検ウィンドウ(青色の矢印)。

- 5. サンプルのバーコードまたは QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジ のバーコードを QIAstat-Dx Analyzer 1.0、QIAstat-Dx Analyzer 2.0、または QIAstat-Dx Rise でスキャンします。
- 6. QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジを QIAstat-Dx Analyzer 1.0、 QIAstat-Dx Analyzer 2.0、または QIAstat-Dx Rise に導入します。

7. QIAstat-Dx Analyzer 1.0、QIAstat-Dx Analyzer 2.0、または QIAstat-Dx Rise で検査を 開始します。

サンプル調製、核酸の増幅と検出

サンプル中の核酸の抽出、増幅、および検出は、QlAstat-Dx Analyzer 1.0、QlAstat-Dx Analyzer 2.0、またはQlAstat-Dx Rise で自動的に実行されます。

- 液体サンプルをホモジェナイズし、高速回転ローターを内蔵する QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジの溶解チャンバー内で細胞を溶解させます。
- QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジの精製チャンバー内におけるカ オトロピック塩とアルコールの存在下でのシリカメンブレンへの結合によって、溶解 したサンプルから核酸を精製します。
- 精製された核酸をメンブレンから精製チャンバーに溶出し、QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジのドライケミストリーチャンバー内で凍結乾燥 PCR ケミストリーと混合します。
- 凍結乾燥したアッセイ特異的プライマーとプローブを入れた QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジの PCR チャンバーに、サンプルと PCR 試薬の混合物 を注入します。
- QlAstat-Dx Analyzer 1.0、QlAstat-Dx Analyzer 2.0、および QlAstat-Dx Rise により、 マルチプレックス real-time RT-PCR を効果的に実行するための最適温度プロファイルが 作成され、リアルタイム蛍光測定が実施されて増幅曲線が生成されます。
- 6. 得られたデータとプロセスコントロールが QIAstat-Dx Analyzer 1.0、QIAstat-Dx Analyzer 2.0、および QIAstat-Dx Rise ソフトウェアにより解釈され、検査レポートが 作成されます。

キットに含まれる材料

キットの内容

QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel

カタログ番号 検査回数	691214 6
QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジ*	6
Transfer pipettes† (トランスファーピペット)†	6

- * サンプル調製とマルチプレックス real-time RT-PCR に必要なすべての試薬および内部コントロールを含む個包装カートリッジ6個。
- [†] QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジに液体サンプルを注入するための個包装トランスファーピペット6本。

キット以外に必要な材料

QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel は、QlAstat-Dx Analyzer 1.0 および QlAstat-Dx Rise で使用するように設計されています。検査開始前に、下記のものが使用可能であることを確認してください。

- ソフトウェアバージョン 1.3 以降*の QlAstat-Dx Analyzer 1.0、QlAstat-Dx Analyzer 2.0 (操作モジュールが 1 個以上と解析モジュールが 1 個以上) またはソフトウェア バージョン 2.2 以降の QlAstat-Dx Rise (2 つ以上の解析モジュールが機械に内蔵され ていて作動する必要があります) またはソフトウェアバージョン 1.6 以降の QlAstat-Dx Analyzer 2.0 (操作モジュール PRO が 1 個以上と解析モジュールが 1 個 以上)。
- QlAstat-Dx Analyzer 1.0 ユーザーマニュアル(ソフトウェアバージョン 1.3 以降で使用 するためのもの)または QlAstat-Dx Rise ユーザーマニュアル(ソフトウェアバージョン 2.2 以降で使用するためのもの)または QlAstat-Dx Analyzer 2.0 ユーザーマニュアル (ソフトウェアバージョン 1.6 以降で使用するためのもの)。
- 操作モジュールまたは操作モジュール PRO にインストールした、Respiratory SARS-CoV-2 Panel 用の最新の QIAstat-Dx アッセイ定義ファイルソフトウェア。
- * QIAstat-Dx Analyzer 1.0 装置の代替として、QIAstat-Dx ソフトウェアバージョン 1.3 以降を実行する DiagCORE® Analyzer 装置が使用可能です。

注釈:アプリケーションソフトウェアバージョン 1.6 以降を QlAstat-Dx Analyzer 1.0 にイ ンストールすることはできません。



体外診断用です。

QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel は、QIAstat-Dx Analyzer 1.0、QIAstat-Dx Analyzer 2.0、およびQIAstat-Dx Riseの使用について訓練を受けた検査室スタッフが使用 するためのものです。

重要な注意事項: QlAstat-Dx Rise では、インプットボックス内で QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジを 18 個まで同時に取り扱うことができます。ソフトウェ アバージョン 2.2 以降では、インプットボックス内で異なるパネルを挿入し、同時処理で きます。

安全情報

薬品を取り扱う際は、必ず適切な白衣を着用し、使い捨ての手袋と保護メガネを装着して ください。詳細は、適切な安全データシート(Safety Data Sheet、SDS)を参照してくださ い。これらは、オンラインで www.qiagen.com/safety から PDF 形式で入手できます。この サイトでは、各 QIAGEN キットとキットのコンポーネントの SDS を検索、表示、印刷で きます。

すべてのサンプル、使用済みのカートリッジ、およびトランスファーピペットは、感染性 病原体を伝播する可能性があるものとして取り扱ってください。米国臨床検査標準委員会 (Clinical and Laboratory Standards Institute®、CLSI)のProtection of Laboratory Workers from Occupationally Acquired Infections; Approved Guideline (M29)や下記が提供するその 他の適切な文書など、関連するガイドラインに概要が記載されている安全対策を必ず順守 してください。

• OSHA[®]: Occupational Safety and Health Administration (米国労働安全衛生局)

- ACGIH®: American Conference of Government Industrial Hygienists(米国産業衛生専 門家会議)
- COSHH: Control of Substances Hazardous to Health(英国有害化学物質衛生管理 規則)

生体サンプルの取り扱いに関する施設の安全手順に従ってください。サンプル、 QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジ、トランスファーピペットは、適 切な規制に従って処分してください。

QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジは、サンプル調製および QIAstat-Dx Analyzer 1.0、QIAstat-Dx Analyzer 2.0、および QIAstat-Dx Rise でのマルチプレックス realtime RT-PCR に必要なすべての試薬を含む使い切りの密閉装置です。有効期限が切れて いる、破損が認められる、または液体が漏れている QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジは使用しないでください。使用済みのカートリッジまたは破損した カートリッジは、国、州、および地域の健康および安全に関するすべての法規制に従って 処分してください。

作業区域を清潔で汚染のない状態に保つための標準的な実験室手順に従ってください。ガ イドラインは、欧州疾病予防管理センターなどの出版物に概説されています (https://www.ecdc.europa.eu/en/about-us/networks/disease-and-laboratory-networks/ erlinet-biosafety)。

注意

下記の危険および警告の表示が QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel のコンポーネントに適用されます。



含有物質:エタノール、塩酸グアニジン、グアニジンチオシアン酸塩、イソプロパ ノール、プロテイナーゼK、tオクチルフェノキシポリエトキシエタノール。危険! 高度可燃性の液体および蒸気。飲み込んだり吸入したりすると有害です。皮膚に接触 すると有害なことがあります。重篤な皮膚の薬傷・目の損傷を引き起こします。吸入 すると、アレルギーやぜんそくの症状や呼吸困難を引き起こす可能性があります。眠 気またはめまいを引き起こすことがあります。長期的、持続的に水性生物に有害性を もたらす恐れがあります。酸に接触すると有毒性の高いガスが発生します。気道に対 し腐食性。熱、火花、裸火、高温の表面から遠ざけてください。禁煙。粉塵、煙、 ガス、ミスト、蒸気、スプレーの吸入を避けてください。防護用手袋、防護服、目お よび顔面の保護具を使用してください。呼吸器用保護具を装着してください。目に入 った場合:数分間かけて入念に水で洗い落としてください。コンタクトレンズを装着 しており、それを容易に外せるときは外して洗眼を続けてください。曝露したとき、 または曝露が懸念されるとき:直ちに中毒センター、または医師に連絡してくだ さい。患者を空気の新鮮な場所に移し、呼吸しやすい姿勢で休息させてください。

カートリッジの保管と取り扱い

QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジは乾燥した清潔な保管場所に室温(15~25°C) にて保管してください。QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッ ジまたはトランスファーピペットは、実際に使用するまで個包装から取り出さないでくだ さい。これらの条件下で、QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジは個包 装に記載の有効期限まで保管できます。有効期限は QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジのバーコードにも記載されており、検査の実行のためカートリッジを QIAstat-Dx Analyzer 1.0、QIAstat-Dx Analyzer 2.0、または QIAstat-Dx Rise に挿入すると バーコードが読み込まれます。

破損したカートリッジを取り扱う際には、安全情報の章を参照してください。

検体の取り扱い、保管、調製

輸送培地液体サンプル

鼻咽頭スワブサンプルは、製造者が推奨する手順に従って採取し、取り扱ってください。

ユニバーサル輸送培地(Universal Transport Medium、UTM)検体に再懸濁した鼻咽頭スワブ(Nasopharyngeal Swab、NPS)の推奨保管条件は、次の通りです。

- 15~25°C の室温で4時間まで
- 2~8°C の冷蔵庫で3日間まで
- _25~_15℃の冷凍庫で30日間まで

乾燥スワブサンプル

最良の検査結果を得るためには、新しく採取した乾燥スワブ検体を使用してください。す ぐに検査作業が行えない場合、最良の性能を維持するために、乾燥スワブの推奨保管条件 を以下に記します。

- 15~25°C の室温で 45 分間まで
- 2~8℃の冷蔵庫で7時間まで

内部コントロール

QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジには、力価測定済み MS2 バクテリ オファージである全プロセス内部コントロールが含まれています。MS2 バクテリオファー ジは一本鎖 RNA ウイルスで、乾燥状態でカートリッジに含まれており、サンプルをロー ドすると再水和されます。この内部コントロール物質を使用して、サンプルの再懸濁/ホ モジェナイズ、溶解、核酸精製、逆転写、PCR など分析プロセスのすべてのステップを確 認できます。

内部コントロールのシグナルが陽性であれば、QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジで実行されたすべての処理ステップが成功したことを示しています。

内部コントロールのシグナルが陰性の場合、検出および同定された標的に関する陽性 の結果が否定されることはないものの、その分析における陰性の結果はすべて無効となり ます。このため、内部コントロールのシグナルが陰性の場合は、その検査を繰り返してく ださい。

プロトコール:乾燥スワブサンプル

サンプルの採取、輸送、保管

Copan FLOQSwabs(カタログ番号 503CS01)を使用し、製造元の推奨手順に従って鼻咽 頭スワブサンプルを採取してください。

QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジへのサンプルのロード

注釈: QIAstat-Dx Analyzer 1.0、QIAstat-Dx Analyzer 2.0、および QIAstat-Dx Rise のすべ てに適用

 パッケージの側方の切り込みを利用して QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジのパッケージを開けます(図 5)。

重要:パッケージを開けたら、サンプルを QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジに入れ、120 分以内に QIAstat-Dx Analyzer 1.0 または QIAstat-Dx Analyzer 2.0 へ、あるいは 30 分以内に QIAstat-Dx Rise にロードしてください。



図 5.QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジを開く。

- 2. QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジをパッケージから取り出し、ラ ベルのバーコードが自分の方へ向くように置きます。
- QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジの上面に、サンプル情報を手書 きするか、サンプル情報ラベルを貼付します。ラベルが正しく貼付され、蓋の開口を 邪魔していないことを確認します(図6)。適切なカートリッジのラベリングについ ては、QlAstat-Dx Rise のワークフローのセクションを参照してください。



図 6.QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジの上部にサンプル情報を置く。

QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジの左側にあるスワブポートのサンプル蓋を開けます(図7)。



図 7.スワブポートのサンプル蓋を開ける。

5. スワブを QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジに挿入し、ブレイク ポイントがアクセス開口部に揃うようにします(スワブがそれ以上入らなくなり ます) (図 8)。



図 8.スワブを QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジに挿入する。

6. スワブの柄をブレイクポイントで折り、スワブの残りの部分を QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジ内に残します(図 9)。



図 9.スワブの柄を折る。

7. スワブポートのサンプル蓋をカチッと音がするまでしっかり閉めます(図 10)。

重要:QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジ内にサンプルを入れた ら、90 分以内にカートリッジを QIAstat-Dx Analyzer 1.0 または QIAstat-Dx Analyzer 2.0 にロードする必要があります。QIAstat-Dx Rise の場合には、全サンプルをカート リッジにロードしたらすぐにトレイの上に配置する必要があります。QIAstat-Dx Rise にロード完了したカートリッジの最大待機時間(オンボード安定性)は約 300 分 です。QIAstat-Dx Rise は、カートリッジが許容時間より長く装置内に配置されている とそれを自動的に検知し、自動的にユーザーに警告します。



図 10.スワブポートのサンプル蓋を閉じる。

QIAstat-Dx Analyzer 1.0 または QIAstat-Dx Analyzer 2.0 で検査を 実行する

1. QlAstat-Dx Analyzer 1.0 または QlAstat-Dx Analyzer 2.0 前面の On (オン) /Off (オフ) ボタンを使用して機器の電源をオンにします。

注釈:解析モジュールの背面の電源スイッチが「I」の位置になっている必要がありま す。QIAstat-Dx Analyzer 1.0 または QIAstat-Dx Analyzer 2.0 のステータスインジケー ターが青色に変わります。

- 2. メイン画面が表示されて QlAstat-Dx Analyzer 1.0 のステータスインジケーターが緑色 になり点滅しなくなるまで待ちます。
- 3. ユーザー名とパスワードを入力して、QIAstat-Dx Analyzer 1.0 または QIAstat-Dx Analyzer 2.0 にログインします。

注釈: User Access Control(ユーザーアクセスコントロール)がアクティブの場合は、 Login(ログイン)画面が表示されます。User Access Control(ユーザーアクセスコ ントロール)が無効になっている場合は、ユーザー名/パスワードは不要で、Main (メイン)画面が表示されます。

- アッセイの定義ファイルソフトウェアを QlAstat-Dx Analyzer 1.0 または QlAstat-Dx Analyzer 2.0 にインストールしていない場合は、検査の実行前にインストールの指示 に従ってください(詳細は、「付録A:アッセイの定義ファイルのインストール」 を参照)。
- 5. QlAstat-Dx Analyzer 1.0 または QlAstat-Dx Analyzer 2.0 のタッチスクリーンの右上隅 にある Run Test (検査の実行) ボタンを押します。
- 指示されたら、QIAstat-Dx Analyzer 1.0 または QIAstat-Dx Analyzer 2.0 の内蔵式前面 バーコードリーダーを使用して(図11)、鼻咽頭スワブサンプル上のサンプルID バーコード(スワブのブリスターパッケージ上にある)をスキャンするか、 QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジの上面にある検体情報バーコー ドをスキャンします(ステップ3を参照)。

注釈:Sample ID(サンプル ID)フィールドを選択してタッチスクリーンのバーチャル キーボードからサンプル ID を入力することもできます。

注釈:選択したシステム構成によっては、この時点で患者 ID の入力も要求されること があります。

注釈: QIAstat-Dx Analyzer 1.0 または QIAstat-Dx Analyzer 2.0 からの指示は、タッチ スクリーン下部の**インストラクションバー**に表示されます。



図 11.サンプル ID バーコードをスキャンする。

 指示されたら、使用する QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジの バーコードをスキャンします(図12)。QlAstat-Dx Analyzer 1.0 または QlAstat-Dx Analyzer 2.0 が、カートリッジのバーコードに基づき、実行するアッセイを自動認識 します。

注釈: QlAstat-Dx Analyzer 1.0 または QlAstat-Dx Analyzer 2.0 では、有効期限切れの QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジ、使用済みカートリッジ、装置 にインストールされていないアッセイ用のカートリッジは受け付けられません。この ような場合にはエラーメッセージが表示され、QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジが拒否されます。アッセイのインストール方法についての詳細は、 QlAstat-Dx Analyzer 1.0 *または*QlAstat-Dx Analyzer 2.0 のユーザーマニュアルを参照 してください。



図 12.QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジのバーコードをスキャンする。

8. リストから適切なサンプルタイプを選択します(図13)。

administrator	Run Test Module 1	14:43 2017-03-30
UI administrator Resp Panel	2 Not installed 3 Not installed 4 Not i	installed
TEST DATA	SAMPLE TYPE	
2430362 ~	Swab	~
Assay Type RP SARS-Co 🗸	UTM	
Sample Type		
	Select Sample Type	Cancel

図 13.サンプルタイプを選択する。

9. Confirm (確認) 画面が表示されます。入力したデータを見直します。タッチスクリーンの適切なフィールドを選択し、当該情報を編集して、必要な変更を行います。

表示されているデータがすべて正しければ、Confirm(確認)を押します。必要に応じて、適切なフィールドを選択してその内容を編集するか、Cancel(キャンセル)を押して検査をキャンセルします(図14)。



図 14.データ入力を確認する。

11. QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジのスワブポートとメインポート のサンプル蓋がしっかり閉じてあることを確認します。QlAstat-Dx Analyzer 1.0 また は QlAstat-Dx Analyzer 2.0 の上部にあるカートリッジエントランスポートが自動的に 開いたら、バーコードを左に、リアクションチャンバーを下に向けて QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジを挿入します(図 15)。
注釈: QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジを QlAstat-Dx Analyzer 1.0 または QlAstat-Dx Analyzer 2.0 に押し込む必要はありません。カートリッジを カートリッジエントランスポート内に正しく配置すると、QlAstat-Dx Analyzer 1.0 ま たは QlAstat-Dx Analyzer 2.0 によりカートリッジが解析モジュール内へと自動的に移 動されます。



図 15.QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジを QlAstat-Dx Analyzer 1.0 または QlAstat-Dx Analyzer 2.0 に挿入する。

 QlAstat-Dx Analyzer 1.0 または QlAstat-Dx Analyzer 2.0 が QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジを検出すると、カートリッジエントランスポートの蓋 が自動的に閉じて検査が開始します。検査を開始するのに、これ以上オペレーターに よる操作は必要ありません。

注釈:QlAstat-Dx Analyzer 1.0 および QlAstat-Dx Analyzer 2.0 では、検査セットアッ プ時に使用し、スキャンした以外の QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カート リッジが受け付けられません。スキャンしたものでないカートリッジを挿入するとエ ラーが生成され、カートリッジが自動的にイジェクトされます。

注釈:この時点までは、タッチスクリーンの右下隅にある Cancel(キャンセル)ボタ ンを押して検査をキャンセルできます。

注釈:システム構成によっては、検査を開始するのにユーザーパスワードの再入力が 求められることがあります。 **注釈**: QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジをポート中に入れない と、30 秒後にカートリッジエントランスポートの蓋が自動的に閉じます。これが発生 した場合は、ステップ 16 からの手順を繰り返します。

- 13. 検査の実行中は、検査残り時間がタッチスクリーンに表示されます。
- 検査が完了すると、Eject(イジェクト)画面が表示され(図16)、検査結果が下記の オプションの1つとしてモジュールステータスバーに表示されます。
 - TEST COMPLETED (検査完了): 検査が問題なく完了しました。
 - TEST FAILED (検査失敗):検査中にエラーが発生しました。
 - TEST CANCELED (検査キャンセル) : ユーザーが検査をキャンセルしました。

重要:検査が失敗した場合の考えられる理由と進め方に関する指示については、 QIAstat-Dx Analyzer 1.0 または QIAstat-Dx Analyzer 2.0 のユーザーマニュアルにある 「トラブルシューティング」のセクションを参照してください。



図 16.Eject (イジェクト) 画面表示。

タッチスクリーンの
 Eject (イジェクト)を押して QIAstat-Dx Respiratory
 SARS-CoV-2 Panel カートリッジを取り出し、国、州、地域の健康および安全性に関す

るすべての法規制に従ってバイオハザード廃棄物として処分します。QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジは、カートリッジエントランスポートが開 いてカートリッジがイジェクトされたら取り出してください。30 秒経過してもカート リッジを取り出さないと、QlAstat-Dx Analyzer 1.0 または QlAstat-Dx Analyzer 2.0 内 に自動的に戻り、カートリッジエントランスポートの蓋が閉じます。これが発生した 場合は、Eject(イジェクト)を押してカートリッジエントランスポートの蓋を再度開 けてからカートリッジを取り出します。

重要:使用済みの QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジは廃棄しな ければなりません。実行を開始した後にオペレーターがキャンセルした検査またはエ ラーが検出された検査にカートリッジを再使用することはできません。

 QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジをイジェクトした後に、結果の Summary(サマリー)画面が表示されます。詳細は、「結果の解釈」を参照してくだ さい。別の検査の実行のためこのプロセスを開始するには、Run Test(検査の実行)を 押します。

注釈: QIAstat-Dx Analyzer 1.0 の使用に関する詳細については、QIAstat-Dx Analyzer 1.0 ユーザーマニュアルを参照してください。

注釈: QIAstat-Dx Analyzer 2.0 の使用に関する詳細については、QIAstat-Dx Analyzer 2.0 ユーザーマニュアルを参照してください。

QIAstat-Dx Rise での検査の実行

注釈:このセクションに示す図は例として示しているにすぎず、アッセイによって異なる 場合があります。

QIAstat-Dx Rise の起動

QlAstat-Dx Rise の前面にある ON/OFF (オン/オフ) ボタンを押して装置を起動します。

注釈:背面左側の接続ボックスにある電源スイッチは「I」位置に設定する必要があり ます。

- 2. Login(ログイン)画面が表示され、LED ステータスインジケーターが緑色になるまで 待ちます。
- 3. Login(ログイン)画面が表示されたら、システムにログインします。

	-2 8 AM	22-01-2021	() 09:00 AM
00000			
QIAGEN			
LOGIN			
Operator ID			
Password			
LOGIN			

図 17.Login (ログイン) 画面。

注釈:QlAstat-Dx Rise の初期インストールが成功したら、システム管理者は、ソフト ウェアの初期構成設定をするためにログインする必要があります。

QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジの準備

QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジをパッケージから取り出します。 QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジへのサンプルの添加に関する 詳細、および実行するアッセイに固有の情報については、「QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジへのサンプルのロード」を参照してください。

QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジにサンプルを添加したら、両方の サンプル蓋がしっかりと閉じていることを必ず確認してください。

QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジへのサンプルバーコードの貼付

バーコードを QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジの上面右側に配置します(矢印で図示)。



図 18. Sample ID(サンプル ID)バーコードの配置。

最長のバーコード長さは、22 mm x 35 mm です。カートリッジの左側はサンプルの自動検 出用に不可欠となっているため、バーコードは必ずカートリッジの右側に来るようにして ください(上図で赤色の矢印で示した場所)(図 19)。 **注釈**: QIAstat-Dx Rise でサンプルを処理するには、QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジ上に機械で読み取り可能な sample ID(サンプル ID)バー コードが存在している必要があります。



図 19. Sample ID(サンプル ID)バーコードの位置決め。

1D バーコードおよび 2D バーコードを使用できます。使用可能な 1D バーコードは、EAN-13 および EAN-8、UPC-A および UPC-E、Code128、Code39、Code 93、Codabar です。 使用可能な 2D バーコードは、Aztec Code、Data Matrix、QR コードです。

必ず、バーコードの質が十分なものでなければなりません。本システムは、ISO/IEC 15416(線形)または ISO/IEC 15415(2D)で定義するグレード C 以上の印字品質でな ければ読み込むことができません。

検査実行手順

注釈:すべてのオペレーターは、QlAstat-Dx Rise のタッチスクリーンおよびカートリッジを取り扱う際に、手袋、白衣、保護メガネなど、適切な個人用保護具を装着してください。

メイン検査画面の右下隅にある OPEN WASTE DRAWER (廃棄物ボックスを開く)ボタンを押します(図 20)。

- 廃棄物ボックスを開き、前回のランの使用済みカートリッジを取り出します。廃棄物 ボックスに液体がこぼれていないか確認します。必要に応じて、QlAstat-Dx Rise ユー ザーマニュアルの「メンテナンス」セクションの記載に従って廃棄物ボックスを掃除 します。
- カートリッジを取り出したら廃棄物ボックスを閉じます。トレイがスキャンされ、メ イン画面に戻ります(図 20)。メンテナンスのためにトレイを取り外した場合は、正 しく挿入されていることを確認してからボックスを閉じます。
- 4. 画面の右下隅にある OPEN INPUT DRAWER (インプットボックスを開く) ボタンを押 します(図 20)。

						ağ 8 AM	22-01-2021	() 09:00 AM	🚊 User Name
CHAGEN	E TESTS	RESULTS						SETTINGS	E LOSOUT
1 @ Re	eady		2	⊘ Ready					
3 ⊘ Re	eady		4	⊘ Ready				n hert to view data	ale
5 🤗 Re	eady		6	🤗 Ready			14	p test to view det	ars
7 ⊘ Re	eady		8	⊘ Ready					
INP	• PORGESS	QUEUE (18)					OPEN INPUT DRA		RASTE DRAWER

図 20.メイン検査画面。

5. インプットボックスがアンロックされるまで待ちます(図21)。

			an 8 مع	22-01-2021	() 09:00 AM	🔔 User Name
		INPUT DRAWER IS BEING UNLOCKED				
1 🔗 Ready						
3 🥝 Ready		0			0	
5 🥝 Ready		Please wait. It can take a few seconds.			st resutis.	
7 🥝 Ready		A				
	00EUE (18)					WASTE DRAWER

図 21.インプットボックス待機ダイアログボックス。

6. 指示されたら、インプットボックスを引き出して開きます(図 22)。

			 22-01-2021	() 09:00 AM	🔔 User Name
		INPUT DRAWER IS UNLOCKED			
1 🔗 Ready		-		٦	
3 ⊘ Ready		Pull input drawer to open.		2	
5 🤗 Ready				ut resutis.	
7 🥝 Ready		д			
⊙ INPORGESS	QUEUE (18)				NASTE DRAWER

図 22.インプットボックスを開くダイアログボックス。
Add Cartridge(カートリッジを追加)ダイアログボックスが表示され、装置正面のス キャナーが有効になります。QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジの 上面にあるサンプル ID バーコードを、装置の前面でスキャンします(矢印で示された 位置)(図 23)。

			D 22-01-2021 (00:00 AM	1 User Name
	INPUT DRAWER IS OPENED				
1 ⊘ Ready	Add Cartridge Sample type autodetection is on.	-0			
3 🥝 Ready	francentridge ID code Type patient ID	I		\oslash	
5 🥝 Ready	X CLEAR DATA			atest resutis.	
7 🥝 Ready					
() INPORGI	IS OUTUE (18)				C NASTE DRAWER

図 23.サンプル ID スキャン画面。

8. サンプル ID バーコードを入力したら、使用する QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジのバーコードをスキャンします(矢印で示された位置)。 QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジのバーコードに基づいて、 QIAstat-Dx Rise が実行するアッセイを自動的に認識します(図 24)。

注釈: Sample type autodetection(サンプルタイプの自動検出)が on(オン)に設定 されていることを確認してください。使用するサンプルタイプが自動的に認識され ます。

 Sample type autodetection (サンプルタイプの自動検出)が off (オフ) に設定されて いる場合には、適切なサンプルタイプを手動で選択する必要があります(使用する アッセイで該当する場合)。 **注釈**: QIAstat-Dx Rise では、有効期限切れや使用済みである QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジは受け付けられません。また、QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel アッセイの定義ファイルが装置にインストールされていない場合 にも、カートリッジは受け付けられません。この場合にはエラーメッセージが表示さ れます。

									≓ 8 A M	1 22-01-2021	() 09:00 AM	🔔 User Name
			e		DRAW	ER IS O	PENED					
1 @ Ready	Add Cartr	ridge				Sar	nple type autodet	ection is on.	-0			
3 ② Ready	 34523 Scan ce Respir 3 (¹)⁵ (²)⁵ ⁵ (³)⁵ ⁵	46345673456 attridge ID code atory Panel	345)))						\oslash	
5 Ø Ready	×	CLEAR DATA	- CON	FIRM DATA							atest resutis	
	1	2 3	4	5	6	7	8 9	0		←		
	р к-	w	e r	τ	у	u	i o	p	[]]	Λ.		
	`a	s	d	f g		h	j k	1	1 ·	4		
	^ Z	x	с	v	b	n	m	, .	/	^		
										_		

図 24.QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジ ID スキャン画面。

10. 患者 ID を入力し(Patient ID(患者 ID)を on(オン)に設定する必要があります)
 (図 25)、データを確認します(図 26)。

		a 8 AM	🛱 22-01-2021 🔇 09:00 AM 😤 User Name
		INPUT DRAWER IS OPENED	
1	⊘ Ready	Add Cartridge Sample type autodetection is on.	
3	⊘ Ready	Security of versions Security of versions Type patient ID	\oslash
5	⊘ Ready		atest results.
7	⊘ Ready		
	() INPORGESS	CUEUE (19)	OPEN INPUT DRAWER

図 25. Patient ID(患者 ID)を入力。

		💰 8 AM	22-01-2021	() 09:00 AM	옾 User Name
	INPUT DRAWER IS OPENED				
1 🔗 Ready	Add Cartridge Sample type autodetection is on.	-0			
3 🥝 Ready	3422464547245345 start cethologi 10 code requiratory Panel Requiratory Panel Top parties 0 Stat 24054656			\oslash	
5 Ø Ready	X CLEAR DATA CONFIRM DATA			atest resutis.	
	· 1 2 3 4 5 6 7 8 9 0	- -	←		
	→ qwertyuiop	[]]	1		
	asdfghjkl	р. (†	4		
	x z x c v b n m , .	/	^		

図 26.患者 ID 入力後データ確認画面。

スキャンが成功すると画面の上部に、下記のダイアログボックスが短時間表示されます(図 27)。



図 27.カートリッジ保存済み画面

- 12. カートリッジをインプットボックスに入れます。カートリッジをトレイ内に正しく挿 入したことを確認します(図 28)。
- 前のステップに従って、カートリッジのスキャンと挿入を続けます。ボックスには カートリッジを18個までロード可能です。

重要な注意事項:QlAstat-Dx Rise では、インプットボックス内で QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジを 18 個まで同時に取り扱うことができま す。ソフトウェアバージョン 2.2 以降では、インプットボックス内で異なるパネルを 挿入し、同時処理できます。

		a 8 AM	22-01-2021 (3 09:00 AM	🙎 User Name
	INPUT DRAWER IS OPENED				
1 🥥 Ready	Add Cartridge Cartridge saved. Put it in the drawer	× ztion is on.			
3 🥝 Ready	Scan cartridge ID code			\oslash	
5 🥝 Ready	X CLEAR DATA			atest resutis.	
7 \oslash Ready					
	-				-)
INPORGESS	QUEUE (18)				ASTE DRAWER

図 28.カートリッジ追加画面。

すべてのカートリッジをスキャンして挿入したら、インプットボックスを閉じます。
 カートリッジがスキャンされ、キューが準備されます(図 29)。

		ᡖ 8 AM	22-01-2021	() 09:00 AM	🙎 User Name
	INPUT DRAWER IS CLOSED				
1 Ø Ready					
3 Ø Ready	\$			0	
5 🥝 Ready	Scanning input drawer and preparing queue. Please wait.			-st resutis	
7 🥝 Ready	Д				
)			AWER	I WASTE DRAWER

図 29.キューを準備中の画面。

スキャンが成功すると、キューが表示されます(図 30)。表示されたデータをレビューします。エラーがある場合には、OPEN INPUT DRAWER(インプットボックスを開く)ボタンを押して、各カートリッジを取り出して再スキャンし、ステップ10~13に従います。

	0000				ළ38AM ❤ Connected	22-01-2021	() 09:00 AM	≗ User Name
å	AGEN						SETTINGS	E LOGOUT
1		2		3				
4	𝔅 42134 75678 64533 98753 ☑ Respiratory SARS-CoV-2 ○END TIME 12:40PM ○END TIME	5		6	Ф 42321 43421 43242 12890 Ш Respiratory SARS-CoV-2 ОЕND Т.М. 1:109м			
7	Image: Provide a state of the sta	8		9				
10	33242 32876 23414 76644 Respiratory SARS-CoV-2 ØEND TIME 2:15PM	11	𝔅 32342 34422 09876 23134 𝔅 Respiratory SARS-CoV-2 𝔅 END TIME 2:35PM	12	𝔅 31232 42332 64324 31231 𝔅 Respiratory SARS-CoV-2 𝔅 FND TIMI 2:45 PM		ap test to view deta	ils
13	𝔅 87234 70256 32453 32123 ☑ Respiratory SARS-CoV-2 ○END TIME 3:85PM	14	 	15				
16		17	 	18				
	⊙ III INPORGESS QUEUE	(18)			O CONFRIM DATA TO RUN	OPEN INPUT DR	AWER	ASTE DRAWER

図 30.サンプルキュー画面。

注釈:画面上のサンプルの順序は、インプットボックス内のカートリッジの順序と一 致しない場合があります(全カートリッジが一緒にキューに入った場合にのみ一致し ます)。インプットトレイを開いてカートリッジを取り外さないかぎり変更できま せん。

サンプルのキュー/処理の順序は、下記の規則に基づいて QlAstat-Dx Rise によって生成されます。

- 安定性時間:ロードトレイ内の位置に関係なく、装置上で残存安定性時間が最短の QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジが優先されます。
- 同じアッセイタイプ内では、ロードトレイ内位置でキューの順序が決まります。

タッチスクリーン上で検査を選択すると、追加情報がタッチスクリーンの TEST DETAILS (検査詳細)セクションに表示されます(図 31)。

注釈:インプットボックス内で装置上での最大安定性時間を超過したカートリッジは 拒否されます(約 300 分)。

						🛃 8 AM 🛛 💎 Conne	rected	22-01-2021	() 09:00 AM	🔔 User Name
C									😂 SETTINGS	E LOGOUT
1		2		E	3		245 D TIME 25PM	TEST DETAILS Sample ID 83746466367733	Sample 8383 Swab	X Type
4	𝔅 42134 75678 64533 98753 𝔅 Respiratory SARS-CoV-2 𝔅	5	P 21234 64532 09876 21234 Respiratory SARS-CoV-2 OEND TIM 12:55PH	E	6	P 42321 43421 43242 1285 E Respiratory SARS-CoV-2 OEHD 1:16	390 D TIME 10PM	Assay Type QIAstat-Dx®Resp Patient ID 23423412342342	iratory SARS-C	oV-2
7	№ 10283 34126 53245 54325 Image: Respiratory SARS CoV-2 ØEND TIME 1:30PM 0 1 1 30PM	8		E	9		123 D TIME 55PM	Operator OperatorID Input Tray Load time 22:10 22-10-202	Estima 1 22:59	ted end time
10	33242 32876 23414 76644 Respiratory SARS-CoV-2 QEND TIME 2:15PM 2:15PM	11	<i>*</i> 32342 34422 69876 23134 E Respiratory SARS-CoV-2 OFND TIM C 2 : 35PM	е 4	12	<i>*</i> 31232 42332 64324 3123 B Respiratory SARS-CoV-2 <i>*</i> Respiratory SARS-CoV-2	231 D TIME 45PM	Position in input tray 5 Cartridge Serial Numb 43252532352	Positio 1 er Cartrid 22-10	a in Queue ge Expiratino Date J-2022
13	𝔅 87234 70256 32453 32123 32133 3	14	Зачала 76644 42324 64532 Певрігаtory SARS-CoV-2 Осло тім 3 : 10 рм	E	15	P 23423 53423 53422 5342 Respiratory SARS-CoV-2 OEND 3:34	424 D TIME 30PM	Onboard time	left 120min	
16	 	17	23124 53423 42345 87654 Respiratory SARS-CoV-2 ØEND TIM 4:10FM		18		424 ID TIME 30PM			
	⊙ ■ INPORGESS QUEUE	(18)				O CONFRIM DATA TO RUN		OPEN INPUT DRAV		WASTE DRAWER

図 31.アッセイが選択され、追加情報を表示しているサンプルキュー画面。

下記の情報がTest Details(検査詳細)セクションに表示されます(図32)。

- Sample ID (サンプル ID)
- Sample Type (サンプルタイプ) (アッセイにより異なる)
- Assay Type (アッセイタイプ)
- Patient ID(患者 ID)
- Operator ID (オペレーターID)
- Input Tray Load time (インプットトレイのロード時刻)
- Estimated end time (推定終了時刻)
- Position in Input-drawer (インプットボックス内の位置)
- Position in Queue(キュー内の位置)(注釈:この位置は、サンプル安定性時間によっ て異なることがあります)
- Cartridge Serial Number (カートリッジのシリアル番号)
- Cartridge Expiration Date (カートリッジの有効期限)
- Onboard time left (残りのオンボード時間)

注釈:装置上時間(約 300 分)によって、キュー内のサンプルの順番が決定されます。

TEST DETAILS		×
Sample ID 83746466367738383	Sample Type Swab	
Assay Type QIAstat-Dx® Respiratory \$	SARS-CoV-2	
Patient ID 23423412342342354		
Operator OperatorID		
Input tray Load time 22:10 22-10-2021	Estimated end time 22:59	
Position in input tray 5	Position in Queue 1	
Cartridge Serial Number 23432452	Cartridge Expiration Date 30-10-2021	
Onboard time left 120min	1	

図 32.検査の詳細。

- 表示されたデータがすべて正しければ、画面下部の CONFIRM DATA TO RUN (データ を確認して実行) ボタンを押します(図 31)。その後、オペレーターに最終確認が求 められ、検査が実行されます。
- 検査が実行されている間には、キューに入っている全検査の残り実行時間とその他の 情報がタッチスクリーン上に表示されます(図 33)。

		ങ് 8 AM	1 🛱 22-01-2021 🕓 09:00 AM 😩 User Name
Q			SETTINGS 🖃 LOGOUT
1		<i>№</i> 12121 097773 23232 45345 45345 35433 <i>№</i> Respiratory SARS-CoV2 <u>● 2341 2322 2489 4423 <i>№</i> 82:32 </u>	TEST DETAILS X Sample To Sample Type 12121 097773 22222 Swab Anamy Type QIAStat-Dx® Respiratory SARS-CoV-2
3	𝔅 34532 63534 24424 42422 44555 34532 ID Respiratory SARS-CoV-2 0 € NO TIME 0 € NO TIME	<i>ở</i> 34323 424224 44342 53422 45345 34224 Brespiratory SARS-CoV2 <i>©</i> 241 2322 5333 2322 <i>©</i> EUD TIME <i>S</i> : 45 Fm <i>Φ</i> = 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0	Petere D 2341 2321 2489 4423 Cercholog Seler Kember Cercholog Expiration Date 234234 22-10-2020 ADF Version 1.2 Onemer
5	<i>№</i> 34345 44354 53432 53422 64532 09666 [В Respiratory SARS-CoV-2	<i>№</i> 23423 423435 32453 53322 45345 31442 В перілатоу SARSCOV2	OperatorID Load time Estimated end time 22:10 22:10-2021 22:59 Stif Version Analiscal moduli: SN 1.2.0 231241341341
7	⊘ Ready	8 ⊘ Ready	
	⊙ ≣ IN PORGESS QUEUE (18)		OPEN INPUT DRAWER

図 33.キュー上の検査実行情報画面。

カートリッジが解析モジュールにロードされている場合には、LOADING(ロード中)メッ セージと推定終了時刻が表示されます(図 34)。



図 34.検査ロード中メッセージと終了時刻。

検査が実行中の場合には、経過実行時間と概算終了時刻が表示されます(図35)。

3	III. Respiratory SARS-CoV-2 ©END TIME © 9383 6904 4836 3855 5:10рм
	20:32

図 35.経過実行時間と概算終了時刻のビュー。

検査が完了すると、「test completed」(検査完了)メッセージと実行終了時刻が表示され ます(図 36)。



図 36. Test completed(検査完了)ビュー。

プロトコール:輸送培地液体サンプル

サンプルの採取、輸送、保管

スワブの製造者が推奨する手順に従って鼻咽頭スワブサンプルを採取し、UTM にスワブを 入れます。

QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジへのサンプルのロード

注釈: QIAstat-Dx 1.0 および QIAstat-Dx Rise の両方に適用

 パッケージの側方の切り込みを利用して QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジのパッケージを開けます(図 37)。

重要:パッケージを開けたら、サンプルを QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジに入れ、120 分以内に QIAstat-Dx Analyzer 1.0 に、あるいは 30 分以内 に QIAstat-Dx Rise にロードしてください。



図 37.QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジを開く。

- 2. QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジをパッケージから取り出し、ラベルのバーコードが自分の方へ向くように置きます。
- QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジの上面に、サンプル情報を手書 きするか、サンプル情報ラベルを貼付します。ラベルが正しく貼付され、蓋の開口を 邪魔していないことを確認します(図 38)。



図 38.QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジの上部にサンプル情報を置く。

4. QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジの前面にあるメインポートのサ ンプル蓋を開けます(図 39)。



図 39.メインポートのサンプル蓋を開ける。

 5. 検査するサンプルが入ったチューブを開けます。同梱のトランスファーピペットを使用して、ピペットの3番目の線まで(300 µl)液体を吸い上げます(図 40)。

重要: ピペット内に空気が入らないように注意してください。Copan UTM[®] Universal Transport Medium を輸送培地として使用する場合は、チューブ中のビーズを吸引しないように注意してください。空気またはビーズがピペットに入ってしまった場合は、ピペット中のサンプル液をサンプルチューブに慎重に排出し、再度液体を吸い上げます。キットで用意された6個のピペットを使い切った場合には、別の滅菌済みの目盛り付きピペットを使用してください。



図 40.同梱のトランスファーピペットにサンプルを吸い上げる。

 6. 同梱の単回使用トランスファーピペットを使用して、300 µl のサンプルを QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジのメインポートに慎重に移します (図 41)。



図 41.サンプルを QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジのメインポートに移す。

7. メインポートのサンプル蓋をカチッと音がするまでしっかりと閉じます(図 42)。



図 42.メインポートのサンプル蓋を閉じる。

8. QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジのサンプル点検ウィンドウを チェックして、サンプルがロードされたことを目視確認します(図 43)。 **重要**: QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジ内にサンプルを入れ たら、90 分以内にカートリッジを QlAstat-Dx Analyzer 1.0 または QlAstat-Dx Analyzer 2.0 にロードする必要があります。QlAstat-Dx Rise の場合には、全サンプル をカートリッジにロードしたらすぐにトレイの上に配置する必要があります。 QlAstat-Dx Rise にロード済みのカートリッジの最大待機時間は約 300 分です。 QlAstat-Dx Rise は、カートリッジが許容時間より長く装置内に配置されているとそれ を自動的に検知し、自動的にユーザーに警告します。



図 43.サンプル点検ウィンドウ(青色の矢印)。

QIAstat-Dx Analyzer 1.0 での検査の実行

注釈: QIAstat-Dx Analyzer 1.0 の使用に関する詳細については、QIAstat-Dx Analyzer 1.0 ユーザーマニュアルを参照してください。

注釈: QIAstat-Dx Analyzer 2.0 の使用に関する詳細については、QIAstat-Dx Analyzer 2.0 ユーザーマニュアルを参照してください。

 QlAstat-Dx Analyzer 1.0 または QlAstat-Dx Analyzer 2.0 前面の On (オン) /Off (オフ) ボタンを使用して機器の電源をオンにします。

注釈:解析モジュールの背面の電源スイッチが「I」の位置になっている必要があり ます。QlAstat-Dx Analyzer 1.0 または QlAstat-Dx Analyzer 2.0 のステータスインジ ケーターが青色に変わります。

- 2. メイン画面が表示されて QIAstat-Dx Analyzer 1.0 または QIAstat-Dx Analyzer 2.0 のス テータスインジケーターが緑色になり点滅しなくなるまで待ちます。
- 3. ユーザー名とパスワードを入力して、QIAstat-Dx Analyzer 1.0 または QIAstat-Dx Analyzer 2.0 にログインします。

注釈: User Access Control(ユーザーアクセスコントロール)がアクティブの場合は、 Login(ログイン)画面が表示されます。User Access Control(ユーザーアクセスコント ロール)が無効になっている場合は、ユーザー名/パスワードは不要で、Main (メイン)画面が表示されます。

- アッセイの定義ファイルソフトウェアを QlAstat-Dx Analyzer 1.0 または QlAstat-Dx Analyzer 2.0 にインストールしていない場合は、検査の実行前にインストールの指示 に従ってください(詳細は、「付録A:アッセイの定義ファイルのインストール」 を参照)。
- 5. QIAstat-Dx Analyzer 1.0 または QIAstat-Dx Analyzer 2.0 のタッチスクリーンの右上隅 にある Run Test (検査の実行) ボタンを押します。

 指示されたら、QIAstat-Dx Analyzer 1.0 または QIAstat-Dx Analyzer 2.0 の内蔵式前面 バーコードリーダーを使用して(図 44)、サンプルが入った UTM チューブ上のサン プル ID バーコードをスキャンするか、QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カー トリッジの上面にある検体情報バーコードをスキャンします(ステップ3 を参照)。
 注釈: Sample ID(サンプル ID)フィールドを選択してタッチスクリーンのバーチャル キーボードからサンプル ID を入力することもできます。

注釈:選択したシステム構成によっては、この時点で患者 ID の入力も要求されること があります。

注釈: QIAstat-Dx Analyzer 1.0 または QIAstat-Dx Analyzer 2.0 からの指示は、タッチ スクリーン下部の**インストラクションバー**に表示されます。



図 44.サンプル ID バーコードをスキャンする。

指示されたら、使用する QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジのバー コードをスキャンします(図 45)。QIAstat-Dx Analyzer 1.0 または QIAstat-Dx Analyzer 2.0 が、カートリッジのバーコードに基づき、実行するアッセイを自動認識します。 **注釈**: QIAstat-Dx Analyzer 1.0 または QIAstat-Dx Analyzer 2.0 では、有効期限切れの QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジ、使用済みカートリッジ、装置に インストールされていないアッセイ用のカートリッジは受け付けられません。このような 場合にはエラーメッセージが表示され、QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カート リッジが拒否されます。アッセイのインストール方法についての詳細は、QIAstat-Dx Analyzer 1.0 ユーザーマニュアルを参照してください。



図 45.QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジのバーコードをスキャンする。 リストから適切なサンプルタイプを選択します(図 46)。

administrator		Run Test Module 1		20:58 2019-02-13
UI administrator RP		2 Available 3 Availabl	le 4 Available	
TEST DATA Sample ID		SAMPLE TYPE		
12345	~	Swab		
Assay Type		UTM	~	
RP SARS-Co	~	OTM		
Sample Type				
UTM	~			
				\bigotimes
		Select Sample Type		Cancel

図 46.サンプルタイプを選択する。

Confirm(確認)画面が表示されます。入力したデータを見直します。タッチスクリーンの 適切なフィールドを選択し、当該情報を編集して、必要な変更を行います。

表示されているデータがすべて正しければ、Confirm(確認)を押します。必要に応じて、 適切なフィールドを選択してその内容を編集するか、Cancel (キャンセル)を押して検査を キャンセルします(図 47)。

administrator	Run Test Module 1	14:44 2017-03-30
UI administrator Resp Panel	2 Not installed 3 Not installed	4 Not installed
2430362 ~		
Assay Type		
RP SARS-Co 🗸		
Sample Type	Confirm	
UTM 🗸		
3		
Mod	le 1 Confirm Test Data or click any field to (Cancel

図 47.データ入力を確認する。

QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジのスワブポートとメインポートの サンプル蓋がしっかり閉じてあることを確認します。QIAstat-Dx Analyzer 1.0 および QIAstat-Dx Analyzer 2.0 の上部にあるカートリッジエントランスポートが自動的に開い たら、バーコードを左に、リアクションチャンバーを下に向けて QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジを挿入します(図 48)。

注釈: QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジを QlAstat-Dx Analyzer 1.0 または QlAstat-Dx Analyzer 2.0 に押し込む必要はありません。カートリッジをカートリッ ジエントランスポート内に正しく配置すると、QlAstat-Dx Analyzer 1.0 または QlAstat-Dx Analyzer 2.0 によりカートリッジが解析モジュール内へと自動的に移動されます。



図 48.QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジを QlAstat-Dx Analyzer 1.0 または QlAstat-Dx Analyzer 2.0 に 挿入する。

QlAstat-Dx Analyzer 1.0 または QlAstat-Dx Analyzer 2.0 が QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジを検出すると、カートリッジエントランスポートの蓋が自動的に閉じて検査が開始します。検査を開始するのに、これ以上オペレーターによる操作 は必要ありません。

注釈: QlAstat-Dx Analyzer 1.0 または QlAstat-Dx Analyzer 2.0 では、検査セットアップ時 に使用し、スキャンした以外の QlAstat-Dx Respiratory SARS CoV-2 Panel カートリッジが 受け付けられません。スキャンしたものでないカートリッジを挿入するとエラーが生成さ れ、カートリッジが自動的にイジェクトされます。

注釈:この時点までは、タッチスクリーンの右下隅にある Cancel(キャンセル)ボタンを 押して検査をキャンセルできます。

注釈:システム構成によっては、検査を開始するのにユーザーパスワードの再入力が求め られることがあります。 **注釈**: QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジをポート中に入れないと、 30 秒後にカートリッジエントランスポートの蓋が自動的に閉じます。これが発生した場 合は、ステップ 17 からの手順を繰り返します。

検査の実行中は、検査残り時間がタッチスクリーンに表示されます。

検査が完了すると、Eject(イジェクト)画面が表示され(図 49)、検査結果が下記のオプ ションの1つとしてモジュールステータスバーに表示されます。

- **TEST COMPLETED**(検査完了):検査が問題なく完了しました。
- **TEST FAILED**(検査失敗):検査中にエラーが発生しました。
- TEST CANCELED (検査キャンセル):ユーザーが検査をキャンセルしました。

重要:検査が失敗した場合の考えられる理由と進め方に関する指示については、 QIAstat-Dx Analyzer 1.0 *または*QIAstat-Dx Analyzer 2.0 のユーザーマニュアルにある「ト ラブルシューティング」のセクションを参照してください。



図 49.Eject (イジェクト) 画面表示。

タッチスクリーンの Eject (イジェクト)を押して QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジを取り出し、国、州、地域の健康および安全性に関するすべての法規 制に従ってバイオハザード廃棄物として処分します。QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジは、カートリッジエントランスポートが開いてカートリッジがイジェ クトされたら取り出してください。30 秒経過してもカートリッジを取り出さないと、 QIAstat-Dx Analyzer 1.0 または QIAstat-Dx Analyzer 2.0 内に自動的に戻り、カートリッジ エントランスポートの蓋が閉じます。これが発生した場合は、Eject (イジェクト)を押し てカートリッジエントランスポートの蓋を再度開けてからカートリッジを取り出します。

重要:使用済みの QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジは廃棄しなけれ ばなりません。実行を開始した後にオペレーターがキャンセルした検査またはエラーが検 出された検査のカートリッジを再使用することはできません。

QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジをイジェクトした後に、結果の Summary (サマリー) 画面が表示されます。詳細は、「結果の解釈」を参照してください。 別の検査の実行のためこのプロセスを開始するには、Run Test (検査の実行)を押します。

注釈: QlAstat-Dx Analyzer 1.0 の使用に関する詳細については、QlAstat-Dx Analyzer 1.0 ユーザーマニュアルを参照してください。

注釈: QlAstat-Dx Analyzer 1.0 の使用に関する詳細については、QlAstat-Dx Analyzer 2.0 ユーザーマニュアルを参照してください。

QIAstat-Dx Rise での検査の実行

注釈: QlAstat-Dx Rise の使用に関する詳細は、QlAstat-Dx Rise ユーザーマニュアルを 参照してください。

注釈:このセクションに示す図は例として示しているにすぎず、アッセイによって異 なる場合があります。

QIAstat-Dx Rise の起動

1. QlAstat-Dx Rise の前面にある **ON/OFF**(オン/オフ)ボタンを押して装置を起動します。

注釈:背面左側の接続ボックスにある電源スイッチは「I」位置に設定する必要があり ます。

- 2. Login(ログイン)画面が表示され、LED ステータスインジケーターが緑色になるまで 待ちます。
- 3. Login (ログイン) 画面が表示されたら、システムにログインします (図 50)。

		ക് 0 AM	💎 Connected	22-01-2021	C 09:00
QIAGEN					
	_				
Operator ID					
Password					
(-				
LOGIN					
	•				
	_				

図 50.Login (ログイン) 画面。

注釈:QlAstat-Dx Rise の初期インストールが成功したら、システム管理者は、ソフト ウェアの初期構成設定をするためにログインする必要があります。

ユニバーサル輸送媒体液体サンプルを使った QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジの準備

QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジをパッケージから取り出します。 QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジへのサンプルの添加に関する 詳細、および実行するアッセイに固有の情報については、「QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジへのサンプルのロード」を参照してください。

QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジにサンプルを添加したら、両方の サンプル蓋がしっかりと閉じていることを必ず確認してください。

サンプルバーコードの QIAstat-Dx への貼付

QlAstat-Dx カートリッジの上面右側にバーコードを配置します(矢印で図示)(図 51)。



図 51.サンプル ID バーコードの配置。

最長のバーコード長さは、22 mm x 35 mm です。カートリッジの左側はサンプルの自動検 出用に不可欠となっているため、バーコードは必ずカートリッジの右側に来るようにして ください(青でマークした領域で図示)(図 52)。

注釈: QIAstat-Dx Rise でサンプルを処理するには、QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジ上に機械で読み取り可能なサンプル ID バーコードが存在している必要 があります。



図 52.サンプル ID バーコードの位置合わせ。

1D バーコードおよび 2D バーコードを使用できます。使用可能な 1D バーコードは、EAN-13 および EAN-8、UPC-A および UPC-E、Code128、Code39、Code 93、Codabar です。 使用可能な 2D バーコードは、Aztec Code、Data Matrix、QR コードです。

必ず、バーコードの質が十分なものでなければなりません。本システムは、ISO/IEC 15416(線形)または ISO/IEC 15415(2D)で定義するグレード C 以上の印字品質でな ければ読み込むことができません。

検査実行手順

- メイン検査画面の右下隅にある OPEN WASTE DRAWER (廃棄物ボックスを開く)ボタンを押します(図 53)。
- 廃棄物ボックスを開き、前回のランの使用済みカートリッジを取り出します。廃棄物 ボックスに液体がこぼれていないか確認します。必要に応じて、QlAstat-Dx Rise ユー ザーマニュアルの「メンテナンス」セクションの記載に従って廃棄物ボックスを掃除 します。
- カートリッジを取り出したら廃棄物ボックスを閉じます。トレイがスキャンされ、メイン画面に戻ります(図 53)。メンテナンスのためにトレイを取り外した場合は、正しく挿入されていることを確認してからボックスを閉じます。
- 4. 画面の右下隅にある OPEN INPUT DRAWER (インプットボックスを開く) ボタンを押 します(図 53)。

			دة s ۸M	♥ Connected	🖬 22-01-2021 🕓 09:00 🙎 administrator
QIA					SETTINGS 🖃 LOGOUT
1	S Ready	2	S Ready		
3	🕏 Ready	4	S Ready		
5	🖉 Ready	6	🔗 Ready		No tests in progress
7	Ready	8	S Ready		
	⊙ ■ IN PROGRESS QUEUE (9)			o	PEN INPUT DRAWER

図 53.メイン検査画面。

5. インプットボックスがアンロックされるまで待ちます(図 54)。



図 54.インプットトレイ待機ダイアログ。

6. 指示されたら、インプットボックスを引き出して開きます(図 55)。

		é	ക്ട് 8 AM	💎 Connècted 🔍 🖬 22-01-2021 🗐 🕻	09:00 💈 🕿 administrator
		INPUT DRAWER IS UNLOCKED			
1	🖉 Ready				
3	🖉 Ready	Pull input drawer to open.			
5	S Ready				n progress
7	🔮 Ready				



Add cartridge (カートリッジの追加) ダイアログが表示され、前面のスキャナーが起動します。QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジの上面に貼付されているサンプル ID バーコードを、装置の前面でスキャンします(矢印で示された位置)(図 56)。

			ණී8AM 💎 Connected √ [g 22-01-2021 🗐 🕓 09:00 👘 💄 administrator
		DINPUT DRAV	WER IS OPENED	
1	🕑 Ready	Add cartridge	Sample type autodetection is on.	
3	🥑 Ready	Scan sample ID code Scan carridge ID code		
5	🔊 Ready	Type patient ID X CLEAR DATA CONFIRM BATA		its in progress
7	🕑 Ready			

図 56.サンプル ID スキャン画面。

 サンプル ID バーコードを入力したら、使用する QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジのバーコードをスキャンします(矢印で示された位置)。
 QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジのバーコードに基づいて、
 QIAstat-Dx Rise が実行するアッセイを自動的に認識します(図 57)。

注釈: Sample type autodetection(サンプルタイプの自動検出)が on(オン)に設定 されていることを確認してください。使用するサンプルのタイプが自動的に認識され ます(使用するアッセイで該当する場合)。

Sample type autodetection(サンプルタイプの自動検出)が off(オフ)に設定されて いる場合には、適切なサンプルタイプを手動で選択する必要があります(使用するア ッセイで該当する場合)。

注釈: QlAstat-Dx Rise では、有効期限切れの QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジ、使用済みカートリッジ、装置にインストールされていないアッセ イ用のカートリッジは受け付けられません。このような場合にはエラーメッセージが 表示されます。

			프 8 AM	Connected	22-01-2021	Q 09:00	≗ administrator
		INPUT DRAWE	R IS OPENED				
1	🥑 Ready	Add Cartridge	Sample type autodetection is on.				
3	🔮 Ready	Seas cartridge 6 code Seas cartridge 6 code					
5	🕑 Ready	X CLEAR DATA	, P			sts in progre	155
7	🔮 Ready						

図 57.カートリッジ ID スキャン画面。

 8. 患者 ID を入力してから(Patient ID(患者 ID)が on(オン)に設定されている必要が あります)、データを確認します(図 58)。

		ی ۵ AM	The Connected	22-01-2021	G 09:00	오 administrator
		INPUT DRAWER IS OPENED				
,	🖉 Ready	Add Cartridge Sample type autodetection is on.				
	8 🔮 Ready	Vertical and the set of the				
	5 🥑 Ready	X CLEAR DATA			sts in progress	

図 58.患者 ID の入力。

スキャンが成功したら、画面の上部に下記のダイアログボックスが短時間表示されます(図 59)。



図 59.カートリッジ保存済み画面。

- カートリッジをインプットボックスに入れます。カートリッジがトレイ内に正しく挿 入されていることを確認します。
- 12. 前のステップに従って、カートリッジのスキャンと挿入を続けます。ボックスに はカートリッジを 18 個までロード可能です。

重要な注意事項:QlAstat-Dx Rise では、インプットボックス内で QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジを 18 個まで同時に取り扱うことができ ます。ソフトウェアバージョン 2.2 以降では、インプットボックス内で異なるパネル を挿入し、同時処理できます。

		≞ 8 AM 🛱	22-01-2021 🔘 09:00 AM 😩 User Name
		INPUT DRAWER IS OPENED	
1	⊘ Ready	Add Cartridge Cartridge saved. Put it in the drawer	
3	⊘ Ready	Image: Scan carridge ID code Image: Scan carridge ID code	\oslash
5	⊘ Ready	X CLEAR DATA	atest resutis.
7	⊘ Ready		
	() INPORGESS	QUEUE (19)	EN INPUT DRAWER

図 60.カートリッジ追加画面。

13. すべてのカートリッジをスキャンして挿入したら、インプットボックスを閉じます。 カートリッジがスキャンされ、キューが準備されます(図 61)。

		න් 8 AM 🔷 🕈 Connected 🔍 🛱 22-01-2021 🗟 🛈 09:00 ි 🔮 administrator
		:) INPUT DRAWER IS CLOSED
1	🔮 Ready	
3	🔮 Ready	٠
5	🔮 Ready	Scanning input drawer and preparing queue. Please wait.
7	🖉 Ready	

図 61.キューを準備中の画面。

スキャンが成功すると、キューが表示されます(図 62)。表示されたデータをレビューし ます。エラーがある場合には、「open input drawer 」(インプットボックスを開く)ボタ ンを押して各カートリッジを取り出し、再スキャンしてステップ 10~13 に従います。

		🛃 8 AM 🔷 💎 Connected	🛱 22-01-2022 🕓 09:00 🙎 administrator
			🏶 SETTINGS 🖃 LOGOUT
	 	6 ☐ Respiratory SARS-CoV-2 © 1005 ○ 1005	
	 <i>P</i> 2126 B ■ Respiratory SARS-CoV-2		Tao tao to view dataile
	P 2123 II III: Respiratory SARS-CoV-2 ©END TIME © 1010 11:34		rap rest to view detains
2121 I Respiratory SARS-CoV-2 OEND TIM (0) 1011 11:38		15 Image: Respiratory SARS-CoV-2 OEND TIME (2) 1013 11:42	
	 	18	
) IN PROGRESS QL	EUE (18)	⊘ confrim data to run	OPEN INPUT DRAWER

図 62.サンプルキュー画面。

注釈:画面上のサンプルの順序は、インプットボックス内のカートリッジの順序と一 致しない場合があります(全カートリッジが一緒にキューに入った場合にのみ一致し ます)。インプットトレイを開いてカートリッジを取り外さないかぎり変更できま せん。

サンプルのキュー/処理の順序は、下記の規則に基づいて QIAstat-Dx Rise によって生成されます。

- 安定性時間:ロードトレイ内の位置に関係なく、装置上で残存安定性時間が最短の QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジが優先されます。
- 同じアッセイタイプ内では、ロードトレイ内位置でキューの順序が決まります。

タッチスクリーン上で検査を選択すると、追加情報がタッチスクリーンの view details (詳細表示) セクションに表示されます(図 63)。

注釈:インプットボックス内で装置上での最大安定性時間を超過したカートリッジは 拒否されます(約 300 分)。

		ස් 8 AM 🔷 💎 Connecte	d 🛱 22-01-2022 🕓 09:00 Le administrator
			🕸 SETTINGS 🖃 LOGOUT
P 2132 1 E Respiratory SARS-CoV-2 OEND TIME ③ 1000 18:84		P 2128 Image: Argentized and the second state of the seco	TEST DETAILS X Simple ID Sample Type 2128 UTM
			QIAstat-Dx ® Respiratory SARS-CoV-2 Panel Petient ID 1015 Cardidge Serial Number Cardridge Expiration Date
			1123124141412412 22-12-2022 Operator administrator Input Drawer Load time Estimated End Time
			22-10-2022 12:41:05 22-10-2022 13:05:24 Position in trput Drawer Position in Queue 5 3 70. Outpound time tell 120min
P 2121 OEND TIME 13 Im Respiratory SARS-CoV-2 OEND TIME (1) 11:38 0.111		Image: Second	
		P 2116 18 El Respiratory SARS-CoV-2 OEND TIME © 1016 12:58	
 In progress 	E (18)	⊘ confrim data to run	OPEN INPUT DRAWER

図 63.アッセイが選択され、追加情報を表示しているサンプルキュー画面。

下記の情報が test details (検査詳細) セクションに表示されます (図 64)。

- Sample ID (サンプル ID)
- Sample Type (サンプルタイプ) (アッセイにより異なる)
- Assay Type (アッセイタイプ)
- Patient ID(患者 ID)
- Operator ID (オペレーターID)
- Input Tray Load time (インプットトレイのロード時刻)
- Estimated end time (推定終了時刻)
- Position in Input-drawer (インプットボックス内の位置)
- Position in Queue(キュー内の位置)(注釈:この位置は、サンプル安定性時間によっ て異なることがあります)
- Cartridge Serial Number (カートリッジのシリアル番号)
- Cartridge Expiration Date (カートリッジの有効期限)
- Onboard time left (残りのオンボード時間)

注釈:装置上時間(約300分)によって、キュー内のサンプルの順番が決定されます。

TEST DETAILS	×			
Sample ID 83746466367738383	Sample Type UTM			
Assay Type				
QIAstat-Dx® Respiratory	SARS-CoV-2			
Patient ID				
23423412342342354				
Operator				
OperatorID				
Input tray Load time	Estimated end time			
22:10 22-10-2021	22:59			
Position in input tray	Position in Queue			
5	1			
Cartridge Serial Number	Cartridge Expiration Date			
23432452	30-10-2021			
Onboard time left 120min				

図 64.検査の詳細。

14. 表示されたデータがすべて正しければ、画面下部の confirm data to run (データを確認 して実行)ボタンを押します(図 63)。その後、オペレーターにもう一度確認が求め られ、検査が実行されます(図 65)。



図 65.Confirm queue(キューを確認)ダイアログ。

検査が実行されている間は、キューに入っている全検査の残り実行時間とその他の情報が タッチスクリーンに表示されます(図 66)。

	ස් 8 AM 🔍 Connecte	ed 🛱 22-01-2022 🕓 09:00 😤 administrator
		🕸 SETTINGS 🖃 LOGOUT
		TEST DETAILS X Sample ID Sample Type 2131 Ansay QUASTAT Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel Patent D
	4 📀 Ready	1015 Cardidge Seven Munder 1123124141412412 APE version 2.1 Operator
5 🔮 Ready	6 🔮 Ready	acriministration Vecin Unawer Uran's Extimated Exit Time 22-10-2022 15:45:45 22-10-2022 17:06:23 EV Venion 2.0.0 10721033
7 💿 Ready	8 S Ready	ABORT
O IN PROGRESS QUEUE (15)		OPEN INPUT DRAWER

図 66.キュー上の検査実行情報画面。

カートリッジが解析モジュールにロードされている場合には、「test loading」(検査ロー ド中)メッセージと推定終了時刻が表示されます(図 67)。

	A 1989		
3	Respiratory SARS-CoV-2 1015 LOADING	©end time 11:11	

図 67.検査ロード中メッセージと終了時刻。

検査が実行中の場合には、経過実行時間と概算終了時刻が表示されます(図 68)。

	A 1989	
3	ill Respiratory SARS-CoV-2 ② 1015	©end time 11:11
		27:47

図 68.経過実行時間と概算終了時刻のビュー。

検査が完了すると、「test completed」(検査完了)メッセージと実行終了時刻が表示され ます(図 69)。

	A 1989	
3	Respiratory SARS-CoV-2 1015 TEST COMPLETED	ØEND TIME 11:11

図 69.Test completed (検査完了) ビュー。

サンプルの優先順位付け

緊急に実行する必要があるサンプルは、サンプルキュー画面で選択し、最初のサンプルと して実行することができます(図 70)。キュー確認後にはサンプルの優先順位付けができ ないためご注意ください。

ラン開始前のサンプルの優先順位付け

緊急サンプルは、キュー画面で選択し、サンプルキュー画面の右側から URGENT(緊急) とマークしてからデータを確認し、実行します(図 70)。これに続いて、サンプルが キューのファーストポジションに移されます(図 71)。優先できるサンプルは 1 つだけ です。

注釈:インプットボックスを開閉する必要があります。そうしないと、確認済みのカート リッジを優先することができません。この時点で、Urgent(緊急)ボタンがアクティブに なっていない場合、オペレーターは、GUI の QUEUE(キュー)タブと IN PROGRESS (進行中)タブを切り替え、アクティブな Urgent(緊急)ボタンを表示する必要があり ます。
		ළු 8 AM 💎 Connected	🛱 22-01-2022 🕓 09:00 🙎 administrator
	RESULTS		🕸 SETTINGS 🖃 LOGOUT
 	©END TIME 2 <i>P</i> 2131 18:84 2 Brespiratory SARS-CoV-2 QEND TIME 10:84 1001 10:86		TEST DETAILS X Sergie ID Sengie Type 2984 UTM
 	OEND TIME Image: Comparison of the compariso	E 0 2128 6 ☐ Respiratory SARS-CoV-2 OEND TIME ③ 1005 10:14	Assay QLAstat-Dx © Respiratory SARS-CoV-2 Panel Patient ID 1015 Cardridge Sanal Number Cardridge Expiration Data
	©END TIME 8 # Respiratory SARS-CoV-2 ©END TIME 10:16 1007 10:18	E 9 월 Respiratory SARS-CoV-2 ③ 1008 0END TIME	1123124141412412 22-12-2022 Operator administrator Input Drawer Load time Estimated End Time
 	©END TIME 11:32	 	22-10-2022 12:41:05 22-10-2022 12:59:03 Position in linput Drawer 5 17
 	©END TIME 11:38 ● 2128 ▲ Respiratory SARS-CoV-2 ● 21012 ● 2128 ● 2128	E 15	
 	OCHO TIME 17 ID Respiratory SARS-CoV-2 OTNO TIME 11:44 (2) 1015 12:59	E 2116 Respiratory SARS-CoV-2 OF ND TIME (1) 1016 12:58	
() IN PROGRESS		ON CONFRIM DATA TO RUN	OPEN INPUT DRAWER

図 70.優先するサンプルを選択中のサンプルキュー画面。

サンプルの優先順位付けにより、他のいくつかのサンプルでは安定時間が切れてしまう場合があります。この警告は、画面の右隅に表示されます(図 71)。

				ية 8 AM	Tonnect	ed 🛱 22-01-2022 🕻) 09:00 오 administrator
	RESULTS					tĝi se	TTINGS E LOGOUT
 	GEND TIME 10:84	 	3	2130 Respiratory SARS-CoV-2 0 1002	OEND TIME 10:08	TEST DETAILS Sample ID 2085	Sampie Type UTM
2129 A Respiratory SARS-CoV-2 (2) 1003	GEND TIME 10:10		6	 2128 Respiratory SARS-CoV-2 1005 	GEND TIME 10:14	Assay QIAstat-Dx & Respirator Patient ID 1015 Cardridge Serial Number	y SARS-CoV-2 Panel Cardridge Expiration Date
 	GEND TIME 8 10:16		9	2125 Respiratory SARS-CoV-2 (2) 1008	GEND TIME	1123124141412412 Operator administrator	22-12-2022
 	QEND TIME 11 11:32		12	2122 Respiratory SARS-CoV-2 1011	©END TIME 11:36	22-10-2022 09:19:49 Position in Input Drawer 5	22-10-2022 12:59_06 Position in Quirue 17
 	GEND TIME 14		15	 	OEND TIME 11:42	This test may run out of	GENT
 <i>P</i> 2866 In Respiratory SARS-CoV-2 (2) (2) 1015 	QEND TIME 11:44	P 2005 Energiatory SARS-CoV-2 O END TIME (2) 1015 12 : 59	18	 	GEND TIME 12:58		
() IN PROGRESS	QUEUE (18))		CONFRIM DATA	TO RUN	OPEN INPUT DRAWER	OPEN WASTE DRAWER

図 71.サンプルの優先順位付け後のサンプルキュー画面。

キューの確認後にランを開始できます(図72)。

	RESULTS							tit se	
 2101 1 ■ Respiratory SARS-CoV 3 1015 4 2120 	2 QEND TIME 10:04	2		18 All test(s) in the queue 2 test(s) that may run out off stability	C	2 New tests		TEST DETAILS Sample ID 2085 Assay QIAstat-Dx @ Respirator	Sample Type UTM ry SARS-CoV-2 Panel
4 E Respiratory SARS-CoV (2) 1003	2 GEND TIME 10:10	5		2006 Test marked as URGENT)(e	∲ 2005		Parisent ID 1015 Cavitritiga Serial Number 1123124141412412	Cardifilgs Expiration Date 22-12-2022
7 E Respiratory SARS-CoV ③ 1006	2 QEND TIME 19:16	8		₽ 1983			ME	Operator administrator Input Draver Load time 22-10-2022 09:19:49	Estimated End Time 22-10-2022 12:59_06
2124 20 E Respiratory SARS-CoV (2) 1009	2 QEND TIME 11:32	"	Ø	CANCEL		RUN TEST	IME	Position in Input Drawer 5	Position in Queue 17 If stability time.
 2121 13 E Respiratory SARS-CoV 1011 	2 QEND TIME 11:38	14	2128 Respirat 1012	ory SARS-CoV-2 GEND TIME 11:40	15	2119 Respiratory SARS-CoV-2 1013	GEND TIME	UR	
 	2 OEND TIME 11:44	17 ©	2885 Respirat 1015	ory SARS-CoV-2 GEND TIME 12:59	18	P 2116 Respiratory SARS-CoV-2 (2) 1016	QEND TIME 12:58		
• IN PROGRESS	QUE	U E (18)				CONFRIM DAT.	A TO RUN	OPEN INPUT DRAWER	OPEN WASTE DRAWER

図 72.ラン画面の確認。

ラン中のサンプルの優先順位付け

ラン中にも任意の理由でサンプルに優先順位を付けることができます。この場合、使用可能な AM がない場合は、他の進行中のサンプルを中止して優先順位を付ける必要があります (図 73)。

⊘ c	confirm queue		×
Σ	18 All test in the queue	Q 2 New tests	
Ō	2 Test that may run out off stat	bility time	
	A 2086		
ά	Test mark as an URGENT		
	A 2101		
	At the moment there is no immediately you may com Progress' tab	o AM available. If you want to run the test sider aborting an ongoing test in the 'In	
	× CANCEL	RUN TEST	

図 73.ラン中の確認ダイアログ。

ラン中のサンプルの中止

スキャン中、ロード中、ラン中にサンプルを中止することができます。中止したサンプル は再度使用できないことにご注意ください。これは、スキャン中やロード中に中止したサ ンプルにも当てはまります。

サンプルを中止するには、画面の「in progress」(進行中)タブに移動し、サンプルを選択 して、画面の右隅にある「abort」(中止)オプションを押します(図 74)。

サンプルを AM にロードしようとしている間、またはランが完了しようとしており、シス テムがそれぞれの AM から結果データや技術ログを取得している間は、ランを中止できま せん。

	بن 8 AM 💎 Connected	한 22-01-2022 ⓒ 09-08 오 administrator 홍 SETTINGS 국 LOGOUT
<i>P</i> 2132	<i>№</i> 2131 <i>№</i> QLAstad Dx % Respiratory SARS CoV-2 Panel <i>№</i> QEND T.M.P. <i>∞</i> 1915 № QEND T.M.P. № QEND T.M.P. <i>∞</i> 1915 № QEND T.M.P. № QEND T.M.P.	TEST DETAILS X Sample D Sample Type 2131 UTM Ansay Q(Astat-Dx @ Respiratory SARS-CoV-2 Panel Parient D
	4 💿 Ready	1915 Ceckslage Seruil Namber 11231124141412412 AEP entrich 2.1 Opentor addressinger Seruit Annual Ceckson 2.1
5 🔮 Ready	6 🖉 Ready	SW Unrule Extimated End Time 22-10-2022 16-45:45 22-10-2022 17.06:23 SW Version Analysical Module SM 10721033
7 🔮 Ready	8 🔮 Ready	X ABORT
O IN PROGRESS QUEUE (15)		OPEN INPUT DRAWER

図 74.ラン中のサンプルを中止。

サンプルを中止するには、システムの確認が必要です(図75)。

	×
Do you want to abort this test?	
CANCEL	⊗ Abort test

図 75.ラン中のサンプルを中止するための確認ダイアログ。

しばらくすると、サンプルが画面に「aborted」(中止)と表示されます(図 76 および 図 77)。

				ക് 8 AM	Connected	22-01-2022	🕑 09:00 🙎 administrator
			ABORTING TEST IS IN PROGRESS				
	8 2132		Ann			TEST DETAILS	×
1	III QIAstat-Dx ® Res (2) 1014						UTM
	_						ry SARS-CoV-2 Panel
	<i>8</i> 2130						Cardiidge Expiration Date
3	@ 1016						
	_		0				
			Please wait.				Estimated End Time 22-10-2022 12:11:55
5	Ready						Analytical Module SN 10721033
							X
7	@ Ready						
	IN PROGRESS	QUEUE (18)				DPEN INPUT DRAWER	OPEN WASTE DRAWER

図 76.サンプル中止待機ダイアログ。

	🛃 B AM 🔍 Connect	ed 🛱 22-01-2022 🔘 09:00 🙎 administrator
		🏟 SETTINGS 🖃 LOGOUT
	2131 Quastet Ox © Respiratory SARS CoV 2 Panel Quastet Ox © Respiratory SARS CoV 2 Panel Advand-The test un execution was manasily aborted by operator administrator* Error code: -200102	
	4 Ø Ready	Tan tart to view datalia
5 ⊘ Ready	6 🔗 Ready	raju resi lo vero detans
7 🔗 Ready	8 🔗 Ready	
		OPEN INPUT DRAWER

図 77.中止確認後の中止したサンプル。



QIAstat-Dx Analyzer 1.0 または QIAstat-Dx Analyzer 2.0 での結果 表示

QlAstat-Dx Analyzer 1.0 または QlAstat-Dx Analyzer 2.0 により、検査結果が自動的に解釈 されて保存されます。QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジのイジェク ト後に、結果の Summary(サマリー)画面が自動的に表示されます(図 78)。

図 78 は、QIAstat-Dx Analyzer 1.0 の画面です。



図 78.QlAstat-Dx Analyzer 1.0 の左パネルに Test Data(検査データ)、メインパネルに Test Summary(検査サマリー) が表示された、結果の Summary(サマリー)画面の例。

この画面から以下のタブを表示すると、さらに詳しい情報を確認できます。各タブについ ては、以降の章で説明します。

- Amplification Curves (増幅曲線)
- Melting Curves (融解曲線)。このタブは、QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel では無効になっています。
- Test Details (検査の詳細)

図 79 は、QIAstat-Dx Analyzer 2.0 の画面です。

				– 🗆 ×
administrator		Summary	(08:34 2024-01-11
A REPERFECTION OF				
:				
7 Available	2 Not installed	3 Not installed	4 Not installed	Pup Test
TEST DATA	QIAstat-	Dx® Respiratory SARS	-CoV-2 Panel	Run rest
Sample ID 125978 Assay Type RP SARS-CoV-2 Sample Type	Detected Parainf Equivoc	luenza virus 2	Controls Passed	View Results
Swab	None Tested			
	🕂 Parainf	luenza virus 2		Options
		za A		
🗐 Summary	Amplification Cu	g Curves X AMR Genes	E Test Details	
Support Package	Print Report	Save Report	Comment	Log out

図 79.QlAstat-Dx Analyzer 2.0 の左パネルに Test Data (検査データ)、メインパネルに Test Summary (検査サマリー)が表示された、結果の Summary (サマリー) 画面の例。

QIAstat-Dx Analyzer 2.0 には、その他に以下のタブがあります。

 AMR Genes (AMR 遺伝子)。これは、QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel では 無効になっています。

注釈:ここ以降、QIAstat-Dx Analyzer 1.0 や QIAstat-Dx Analyzer 2.0 について触れる際 には、説明している機能が同じであれば、サンプルスクリーンショットを使用します。 画面のメイン部分には下記の 3 つのリストが表示されます。結果はカラーコード化と図記 号を用いて表示されます。

- 最初のリストは、「Detected」(検出済み)の見出しの下にあり、サンプル中で検出 および同定されたすべての病原体が表示されます。これらは前に も記号が付いて おり、赤で表示されます。
- 「Equivocal」(曖昧)の見出しの下にある2番目のリストは使用されません。
 「Equivocal」(曖昧)結果は、QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel には該当しません。そのため、「Equivocal」(曖昧)リストは常に空となります。
- 3番目のリストは、「Tested」(検査済み)の見出しの下にあり、サンプル中で検査されたすべての病原体が表示されます。サンプル中で検出および同定された病原体は、前に●記号が付いており、赤で表示されます。検査したが検出されなかった病原体は、前に●記号が付いており、緑で表示されます。
- **注釈**:サンプル中で検出および同定された病原体は、「Detected」(検出済み)および「Tested」(検査済み)の両方のリストに表示されます。

検査を問題なく完了できなかった場合は、**Failed**(失敗)の後に特定のエラーコードを伴う メッセージが表示されます。

下記の Test Data (検査データ)が画面左側に表示されます。

- Sample ID (サンプル ID)
- Assay Type (アッセイタイプ)
- Sample Type (サンプルタイプ)

オペレーターのアクセス権によっては、画面下のタブからアッセイに関する詳細データを 表示できます(増幅プロット、検査の詳細など)。 アッセイデータを含むレポートを外部 USB 記憶デバイスにエクスポートできます。USB 記 憶デバイスを QIAstat-Dx Analyzer 1.0 の USB ポートのいずれかに挿入し、画面下部にあ るバーで Save Report (レポートを保存)を押します。このレポートは、View Result List (結果リストを表示)から検査を選択して後でいつでもエクスポートできます。

また、画面下部にあるバーで Print Report(レポートを印刷)を押して、レポートをプリン ターに送信することもできます。

増幅曲線の表示

検出された病原体の検査増幅曲線を表示するには、 └ Amplification Curves (増幅曲線)タブ を押します(図 80)。



図 80.Amplification Curves(増幅曲線)画面(PATHOGENS(病原体)タブ)。

検査した病原体とコントロールについての詳細が左に、増幅曲線が中央に表示されます。

注釈: User Access Control (ユーザーアクセスコントロール) が、QIAstat-Dx Analyzer 1.0 または QIAstat-Dx Analyzer 2.0 で有効になっている場合、Amplification Curves(増幅曲線)画面はアクセス権のあるオペレーターにしか表示されません。

左側の PATHOGENS (病原体) タブを押して、検査した病原体に対応するプロットを表示 します。pathogen name (病原体名)を押して、増幅プロットに表示する病原体を選択しま す。単独の病原体または複数の病原体を選択することも、病原体を選択しないことも可能 です。選択したリスト中の各病原体に、その病原体に関連した増幅曲線に対応する色が割 り当てられます。選択していない病原体は灰色で表示されます。

対応する C_Tおよびエンドポイント蛍光(EP)値がそれぞれの病原体名の下に表示されます。

左側の CONTROLS(コントロール)タブを押して、増幅プロット中にコントロールを表示 します。コントロール名の横の〇を押して選択または選択解除します(図 81)。



増幅プロットは、選択した病原体またはコントロールのデータ曲線を表示します。Y 軸の 対数目盛りと均等目盛りを切り替えるには、プロットの左下隅にある Lin ボタンまたは Log ボタンを押します。

X 軸と Y 軸のスケールは、各軸上の●青色のピッカーを使用して調整できます。青色のピッ カーを押したままにしてから、軸上の目的の位置に移動します。青色のピッカーを軸の原 点に動かすと初期設定値に戻ります。

検査の詳細の表示

タッチスクリーン下部にある Tab Menu(タブメニュー)バーの^国Test Details(検査の詳細) を押して、結果を詳細にレビューします。下にスクロールするとレポート全体を見ることが できます。

下記の検査詳細が画面中央に表示されます(図82)。

- User ID (ユーザーID)
- Cartridge SN (カートリッジのシリアル番号)
- Cartridge Expiration Date (カートリッジの有効期限)
- Module SN(モジュールのシリアル番号)
- Test Status (検査ステータス) (Completed (完了)、Failed (失敗)、または Canceled by operator (オペレーターによりキャンセル))
- Error Code(エラーコード) (該当する場合)
- Test Start Date and Time(検査開始日時)
- Test Execution Time (検査実行時刻)
- Assay Name (アッセイ名)
- Test ID (検査 ID)
- Test Result(検査結果):
 - Positive(陽性)(1種類以上の呼吸器病原体が検出/同定された場合)
 - O Negative (陰性) (呼吸器病原体が検出されない)
 - O Invalid (無効)

- アッセイで検査した分析対象のリスト(陽性シグナルの場合は C_Tとエンドポイント蛍 光を含む)
- 内部コントロール(C_Tとエンドポイント蛍光を含む)

administrator	_	Test Details		11:25 2020-03-1
7 Available	2 Not installed	3 Not installed	4 Not installed	Þ
TEST DATA	TEST DETAIL	.s		Run Test
Sample ID	User ID	administrato	or	
Assay Type	Cartridge SN	P00000007		
RP SARS-CoV-2	Cartridge Expirat	ion Date 2022-12-30	2022-12-30 01:00	
Sample Type	Module SN	1369	0	
UIM	Test Status	Completed		
	Error Code	0x0		Options
	Test Start Date a	nd Time 2020-03-02	16:27	0
Summary	Amplification Curves	A Melting Curves	Test Details	Θ
	Print Report	Save Report		Log Out

図 82. 左パネルに Test Data(検査データ)、メインパネルに Test Details(検査詳細)が表示された画面の例。

以前の検査から結果を閲覧

結果リポジトリに保存されている以前の検査結果を表示するには、Main Menu(メインメ ニュー)バーの
(Wiew Results (結果を表示)を押します(図 83)。

administrator		Test Re	sults				11:27 2020-03-11
1 Available	2 Not inst	alled 3	Not instal	led	4 N	ot installed	D
Sample ID	Assay	Operator ID	Mod	Date/Tir	ne	Result	Run Test
400610609	RP SARS-CoV-2	labuser	0	2020-03	-03 14:28	🕂 pos	
400610518	RP SARS-CoV-2	labuser		2020-03	-03 14:26	😑 neg	View
400540228	RP	administrator		2020-03	-02 19:59	🕂 pos	Hesuits
400550141	RP	administrator	-	2020-03	-02 19:57	🕂 pos	$\mathbf{\Theta}$
400290551	RP	administrator	-	2020-03	-02 17:39	🕀 pos	Options
400550018	RP 2019-nCoV	labuser		2020-02	-26 20:34	😑 neg	0
	к <	Page 16 of 121		k <			9
A Remove Filter	Print F	teport	Save Re	port	2	Search	Log Out

図 83.View Results (結果を表示) 画面の例。

実行したすべての検査について下記の情報が利用できます(図 84)。

- Sample ID (サンプル ID)
- Assay(アッセイ) (検査アッセイ名、Respiratory Panel に対しては「RP」と表示)
- Operator ID (オペレーターID)
- Mod (検査を実行した解析モジュール)
- Date/Time(日時)(検査終了日時)
- Result(結果)(検査の結果:陽性 [pos]、陰性 [neg]、失敗 [fail]、または成功 [suc])

注釈: User Access Control (ユーザーアクセスコントロール)が QIAstat-Dx Analyzer 1.0 または QIAstat-Dx Analyzer 2.0 で有効になっている場合、ユーザーにアクセス権がないデータは*が付いて非表示となります。

サンプル ID の左にあるグレーの○を押して 1 件以上の検査結果を選択します。選択した 結果の横にチェックマークが表示されます。このチェックマークを押すと検査結果の選択 が解除されます。一番上の行の♀チェックマークが付いた○を押すと、すべての結果リス トが選択できます(図 84)。

administrator	_	Test Re	sults			-
Available	2 Not inst	alled 3 M	lot installed	4 Not	t installed	Ø
Sample ID	Assay	Operator ID	Mod Date/Ti	me	Result	Hun Test
400610609	RP SARS-CoV-2	labuser	- 2020-03	3-03 14:28	🕀 pos	
400610518	RP SARS-CoV-2	labuser	- 2020-03	3-03 14:26	😑 neg	View
400540228	RP	administrator	- 2020-03	3-02 19:59	🕀 pos	Hesuits
400550141	RP	administrator	- 2020-03	3-02 19:57	🕀 pos	
400290551	RP	administrator	- 2020-03	3-02 17:39	🕀 pos	Options
400550018	RP 2019-nCoV	labuser	- 2020-02	2-26 20:34	😑 neg	0
	к <	Page 16 of 121	× ×			
A Remove Filter	Print P	Report	Save Report	Q	Search	Log Out

図 84.View Results(結果を表示)画面で Test Results(検査結果)を選択している例。

検査行のいずれかの場所を押して、特定の検査の結果を表示します。

列見出し(Sample ID(サンプル ID)など)を押して、そのパラメーターに従ってリストを 昇順または降順で並べ替えます。このリストは、一度に 1 つの列によってのみ並べ替える ことができます。

Result (結果)列には、各検査の結果が表示されます(表 2)。

表 2.検査結果の説明

検査結果	結果	説明
Positive(陽性)	🕂 pos	1 種類以上の病原体で陽性
Negative (陰性)	en neg	病原体が検出されなかった
Failed(失敗)	🗙 fail	エラーが発生したか、ユーザーが検査をキャンセルし たため、検査に失敗
Successful (成功)	Suc suc	検査は陽性または陰性のいずれかであるが、検査結果 を表示するためのアクセス権がユーザーにない

プリンターが QlAstat-Dx Analyzer 1.0 または QlAstat-Dx Analyzer 2.0 に接続されて おり、適正なドライバーがインストールされていることを確認します。Print Report (レポートを印刷)を押して、選択した結果のレポートを印刷します。

Save Report(レポートを保存)を押して、選択した結果のレポートを PDF 形式で外部 USB 記憶デバイスに保存します。

レポートの種類を List of Tests (検査リスト) または Test Reports (検査レポート) から選択 します。

Search(検索)を押して、サンプル ID、アッセイ、オペレーターID から検査結果を検索し ます。バーチャルキーボードを使用して検索文字列を入力し、Enter キーを押して検索を開 始します。検索テキストを含む記録のみが検索結果に表示されます。

結果リストがフィルタリングされている場合の検索は、フィルタリング済みのリストにし か適用されません。

列見出しを押したままにして、そのパラメーターに基づくフィルターを適用します。 Sample ID(サンプル ID)などの一部のパラメーターについては、フィルターの検索文字列 を入力できるようにバーチャルキーボードが表示されます。 Assay(アッセイ)など他のパラメーターについては、リポジトリに保存されているアッセ イのリストを含むダイアログが開きます。1 件以上のアッセイを選択して、選択したアッ セイを用いて実施した検査のみをフィルタリングします。

列見出しの左にある「の図記号は、その列のフィルターがアクティブになっていることを示します。

フィルターは、Submenu(サブメニュー)バーの Remove Filter(フィルターを削除)を押し て削除できます。

結果を USB ドライブにエクスポート

View Results(結果表示)画面のいずれかのタブから、Save Report(レポートを保存)を選択して、検査結果のコピーを PDF 形式で USB ドライブにエクスポートして保存します。 USB ポートは QIAstat-Dx Analyzer 1.0 および QIAstat-Dx Analyzer 2.0 の前面にあります。

結果の印刷

プリンターが QlAstat-Dx Analyzer 1.0 に接続されており、適正なドライバーがインストー ルされていることを確認します。Print Report(レポートを印刷)を押して、検査結果のコ ピーをプリンターに送信します。

結果の解釈

呼吸器微生物の結果は、インフルエンザAを除き、対応する PCR アッセイが陽性であれば「Positive」(陽性)と解釈されます。QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel のインフル エンザ A アッセイは、インフルエンザ A、ならびにインフルエンザ A サブタイプ H1N1/2009、インフルエンザ A サブタイプH1、またはインフルエンザ A サブタイプH3 を検出するよう設計されています。具体的には、下記のことを意味しています。 季節性インフルエンザ A H1 株が QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel アッセイで検 出された場合は、2 個のシグナルが生成され、QIAstat-Dx Analyzer 1.0 の画面に表示され ます。1 個はインフルエンザ A のもの、もう 1 個は H1 株のものです。

季節性インフルエンザA H3 株が QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel アッセイで検 出された場合は、2 個のシグナルが生成され、QIAstat-Dx Analyzer 1.0 の画面に表示され ます。1 個はインフルエンザA のもの、もう1 個は H3 株のものです。

パンデミックインフルエンザ A/H1N1/2009 株が検出された場合は、2 個のシグナルが生成 され、QlAstat-Dx Analyzer 1.0 の画面に表示されます。1 個はインフルエンザ A のもの、も う 1 個は H1N1/2009 のものです。

重要:インフルエンザ A のシグナルのみが存在し、いずれかのサブタイプの付加的なシグ ナルが生成されない場合は、濃度が低いか、非常に稀な例として新しい変異株または H1 および H3 以外のいずれかのインフルエンザ A 株(ヒトを感染させる可能性がある H5N1 など)のいずれかによる可能性があります。インフルエンザ A のシグナルのみが検出 され、非季節性のインフルエンザ A であることが臨床的に疑われる場合、再検査が奨励さ れます。同様にインフルエンザ A のサブタイプのみが検出され、加えてインフルエンザ A のシグナルは見られない場合、これもウイルスの濃度が低いことが原因である可能性があ ります。

QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel で検出可能なその他すべての病原体については、 その病原体がサンプル中に存在する場合、1個のシグナルしか生成されません。

内部コントロールの解釈

内部コントロールの結果は表3に従って解釈されます。

表 3.内部コントロールの結果の解釈

コントロー	説明	アクション
Passed (合格)	内部コントロー ルの増幅に成功	ランが問題なく完了しました。すべての結果が有効で、報告可能です。 検出された病原体は「positive」(陽性)と報告され、検出されない病原体 は「negative」(陰性)と報告されます。
Failed (不合格)	内部コントロー ル不合格	陽性と検出された病原体は報告されますが、すべての陰性の結果(検査し たが検出されなかった病原体)は無効です。 新しい QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジを使用して検 査を繰り返します。

QIAstat-Dx Rise での結果の解釈

QIAstat-Dx Rise での結果を表示

QlAstat-Dx Rise により、検査結果が自動的に解釈されて保存されます。ラン完了後、結果 を **Results** (結果) サマリー画面に表示できます(図 85)。

注釈:閲覧可能な情報は、オペレーターのアクセス権限によって異なります。

			ظ 8 AM	▼ Connected 🚦	3 22-01-2022 🕓 09:00	🙎 administrator
					🕸 SETTINGS	E LOGOUT
SEARCH	Sample ID / Patient ID	Operator ID	End day & time	Assay Type	Result	
Q, Patient ID / Sample ID	□ ² 2342 © 1015	administrator	22-03-2022 17:25:01	III RP SARS-CoV-2	O Positive	DETAILS 🧪
FILTERS	© 2341 © 1013	administrator	22-03-2022 17:38:02	III RP SARS-CoV-2	Negative	DETAILS 🧪
Start day / End day +		administrator	22-03-2022 17:52:34	III RP SARS-CoV-2	Negative	DETAILS 🧪
Results +	□ [#] 2339 © 1811	administrator	22-03-2022 18:08:23	B RP SARS-CoV-2	Negative	DETAILS 🖋
Assay Type +	□ [●] 2338 ◎ 1812	administrator	22-03-2022 18:22:11	B RP SARS-CoV-2	O Positive	DETAILS 🧪
Operator ID +		administrator	22-03-2022 18:37:12	II RP SARS-CoV-2	Negative	DETAILS 🥒
X CLEAR ALL FILTERS	□ ² 2336 © 1819	administrator	22-03-2022 18:50:01	B RP SARS-CoV-2	Negative	DETAILS 🧪
		administrator	22-03-2022 19:04:45	B RP SARS-CoV-2	Negative	DETAILS 🖋
		administrator	22-03-2022 19:21:09	III RP SARS-CoV-2	Negative	DETAILS 🥒
		administrator	22-03-2022 19:35:06	B RP SARS-CoV-2	Negative	DETAILS 🥒
	SELECT ALL	Selected: 1/18	< 1/2 >			SAVE REPORTS

図 85.結果サマリー画面。

画面のメイン部分には完了したランの概要が表示されます。結果はカラーコード化と図記 号を用いて表示されます。

- サンプル中で1種類以上の病原体が検出された場合は、result(結果)列で、
 の記号の後に Positive(陽性)という言葉が表示されます。
- 病原体が検出されず、内部コントロールが有効な場合は、result(結果)列で、 の記
 号の後に Negative (陰性)という言葉が表示されます。
- サンプル中で1種類以上の病原体が検出され、内部コントロールが無効な場合は、 result(結果)列で、・の記号の後に Positive with warning(警告付き陽性)という言葉が表示されます。

 検査を問題なく完了できなかった場合は、Failed(失敗)の後に特定のエラーコードを 伴うメッセージが表示されます。

下記の検査データが画面に表示されます(図85)。

- Sample ID/Patient ID (サンプル ID/患者 ID)
- Operator ID (オペレーターID)
- End day and time(終了日時)
- Assay Type (アッセイタイプ)

検査の詳細の表示

オペレーターのアクセス権によっては、画面右側の **Details**(詳細)ボタンから、アッセイ に関する詳細データが表示できます(増幅プロット、検査の詳細など)(図 86)。

					ظ 8 AM	💎 Connected	22-01-2022	09:00	ය administrator	
	RESULTS						1	SETTINGS	E LOGOUT	
← RESULTS >	DETAILS									
Assey Type RP SARS-CoV-2 IUO	Sample Type UTM	Sample ID Test Result 2091 OPSith	re Passed	Test status Completed						
DETECTED				Tested viruses						
Parainfluenza virus 3	3			Influenza A		No	t detected			
				Influenza B		No	t detected			
Adenovirus				Influenza A H1N1 pdm09		No	t detected			
😌 Mycoplasma pneumo	oniae			Coronavirus 229E		No	t detected			
SARS-CoV-2				Coronavirus 0C43			t detected			
•				Coronavirus NL63		😑 No	t detected		· ·	
				Coronavirus HKU1		No	t detected			
				Parainfluenza virus 1		No	t detected			
				Parainfluenza virus 2		No	t detected			
TEST DETAILS				Parainfluenza virus 3		😌 De	tected	CV	EP: 37.1 / 102,154	
Patient ID Ca	artridge SN	SW Version	ADF Vertion	Parainfluenza virus 4		No	t detected			
1015 1	8004016	2.2.0 VER4	1.2	Influenza A H1		No	t detected			
Cartridge Expiration Date Ca	artridge Load date	Instrument SN	Analitical module SN	Influenza A H3		No	t detected			
04-08-2022 00:00:00 14	4-06-2022 10:44:06	1234	1231241241	Rhinovirus/Enterovirus		No	t detected			
Cartridge LOT 0	Operator Name	Test Start Date and Time	Test Execution Time	Adenovirus		😌 De	tected	Ct/	EP: 37.1 / 102,154	
180004 a	administrator	14-06-2022 10:56:26	1h 10min 30sec		~			^		
SUMMARY	AMPLIFICA	TION CURVE							SAVE REPORT	

図 86.検査の詳細画面。

画面上部にその検査についての一般情報が表示されます。アッセイやサンプルの種類、サ ンプル ID、全体的な検査結果、内部コントロールのステータス、検査のステータスなどが 含まれます。 画面の左側には検出された病原体すべてが表示され、画面中央部分にはこのアッセイで検 出できる病原体すべてが表示されます。画面の右側には、サンプル ID、オペレーターID、 カートリッジのロット番号、カートリッジのシリアル番号、カートリッジの有効期限、 カートリッジの装填日時、検査実行日時、検査実行期間、ソフトウェアおよび ADF のバー ジョン、解析モジュールのシリアル番号といった検査の詳細が表示されます。

増幅曲線の表示

検査増幅曲線を表示するには、画面の下部にある Amplification Curves(増幅曲線)タブを 押します(図 87)。



図 87. 増幅曲線画面。

左側の PATHOGENS (病原体) タブを押して、検査した病原体に対応するプロットを表示し ます。pathogen name (病原体名) を押して、増幅プロットに表示する病原体を選択し ます。単独の病原体または複数の病原体を選択することも、病原体を選択しないことも可 能です。選択したリスト中の各病原体に、その病原体に関連した増幅曲線に対応する色が 割り当てられます。未選択の病原体は表示されません。 対応する C_Tおよびエンドポイント蛍光値がそれぞれの病原体名の下に表示されます。病原 体は、**detected**(検出済み)と **not detected**(未検出)にグループ分けされます。

左側の **CONTROLS**(コントロール)タブを押してコントロールを表示し、増幅プロットに 表示するコントロールを選択します。

以前の検査から結果を閲覧

結果リポジトリに保存されている以前の検査結果を表示するには、メイン結果画面の検索 機能を使用します(図 88)。

注釈:この機能は、ユーザープロファイル設定により制限または無効化されている場合が あります。

	s 🗉	RESULTS						SETTINGS	E LOGOUT
SEARCH			Sample ID / Patient ID	Operator ID	End day & time	Assay Type		Result	
Q Patient or Sample ID				User Name	22-03-2021 19:35	Respiratory	SARS CoV-2	O Positive	Details >
FILTERS				User Name	22-03-2021 19:35	Respiratory	Panel	Negative	Details >
Start day / End day		+		User Name	22-03-2021 19:35	B Respiratory	SARS-CoV-2	Negative	Details >
Results		+		User Name	22-03-2021 19:35	Respiratory	Panel	O Positive	Details >
Assay Type		+		User Name	22-03-2021 19:35	Respiratory	SARS-CoV-2	Negative	Details >
Operator ID +		User Name	22-03-2021 19:35	Respiratory	SARS CoV-2	Negative	Details >		
× CLEAR ALL I	FILTERS			User Name	22-03-2021 19:35	B Respiratory	SARS-CoV-2	O Positive	Details >
				User Name	22-03-2021 19:35	Respiratory	Panel	• Positive	Details >
				User Name	22-03-2021 19:35	Respiratory	Panel	Negative	Details >
				User Name	22-03-2021 19:35	Respiratory	SARS-CoV-2	O Positive	Details >
			⊕ 2341 2321 2469 4423		< 1/2 >			(

図 88.結果画面の検索機能。

結果を USB 記憶デバイスにエクスポート

Results(結果)画面から、個別に選択するか、**Select All**(すべてを選択)ボタンですべて を選択し、検査レポートのコピーを USB 記憶デバイスに PDF 形式でエクスポートして保存 します。USB ポートは、装置の前面と背面にあります。

注釈:USB 記憶デバイスは短期間のデータ保存と転送のみに使用することを推奨します。 USB 記憶デバイスの使用には制約があります(メモリ容量や上書きのリスクなど、使用前 に考慮してください)。



QIAGEN の ISO 認証済み品質管理システムに従い、QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel の各ロットは、一貫した製品の品質を確保するため既定の仕様に照らし合わせて検査されます。

制限事項

- QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel による結果は、診断、処置、またはその他の 患者管理について決定を下すための唯一の根拠として使用されることを目的としてい ません。
- 陽性の結果は、QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel に含まれない微生物による同時感染を排除するものではありません。検出された病原体が、当該疾患の決定的原因でない可能性があります。
- 陰性の結果により上気道の感染症が除外されるわけではありません。急性呼吸器感染症のすべての病原体がこのアッセイで検出されるわけではありません。また、臨床状況によっては、検出感度が添付文書の記載と異なる場合があります。
- QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel での結果が陰性でも、当該症候群が感染性である可能性は排除できません。陰性のアッセイ結果は、サンプルの取り扱いミス、アッセイが標的とする核酸配列の変異、アッセイに含まれない微生物による感染症、含まれている微生物のレベルがアッセイの検出限界より低い、ある種の薬剤、治療法、または作用物質の使用など、複数の要因やその組み合わせから生じることがあります。
- QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel は、本取扱説明書に記載されたサンプル以外 を検査することは意図していません。検査の性能特性は、急性呼吸器症状のある患者 から輸送培地中で採取した鼻咽頭スワブサンプルでのみ実証されています。

- QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel は、微生物の回復、血清型分類、抗菌薬感受 性試験のいずれかまたはすべてで、それぞれの場合に応じて、標準培養と併用するこ とを目的としています。
- QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel による結果は、訓練を受けた専門の医療従事 者が、関連するすべての臨床所見、検査所見、疫学的所見に照らし合わせて解釈する 必要があります。
- QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Pane は、QIAstat-Dx Analyzer 1.0、QIAstat-Dx Analyzer 2.0、およびQIAstat-Dx Rise*とのみ使用できます。
- QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel は定性的アッセイであり、検出した微生物の 定量値は得られません。
- 微生物に生存能や感染性がなくても、ウイルスおよび細菌の核酸が体内に残ることが あります。標的マーカーが検出されても、対応する微生物が当該感染症または臨床症 状の原因病原体であるということではありません。
- ウイルスおよび細菌の核酸が検出されるかどうかは、サンプルの適正な採取、取り扱い、輸送、保管、また QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジへのロードに依存します。これらのプロセスのいずれかで正しくない操作があると、偽陽性結果や偽陰性結果など、正しくない結果が出ることがあります。
- 特定の微生物および全微生物を合わせたアッセイの感度および特異性は、所定アッセイの固有の性能パラメーターであり、流行により異なることはありません。対照的に、検査結果の陰性および陽性双方の予測値は、疾患有病率と微生物の流行に依存します。有病率が高いほど検査結果の陽性予測値が高くなり、有病率が低いほど検査結果の陰性予測値が高くなります。
- 破損したカートリッジを使用しないでください。破損したカートリッジを取り扱う際には、安全情報の章を参照してください。
- * QIAstat-Dx Analyzer 1.0 装置の代替として、QIAstat-Dx ソフトウェアバージョン 1.3 以降が動作する DiagCORE Analyzer 装置が使用できます。



QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel (カタログ番号 691214) アッセイは、 SARS-CoV-2 標的を QIAstat-Dx Respiratory Panel アッセイ (カタログ番号 691211)の個 別のリアクションチャンバーに導入して開発されました。QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジにおけるサンプル調製および RT-qPCR は、標的微生物すべ てに共通したステップであることがわかっています。カートリッジにおいて、プールした サンプルおよび PCR 酵素の混合物は、各リアクションチャンバーに等しく割り当てられて います。その結果、もしくは SARS-CoV-2 用臨床サンプルの入手可能性、あるいはその両 方により、QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Pane を使用した以下の特定の試験は実施さ れたり、繰り返されたりしていません。

臨床成績

QIAstat-Dx Analyzer 1.0 および QIAstat-Dx Analyzer 2.0 を使用して実証された臨床成績を 下記に示します。QIAstat-Dx Rise は、QIAstat-Dx Analyzer 1.0 と同じ解析モジュールを使 用しているため、成績は QIAstat-Dx Rise または QIAstat-Dx Analyzer 2.0 の影響を受けま せん。 QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel アッセイの性能特性を多施設臨床試験(地理的に 異なる 8 つの試験施設(米国内 5 施設、EU 内 3 施設)で実施)で評価しました。鼻咽頭ス ワブ検体の性能評価は、ユニバーサル輸送培地(UTM)(Copan Diagnostics)、MicroTest[™] M4[®]、M4RT[®]、M5[®]および M6[™](Thermo Fisher Scientific)、BD[™] Universal Viral Transport (UVT) System (Becton Dickinson and Company)、HealthLink[®] Universal Transport Medium (UTM) System (HealthLink Inc.)、Universal Transport Medium (Diagnostic Hybrids Inc.)、 V-C-M Medium (Quest Diagnostics)、UniTranz-RT[®] Universal Transport Media (Puritan Medical Products Company)、乾燥鼻咽頭スワブ検体(FLOQSwabs、Copan、カタログ番号 503CS01)を使用して行いました。スワブの使用にあたっては、採取後、液体培地への混 入を防ぐため、QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジのスワブポートに直 接挿入しました。

この試験は、急性呼吸器感染症の徴候や症状のある被験者から取得した残余サンプルを使 用して、観測に基づく前向き-後ろ向き試験として作成されました。参加施設には、プロト コールおよび施設/特定の指示に従って、インタクトな高品質サンプルと凍結臨床サンプ ルの両方またはいずれか一方を試験するように依頼しました。

QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel を使用して検査されたサンプルは、施設の標準 (Standard Of Care、SOC) 手法による結果のほか、さまざまな検証済みかつ市販の分子 的方法による結果と比較されました。このアプローチにより、SOC では検出されない病原 体の結果が得られ、不一致の結果の相違点を最終的に解決することが可能になりました。 QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel アッセイの結果を Charité – Universitätsmedizin Berlin Institute of Virology (ベルリン、ドイツ) が開発した FilmArray® Respiratory Panel 1.7 & 2 および SARS-CoV-2 RT-PCR アッセイと比較しました。

臨床 UTM 患者から採取した総数 3,065 個のサンプルが試験に登録されました。このうち 総数 121 個のサンプルは組み入れと除外の基準を満たしていなかったため、本解析から除 外しました。 臨床感度または陽性一致率(Positive Percent Agreement、PPA)は、100% x (TP/[TP + FN]) として計算しました。真陽性(True Positive、TP)は、QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel とコンパレーター法の両方において、その微生物が陽性結果となったことを示し ます。また、偽陰性(False Negative、FN)は、QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel での結果が陰性であったのに対し、コンパレーター法では陽性であったことを示します。

特異性または陰性一致率(Negative Percent Agreement、NPA)は、100% x (TN/[TN+FP]) として計算しました。真陰性(True Negative、TN)は、QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel とコンパレーター法の両方において、その微生物が陰性結果となったことを示しま す。また、偽陽性(False Positive、FP)は、QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panelでの 結果が陽性であったのに対し、コンパレーター法では陰性であったことを示します。個々 の病原体における臨床的特異性の計算には、利用可能な結果を、真陽性および偽陽性の微 生物の該当する結果を減じた上ですべて使用しました。それぞれの点推定に対し、正確な 2 項両側 95%信頼区間を計算しました。

全体臨床感度(PPA)と全体臨床的特異性(NPA)は、2,579 個の検体結果から計算しま した。

総計で 2,575 個の真陽性および 52,925 個の真陰性の QlAstat-Dx Respiratory Panel および QlAstat-Dx Respiratory SARS CoV-2 Panel の結果が得られ、同時に 76 個の偽陰性および 104 個の偽陽性の結果が得られました。

表 4 は、QIAstat-Dx Respiratory SARS CoV-2 Panel の臨床感度(または陽性一致率)と臨床 的特異性(または陰性一致率)を 95%信頼区間とともに示しています。

表 4.QlAstat-Dx Respiratory Panel 性能データ

	TP/ (TP+FN)	感度/	95% Cl	TP/ (TN+FP)	特異性/	95% CI
		PPA (%)			NPA (%)	
全体	2575/2651	97.13	96.42~97.73	52925/53029	99.80	99.76~99.84
ウイルス						
アデノウイルス	136/139	97.84	93.85~99.26	2617/2626	99.66	99.35~99.82
コロナウイルス 229E	38/39	97.44	86.82~99.55	2735/2735	100	99.86~100.00
コロナウイルス HKU1	73/74	98.65	92.73~99.76	2690/2696	99.78	99.52~99.90
コロナウイルス NL63	88/97	90.72	83.30~95.04	2677/2677	100	99.86~100.00
コロナウイルス OC43	66/66	100	94.50~100.00	2704/2705	99.96	99.79~99.99
ヒトメタニューモウイル	142/147	96.60	92.29~98.54	2627/2629	99.92	99.72~99.98
スA+B						
インフルエンザ A	327/329	99.39	97.81~99.83	2407/2430	99.05	98.58~99.37
インフルエンザAH1	0/0	該当なし	該当なし	2774/2774	100.00	99.86~100.00
インフルエンザAH1N1 pdm09	124/126	98.41	94.40~99.56	2634/2639	99.81	99.56~99.92
インフルエンザ A H3	210/214	98.13	95.29~99.27	2558/2561	99.88	99.66~99.96
インフルエンザ B	177/184	96.20	92.36~98.15	2591/2591	100.00	99.85~100.00
パラインフルエンザウイ ルス1(PIV 1)	62/62	100.00	94.17~100.00	2713/2713	100.00	99.86~100.00
パラインフルエンザウイ ルス2(PIV 2)	8/8	100.00	67.56~100.00	2768/2768	100.00	99.86~100.00
パラインフルエンザウイ ルス 3(PIV 3)	122/123	99.19	95.54~99.86	2648/2649	99.96	99.79~99.99
パラインフルエンザウイ ルス4 (PIV 4)	38/40	95.00	83.50~98.62	2732/2733	99.96	99.79~99.99
RS ウイルス A+B	319/325	98.15	96.03~99.15	2442/2443	99.96	99.77~99.99
ライノウイルス/エンテロ ウイルス	385/409	94.13	91.42~96.03	2317/2339	99.06	98.58~99.38
SARS-CoV-2	83/88	94.32	87.38~97.55	171/189	90.48	85.45~93.89

次のページに続く

表4(前ページからの続き)

	TP/ (TP+FN)	感度/ PPA (%)	95% CI	TP/ (TN+FP)	特異性/ NPA(%)	95% Cl
細菌						
Bordetella pertussis	43/43	100	91.80~100.00	2716/2726	99.63	99.33~99.80
Mycoplasma pneumoniae	66/66	100	94.50~100.00	2703/2705	99.93	99.73~99.98
Chlamydophila pneumoniae	68 / 72	94.44	86.57~97.82	2701/2701	100.00	99.86~100.00

Legionella pneumophila とヒトボカウイルスについては、検出数が少なく(それぞれ検出数 2 と 3)、コンパレーター法の結果がないことから、評価可能な結果は得られませんでし た。このため、ボカウイルスおよび Legionella pneumophila の感度と特異性を補足し、検 査するために、人為的検体を代理臨床検体として使用しました。残存陰性臨床検体にこれ らの病原体を LoD レベルの 2 倍、5 倍、10 倍で添加しました(各 50 個)。

人為的な陽性検体は、分析対象それぞれの状態が1つの臨床施設で試験するユーザーに分からないように、50個の未添加の陰性検体と併せて調製し、無作為化しました。人為的 検体検査の結果を表5に示します。

病原体	サンプル濃度	検出頻度	比率(%)	95% CI
	LoD の 2 倍	25/25	100.00	86.28~100
	LoD の 5 倍	15/15	100.00	78.20~100
ホカシイルス	LoD の 10 倍	10/10	100.00	69.15~100
	全体	50/50	100.00	92.89~100
	LoD の 2 倍	25/25	100.00	86.28~100
Legionella pneumophila	LoD の 5 倍	15/15	100.00	78.20~100
Legionella pneumophila	LoD の 10 倍	10/10	100.00	69.15~100
	全体	50/50	100.00	92.89~100

表 5.人為的サンプルに対する QIAstat-Dx SARS-CoV-2 Respiratory Panel の性能データ

QIAstat-Dx Respiratory SARS CoV-2 Panel アッセイは、370 個のサンプルにおいて複数の 微生物を検出しました。二重感染していたサンプルは合計 316 個、三重感染が 46 個、残 りのサンプルは四重感染(8 個)していました。

乾燥スワブ検体

合計 333 組の臨床検体 (UTM で NPS および NPS 乾燥スワブ) を試験し、乾燥スワブ検体 の臨床性能特性を、UTM 検体との比較で評価しました。この試験は EU にある 4 つの臨床 施設で実施しました。目的は、QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel を使用した とき、乾燥スワブおよび UTM 検体間の性能特性が等価であることを実証することで した。

本試験に登録されている患者から2つの鼻咽頭スワブを得ました(各鼻孔から1つずつ)。 1本のスワブをQlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジに直接挿入し、もう1 本のスワブは別のQlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジを使ったコンパレー ター試験を行うために UTM に移しました(ペアサンプル)。

臨床感度(または PPA)は、100% x (TP/[TP + FN])として計算しました。真陽性 (True Positive、 TP) は、乾燥スワブでも UTM 検体でも陽性結果となったことを示し、偽 陰性 (False Negative、 FN) は、特定の微生物に対して乾燥スワブでの結果が陰性であっ たのに対し UTM 検体の結果では陽性であったことを示しています。特異性 (または NPA) は 100% x (TN/[TN + FP])として計算しました。真陰性 (True Negative、 TN) は、 乾燥スワブでも UTM 検体でも陰性結果となったことを示し、偽陽性 (False Positive、 FP) は、特定の微生物に対して乾燥スワブでの結果が陽性であったのに対し UTM 検体の結果 では陰性であったことを示しています。それぞれの点推定に対し、正確な 2 項両側 95%信 頼区間を計算しました。

元の 333 組の登録サンプルのうち、合計 319 組の評価可能なサンプルが解析に利用でき ました。残りの 14 組のサンプルは包括性基準を満たしませんでした。 全体臨床感度(または PPA)は、UTM 検体で取得した合計 189 個の陽性標的の結果から計 算することができました。全体臨床的特異性(または NPA)は、UTM 検体で取得した 6,969 個の陰性標的個々の結果から計算しました。陽性結果には本パネルでのさまざまな標的が 含まれており、本臨床成績研究で検査した集団を疫学的に代表するものでした(2 つの施 設での SARS-CoV-2 を含む)。

総計で 179 個の真陽性および 6,941 個の真陰性の乾燥スワブ結果が得られ、同時に、 10 個の偽陰性(UTM 検体で陽性/乾燥スワブ検体で陰性) および 28 個の偽陽性(乾燥ス ワブ検体で陽性/UTM 検体で陰性)の結果が得られました。全体的に見ると、PPA が 94.71%(95% Cl、90.54%~97.10%)、NPA が 99.60%(95% Cl、99.42%~99.72%) となり、乾燥スワブおよび UTM の検体間に高い全体相関が見られました(表 6)。

表 6.QlAstat-Dx Respiratory Panel 乾燥スワブの結果全体および QlAstat-Dx Respiratory Panel UTM の結果全体における全体的な感度および特異性評価の一致。

		比率	両側	両側 95%信頼限界		
グループ化変数	比	割合	下限	上限		
NPA	6941/6969	99.60	99.42	99.72		
PPA	179/189	94.71	90.54	97.10		

特に SARS-CoV-2 標的の場合は、QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel を使用して検 査した UTM 検体および乾燥スワブ検体の比較において、40 個の真陽性結果が得られまし た。検体間の比較では偽陰性は観察されませんでした。さらに、SARS-CoV-2 では、181 個の真陰性と 3 個の偽陽性(乾燥スワブで陽性、UTM で陰性)という結果が得られま した。

UTM 検体と乾燥スワブ検体間における結果の違いは、検体間でのサンプリングによる 差異、および輸送培地における乾燥スワブの希釈効果に原因があるとみられます。乾燥ス ワブ検体は、QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel を使用して1回しか検査できない ことから、このサンプルタイプには不一致検査を実施することができませんでした。



広範囲に及ぶ多施設試験を行い、QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel アッセイにお ける UTM 検体性能を用いた、UTM 検体の性能と乾燥スワブの等価性の評価を行いま した。

UTM 検体全体の臨床感度は 97.13% (95% Cl、96.42%~97.73%) でした。全体の臨床的 特異性は 99.80% (95% Cl、99.76%~99.84%) でした。

乾燥スワブ検体全体の臨床感度は 94.71%(95% Cl、90.54%~97.10%)でした。乾燥ス ワブ検体全体の臨床的特異性は 99.60%(95% Cl、99.42%~99.72%)でした。

分析性能

下に示した臨床成績は、QIAstat-Dx Analyzer 1.0 を使用して実証されたものです。 QIAstat-Dx Analyzer 2.0 は、QIAstat-Dx Analyzer 1.0 と同じ解析モジュールを使用してい るため、成績は QIAstat-Dx Analyzer 2.0 の影響を受けません。

QIAstat-Dx Rise について、キャリーオーバーおよび反復性を実証する特定の試験が実施されました。下に示した残りの分析性能パラメーターは、QIAstat-Dx Analyzer 1.0 を使用して実証されたものです。QIAstat-Dx Rise は、QIAstat-Dx Analyzer 1.0 と同じ解析モジュールを使用しているため、成績は QIAstat-Dx Rise の影響を受けません。

感度(検出限界)

分析感度、すなわち検出限界(Limit of Detection、LoD)は、検査対象サンプルの 95%以上 が陽性となる最低濃度と定義されています。

QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel で検出可能な個々の病原体を代表する選択株*を 使用して、LoD を分析対象ごとに決定しました。輸送培地液体サンプルの場合は疑似 NPS サンプルマトリックス (Copan UTM で培養したヒト細胞)に、乾燥スワブの場合は疑似乾 燥スワブサンプルマトリックス (人工 NPS で培養したヒト細胞)に1つ以上の病原体を添 加し、20 回検査しました。液体サンプルワークフローでは、UTM で溶出した NPS を使 用し、300 µl をカートリッジに移します。これに対し、乾燥スワブワークフローでは NPS を直接カートリッジに移せます。模擬の乾燥スワブは、50 µl の各希釈ウイルスストック をスワブ上にピペッティングし、20 分間以上乾燥放置して調製しました。スワブは乾燥 スワブサンプルプロトコール (21) に従って検査しました。

* 培養したウイルスへのアクセスが限られているため、合成物質(gBlock)を使用して、SARS-CoV-2 標的用に臨床 的陰性マトリックスで添加する LoD を決定し、またボカウイルス標的用の乾燥スワブでの LoD を決定しました。

病原体	株	ソース	濃度	検出率
	A/New Jersey/8/76	ATCC® VR-897	28.1 CEID50/ml	20/20
インフルエンザA HINI	A/Brisbane/59/07	ZeptoMetrix [®] 0810244CFHI	0.04 TCID50/ml	19/20
	A/New Caledonia/20/99	ZeptoMetrix 0810036CFHI	28.7 TCID ₅₀ /ml*	20/20
	A/Virginia/ATCC6/2012	ATCC VR-1811	0.4 PFU/ml	19/20
インフルエンザ A	A/Wisconsin/67/2005	ZeptoMetrix 0810252CFHI	2.5 TCID ₅₀ /ml	20/20
H3INZ	A/Port Chalmers/1/73	ATCC VR-810	3000CEID50/ml*	20/20
インフルエンザ A、 サブタイプ H1N1/2009	A/Virginia/ATCC1/2009	ATCC VR-1736	127 PFU/ml*	20/20
	A/SwineNY/03/2009	ZeptoMetrix 0810249CFHI	14.1 TCID ₅₀ /ml	20/20

各標的の個々の LoD 値を表7 に示します。

各际的の個々のLOD 個を衣/にかしより。

表 7.QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel で検査した、NPS サンプルマトリックス(Copan UTM で培養したヒト 細胞)や乾燥スワブ(人工 NPS で培養したヒト細胞)における、さまざまな呼吸器標的株に対して得られた LoD 値

* 液体サンプルと模擬乾燥スワブサンプルタイプで検査。

次のページに続く

表7(前ページからの続き)

病原体	株	ソース	濃度	検出率
	B/Virginia/ATCC5/2 012	ATCC VR-1807	0.08 PFU/ml	20/20
1 Σ Γ Γ Σ Τ Σ Τ Σ	B/FL/04/06	ATCC VR-1804	2050CEID50/ml*	19/20
	B/Taiwan/2/62	ATCC VR-295	28.1 CEID50/ml	20/20
コロナウイルス 229E	-	ATCC VR-740	9.47 TCID50/ml*	20/20
	-	ATCC-1558	0.1 TCID ₅₀ /ml	20/20
JU) ·) 1 // X 0C43	-	ZeptoMetrix 0810224CFHI	1.99 TCID50/ml	19/20
コロナウイルス NL63	-	ZeptoMetrix 0810228CFHI	0.70 TCID50/ml*	20/20
コロナウイルス HKU1	-	ZeptoMetrix NATRVP-IDI 臨床、S510	1/300† 240,000 コピー/ml	19/20 19/20
	-	IDT (gBlock)	500 コピー/ml	19/20
SARS-CoV-2	England/02/2020	NIBSC 20/146	19,000 コピー/ml	20/20
パラインフルエンザウイルス 1 (PIV 1)	C35	ATCC VR-94	23.4 TCID ₅₀ /ml*	20/20
パラインフルエンザウイルス 2(PIV 2)	Greer	ATCC VR-92	13.9 TCID ₅₀ /ml*	19/20
パラインフルエンザウイルス 3 (PIV 3)	C 243	ATCC VR-93	44.1 TCID ₅₀ /ml*	20/20
パラインフルエンザウイルス 4(PIV 4)	M-25	ATCC VR-1378	3.03 TCID₅₀/ml*	20/20
	A2	ATCC VR-1540	2.8 TCID ₅₀ /ml [‡]	20/20
K3 171 12 X A	A2	ATCC VR-1540	720 PFU/ml*	20/20
RS ウイルス B	9320	ATCC VR-955	0.02 TCID ₅₀ /ml	20/20
	Peru6-2003(B2 型)	ZeptoMetrix 0810159CFHI	1.1 TCID ₅₀ /ml	19/20
ヒトメタニューモウイルス	hMPV-16、IA10- 2003	ZeptoMetrix 0810161CFHI	3.0 TCID ₅₀ /ml*	20/20
	GB(アデノウイルス B3)	ATCC VR-3	94900 TCID ₅₀ /ml	20/20
	RI-67(アデノウイル ス E4)	ATCC VR-1572	15.8 TCID ₅₀ /ml	20/20
アデノウイルス	Adenoid 75(アデノ ウイルス C5)	ATCC VR-5	5.0 TCID ₅₀ /ml	20/20
	Adenoid 71(アデノ ウイルス C1)	ATCC VR-1	5.0 TCID ₅₀ /ml	19/20
	アデノウイルス C2	ATCC VR-846	28.1 TCID ₅₀ /ml	20/20
	アデノウイルス C6	ATCC VR-6	505.6 TCID ₅₀ /ml	20/20

* 液体サンプルと模擬乾燥スワブサンプルタイプで検査。

† ストック濃度から相対的に希釈

* 使用された同一株の2つの異なるロット。

次のページに続く
表7(前ページからの続き)

病原体	株	ソース	濃度	検出率
	/US/IL/14-18952(エ ンテロウイルス D68)	ATCC VR-1824	534.0 TCID _{50`} /ml*	20/20
エンテロウィルス	エコーウイルス6 (D-1 (Cox))	ATCC VR-241	0.001 TCID50/ml	19/20
	1059(ライノウイルス B14)	ATCC VR-284	28.1 TCID ₅₀ /ml	20/20
ライノウイルス	HGP(ライノウイルス A2)	ATCC VR-482	169.0 TCID ₅₀ /ml*	20/20
	11757(ライノウイル ス A16)	ATCC VR-283	8.9 TCID ₅₀ /ml	20/20
	タイプ 1A	ATCC VR-1559	5.0 TCID ₅₀ /ml	20/20
Chlamydophila pneumoniae	TW183	ATCC VR-2282	0.5 TCID50/ml‡	19/20
Chlamydophila pneumoniae	TW183	ATCC VR-2282	85.3 IFU/ml‡	20/20
Mycoplasma pneumoniae	M129-B7	ATCC 29342	0.1 CFU/ml	20/20
Mycoplasma pneumoniae	PI 1428	ATCC 29085	6.01 CCU/ml	20/20
Legionella pneumophila	CA1	ATCC 700711	5370 コピー/ml	19/20
Rordotolla portussia	1028	ATCC BAA-2707	5.13 CFU/ml*	19/20
bordelella perfossis	A639	ZeptoMetrix NATRVP-IDI	1/10000†	19/20

* 液体サンプルと模擬乾燥スワブサンプルタイプで検査。

† ストック濃度から相対的に希釈。

* 使用された同一株の2つの異なるロット。

アッセイのロバストネス

ロバストなアッセイ性能の検証を、臨床鼻咽頭スワブサンプルにおける内部コントロール 性能を解析して評価しました。検出が可能な病原体すべてに対して陰性である 30 個の個 別の鼻咽頭スワブサンプルについて、QlAstat-Dx Respiratory Panel で解析しました。検査 した全サンプルが陽性結果とQlAstat-Dx Respiratory Panel の内部コントロールに対する有 効な性能を示しました。

排他性 (分析特異性)

コンピューターによる解析および体外検査によって排他性の研究を実施し、本パネルが網 羅していない呼吸器または非呼吸器微生物に対する分析特異性を評価しました。これらの 微生物には、呼吸器パネルの微生物に関連するものの明確に区別されない検体が含まれて います。または、これらの微生物が、目的の検査集団から採取した検体に存在する可能性 もあります。選択された微生物は、臨床上関連性のある微生物(上気道でコロニーを形成 するか呼吸器症状を引き起こす)、通常の皮膚微生物叢または検査室の汚染微生物、ある いは集団の多くが感染している微生物です。

サンプルは、交差反応の可能性がある微生物を、微生物ストックに基づいて可能な限りの 高濃度(ウイルス標的に対しては 10⁵ TCID₅₀/ml、細菌標的に対しては 10⁶ CFU/ml が望ま しい)で、疑似鼻咽頭スワブサンプルマトリックスに添加して調製しました。

Bordetella 種の一定レベルの交差反応性が予備配列解析から予測されましたが、高濃度の Bordetella holmesii および Bordetella bronchiseptica 株による検査においてそれが認められ ました。標的領域として IS481 を用いるアッセイに対する CDC ガイドラインに従い、 QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Pane を使用するときに Bordetella pertussis の CT 値が CT >29 である場合には、確認特異性検査が推奨されます。Bordetella parapertussis との交 差反応性は、高濃度でも認められませんでした。Bordetella parapertussis 検出用に使用し た標的遺伝子(挿入因子 IS481) はトランスポゾンで、他の Bordetella 種にも存在してい ます。表 8 に、検査した病原体のリストを示します。

表 8.検査した分析特異性病原体のリスト

種類	病原体	
	Bordetella bronchiseptica	Neisseria elongata
	Bordetella holmesii	Neisseria gonorrhoeae
	Bordetella parapertussis	Neisseria meningitidis
	Chlamydia trachomatis	Pseudomonas aeruginosa
	Enterobacter aerogenes	Serratia marcescens
	Escherichia coli (0157)	Staphylococcus aureus
細菌	Haemophilus influenzae	Staphylococcus epidermidis
	Klebsiella oxytoca	Stenotrophomonas maltophilia
	Klebsiella pneumoniae	Streptococcus agalactiae
	Lactobacillus acidophilus	Streptococcus pneumoniae
	Moraxella catarrhalis	Streptococcus pyogenes
	Mycoplasma genitalium	Streptococcus salivarus
	Mycoplasma hominis	
	サイトメガロウイルス	単純ヘルペスウイルス 2
ウイルス	エプスタイン-バーウイルス	麻疹ウイルス
	単純ヘルペスウイルス 1	流行性耳下腺炎
	Aspergillus fumigatus	
真菌	Candida albicans	
	Cryptococcus neoformans	

検査した全病原体が陰性結果を示し、QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel で検査した微生物について交差反応性は認められませんでした(上記の Bordetella holmesii および複数の Bordetella bronchiseptica は除く)。

QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel に含まれるすべてのプライマー/プローブ設計に ついてコンピューター解析を実施し、特定の増幅と交差反応性を持たない標的の検出を行 いました。 SARS-CoV-2 標的に対しては、限られた数の微生物のみを体外検査しました(Haemophilus influenzae 、 Streptococcus pyogenes 、 Chlamydophila pneumoniae 、 Streptococcus pneumoniae、 Mycobacterium tuberculosis、MERS コロナウイルス、SARS コロナウイ ルス)。コンピューターでも体外でも、臨床上関連性のある病原体(上気道でコロニーを 形成するか呼吸器症状を引き起こす)、または通常の皮膚微生物叢もしくは検査室の汚染 微生物、あるいは微生物との間に交差反応は認められませんでした。

包括性(分析反応性)*

包括性の研究を実施して、各呼吸器パネルの標的微生物(「包括性菌株」)の遺伝的多様性 を代表するさまざまな菌株の検出を分析しました。本研究には全分析対象の包括性菌株が 含まれており、さまざまな微生物の種/タイプを代表していました(例えば、さまざまな地 理的領域から異なる暦年において単離されたさまざまなインフルエンザ A 株を含む)。 表9に、この研究で検査した呼吸器病原体のリストを示します。

* 研究時には単一菌株が存在していたため、SARS-CoV-2 標的には適用できませんでした。

病原体	サブタイプ/血清型	株	ソース
インフルエンザA	НІМІ	A/PR/8/34	ATCC VR-1469
		A/New Jersey/8/76	ATCC VR-897
		A/Brisbane/59/07	ZeptoMetrix 0810244CFHI
		A/New Caledonia/20/99	ZeptoMetrix 0810036CFHI

表9.検査した分析反応性病原体のリスト

表9(続き)

病原体	サブタイプ/血清型	株	ソース
	H3N2	A/Virginia/ATCC6/2012 A/Wisconsin/67/2005 A/Port Chalmers/1/73 A/Victoria/3/75 A/Brisbane/10/07	ATCC VR-1811 ZeptoMetrix 0810252CFHI ATCC VR-810 ATCC VR-822 ZeptoMetrix NATRVP-IDI
1 2 7 μ ± 2 η Α	H1N1 (パンデミック)	A/Virginia/ATCC2/2009 A/Virginia/ATCC3/2009 A/Virginia/ATCC1/2009 A/SwineNY/03/2009 H1N1/NY/02/09	ATCC VR-1737 ATCC VR-1738 ATCC VR-1736 ZeptoMetrix 0810249CFHI ZeptoMetrix NATRVP-IDI
インフルエンザ B	なし	B/Virginia/ATCC5/2012 B/FL/04/06 B/Taiwan/2/62 B/Panama/45/90 B/Florida/02/06 B/Maryland/1/59	ATCC VR-1807 ATCC VR-1804 ATCC VR-295 ZeptoMetrix NATFLUB-ERCM ZeptoMetrix 810037CFHI ATCC VR-296
コロナウイルス 229E	なし	なし なし	ATCC VR-740 ZeptoMetrix NATRVP-IDI
コロナウイルス OC43	なし	なし なし なし	ATCC-1558 ZeptoMetrix 0810024CFHI ZeptoMetrix NATRVP-IDI
コロナウイルス NL63	なし	なし なし	ZeptoMetrix 0810228CFHI ZeptoMetrix NATRVP-IDI
コロナウイルス HKU1	なし	なし	ZeptoMetrix NATRVP-IDI
パラインフルエンザ 1	なし	C35 該当なし 該当なし	ATCC VR-94 ZeptoMetrix NATPARA1-ST ZeptoMetrix NATRVP-IDI
パラインフルエンザ 2	なし	Greer なし なし	ATCC VR-92 ZeptoMetrix 0810015CFHI ZeptoMetrix NATRVP-IDI

表9(続き)

病原体	サブタイプ/血清型	株	ソース
		C 243	ATCC VR-93
パラインフルエンザ 3	なし	なし	ZeptoMetrix NATPARA3-ST
		なし	ZeptoMetrix NATRVP-IDI
パラインフルエンザ 4	A	M-25	ATCC VR-1378
	В	CH 19503	ATCC VR-1377
	В	なし	ZeptoMetrix NATRVP-IDI
		A2	ATCC VR-1540
RSV A	なし	Long	ATCC VR-26
		なし	ZeptoMetrix NATRVP-IDI
RSV B	なし	9320	ATCC VR-955
		18,537	ATCC VR-1580
		WV/14617/85	ATCC VR-1400
		なし	ZeptoMetrix NATRSVB-ST
	B1	Peru2-2002	ZeptoMetrix 0810156CFHI
	B1	IA18-2003	ZeptoMetrix 0810162CFH
	B1	Peru3-2003	ZeptoMetrix 0810158CFHI
ヒトメタニューモウイ	B2	Peru6-2003	ZeptoMetrix 0810159CFHI
ルス	B2	Peru1-2002	ZeptoMetrix 0810157CFHI
	A1	hMPV-16、IA10-2003	ZeptoMetrix 0810161CFHI
	Al	IA3-2002	ZeptoMetrix 0810160CFHI
	A2	IA14-2003	ZeptoMetrix 0810163CFH
ヒトメタニューモウイ	B1	Peru2-2002	ZeptoMetrix 0810156CFHI
ルス	B1	IA18-2003	ZeptoMetrix 0810162CFH
	B1	Peru3-2003	ZeptoMetrix 0810158CFHI
	B2	Peru6-2003	ZeptoMetrix 0810159CFHI
	B2	Peru1-2002	ZeptoMetrix 0810157CFHI
	A1	hMPV-16、IA10-2003	ZeptoMetrix 0810161CFHI
	Al	IA3-2002	ZeptoMetrix 0810160CFHI
	A2	IA14-2003	ZeptoMetrix 0810163CFH

表9(続き)

病原体	サブタイプ/血清型	株	ソース
アデノウイルス B	B21 B7 B3 B3	AV-1645 [128] Gomen GB なし	ATCC VR-256 ATCC VR-7 ATCC VR-3 ZeptoMetrix NATADV3-ST
アデノウイルスC	C1 C2 C5 C6	Adenoid 71 なし Adenoid 75 なし	ATCC VR-1 ATCC VR-846 ATCC VR-5 ATCC VR-6
アデノウイルス E	E4	RI-67	ATCC VR-1572
ボカウイルス	なし	なし なし	ZeptoMetrix 0601178NTS ZeptoMetrix MB-004(ロット 317954)
エンテロウイルス А	EV-A71	EV-A71	ZeptoMetrix 0810236CFHI
エンテロウイルス B	E-11 E-30 CV-A9 CV-B1 CV-B2 CV-B3 E-17 なし	Gregory Bastianni Griggs Conn-5 Ohio-1 Nancy CHHE-29 エコーウイルス 6(D-1 (Cox))	ATCC VR-41 ATCC VR-1660 ATCC VR-1311 ATCC VR-28 ATCC VR-29 ATCC VR-30 ATCC VR-47 ATCC VR-241
エンテロウイルス C	CV-A21	Kuykendall [V-024-001-012]	ATCC VR-850
エンテロウイルス D	D68 EV-D68	US/IL/14-18952 US/MO/14-18947	ATCC VR-1824 ATCC VR-1823
ライノウイルス A	A1 1A A2 A16 HRV-1B HRV-A39	なし なし HGP 11,757 B632 209	ZeptoMetrix NATRVP-IDI ATCC VR-1559 ATCC VR-482 ATCC VR-283 ATCC VR-1645 ATCC VR-340
ライノウイルス B	B14	1059	ATCC VR-284

(次のページに続く)

表9(続き)

病原体	サブタイプ/血清	株	ソース
C. pneumoniae	なし	CWL-029	ATCC VR-1310
	1	PI 1428	ATCC 29085
	なし	M129	ZeptoMetrix NATMPN(M129)-ERCM
M. prieumonide	なし	M129-B7	ATCC 29342
	なし	Eaton Agent の FH 株[NCTC 10119]	ATCC 15531
	なし	CA1	ATCC 700711
		Legionella pneumophila 亜種 Pneumophila/169-MN-H	ATCC 43703
L. pneumophila		なし	ZeptoMetrix MB-004(ロット
			317955)
		亜種 Pneumophila/Philadelphia-1	ATCC 33152
B. pertussis	なし	1028 A639 18323 INCTC 107391	ATCC BAA-2707 ZeptoMetrix NATRVP-IDI

検査した全病原体が、検査濃度で陽性結果を示しました。

共感染

共感染試験を実施して、1 つの鼻咽頭スワブサンプルに含まれる、QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel の複数の分析対象が検出できることを検証しました。

高濃度および低濃度のさまざまな微生物を 1 つのサンプル内に組み合わせました。微生物の選択は、関連性、罹患率、QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジのレ イアウト(異なるリアクションチャンバーに標的を分布)に基づいて行われました。

分析対象を疑似 NPS サンプルマトリックス(UTM で培養したヒト細胞)に、高濃度(LoD の 50 倍濃度)および低濃度(LoD の 5 倍濃度)で添加し、さまざまな組み合わせで検査しました。表 10 に、この試験で検査した共感染の組み合わせを示します。

表 10.検査した共感染の組み合わせリスト

病原体	株	濃度
インフルエンザ A/H3N2	A/Virginia/ATCC6/2012	LoD の 50 倍
アデノウイルス C5	Adenoid 75	LoD の 5 倍
インフルエンザ A/H3N2	A/Virginia/ATCC6/2012	LoD の 5 倍
アデノウイルス C5	Adenoid 75	LoD の 50 倍
パラインフルエンザ 3	C243	LoD の 50 倍
インフルエンザ A/H1N1/2009	NY/03/09	LoD の 5 倍
パラインフルエンザ 3	C243	LoD の 5 倍
インフルエンザ A/H1N1/2009	NY/03/09	LoD の 50 倍
RS ウイルス A	A2	LoD の 50 倍
インフルエンザ B	B/FL/04/06	LoD の 5 倍
RS ウイルス A	A2	LoD の 5 倍
インフルエンザ B	B/FL/04/06	LoD の 50 倍
アテノウイルス C5	Adenoid 75	LoD の 50 倍
ライノウイルス B、HRV-B14 型	1059	LoD の 5 倍
アテノワイルス C5	Adenoid /5	LoD の 5 倍
ライノウイルス B、HRV-B14 型	1059	LoD の 50 倍
RS ウイルス A	A2	LoD の 50 倍
ライノウイルス B、HRV-B14 型	1059	LoD の 5 倍
RS ワイルスA	AZ	LoD の 50 倍
ライノウイルス B、HRV-B14型	1059	LoD の 50 倍
	9320 なし 9320	LoD の 5 倍
ボカウイルス コロナウイルス 0C43	7520 なし か	LoD の 50 倍 LoD の 50 倍
コロナウイルス OC43 ライノウイルス B、HRV-B14 型 コロナウイルス OC43	1059	LoD の 5 倍
ライノウイルス B、HRV-B14 型 ヒトメタニューモウイルス B2	1059 Peru6-2003	LoD の 50 倍
パラインフルエンザ 1 ヒトメタニューモウイルス B2	C-35 Peru6-2003	LoD の 5 倍
パラインフルエンザ 1	C-35	LoD の 50 倍
コロナウイルス 229E	なし	LoD の 50 倍
RS ウイルス A	A2	LoD の 5 倍
コロナウイルス 229E	なし	LoD の 5 倍
RS ウイルス A	A2	LoD の 50 倍
RS ウイルス B	9320	LoD の 50 倍
コロナウイルス NL63	なし	LoD の 5 倍
RS ウイルス B	9320	LoD の 5 倍
コロナウイルス NL63	なし	LoD の 50 倍

検査されたすべての共感染は、低濃度および高濃度で組み合わせた 2 つの病原体に対して 陽性結果を示しました。また、共感染の存在に起因した結果への影響は認められませんで した。

妨害物質

本研究では、QIAstat-Dx Respiratory Panel の性能に対する潜在的妨害物質の影響を評価し ました。妨害物質には、内因性物質と外因性物質があり、それぞれ、鼻咽頭で通常観察さ れるものであったり、検体採取中に NPS 検体に入り込んだりするようなものがあります。

本パネルの呼吸器病原体をすべて網羅した一連の選択サンプルを、妨害物質検査に使用し ました。潜在的妨害物質を、標準的な鼻咽頭スワブ検体中で観察される可能性のある濃度 より高いと予測されるレベルで選択サンプルに添加しました。選択サンプルは、サンプル 同士を直接比較できるよう、潜在的阻害物質を添加したものと、添加していないものを検 査しました。さらに、病原体陰性のサンプルにも潜在的阻害物質を添加しました。

検査された物質のうち、内部コントロールまたは組み合わせたサンプルに含まれる病原体 に対する妨害を呈したものはありませんでした。表 11、12、および 13 は、QlAstat-Dx Respiratory Panel について検査された妨害物質の濃度を示します。

表 11.検査された内因性物質

物質 	濃度
ヒトゲノム DNA	50 ng/µL
ヒト全血	10% v/v
ヒトムチン	0.5% v/v
表 12.検査された競合微生物	
微生物(ソース)	濃度
Staphylococcus aureus (ATCC CRM-6538)	1.70E+08 CFU/mL
Streptococcus pneumoniae (ATCC 6303)	1.25E+07 CFU/mL
Haemophilus influenzae (ATCC 49766)	6.20E+08 CFU/mL
Candida albicans (ATCC CRM-10231)	1.00E+06 CFU/mL
単純ヘルペスウイルス 1(ATCC VR-1789)	1.60E+07 TCID50/mL
140	

表 13.検査された外因性物質

物質	濃度
Utabon [®] 鼻スプレー(鼻炎薬)	10% v/v
Rhinomer®鼻スプレー(塩水溶液)	10% v/v
トブラマイシン	6 mg/mL
ムピロシン	2.5% w/v

キャリーオーバー

QlAstat-Dx Analyzer 1.0 および QlAstat-Dx Rise 上で QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel を使用した場合の、連続するラン間にクロスコンタミネーションが生じる可能性を評価するために、キャリーオーバー試験を実施しました。

疑似 NPS マトリックスのサンプルを、高陽性サンプルと陰性サンプルを交互に用いて、 1 台の QlAstat-Dx Analyzer 1.0 装置、および 2 台の QlAstat-Dx Rise 装置で検査しま した。

QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel において、サンプル間のキャリーオーバーは認められませんでした。

再現性

QIAstat-Dx Analyzer 1.0 上での QIAstat-Dx Respiratory Panel の再現性能を実証するために、低濃度の分析対象(3x LoD と 1x LoD)と陰性サンプルで構成した一連の選択サンプルを、輸送培地液体サンプルと乾燥スワブで検査しました。

輸送培地液体サンプルの検査は、さまざまなロットの QlAstat-Dx Respiratory Panel カート リッジを使用して繰り返し行われ、検査の実施にあたっては別の QlAstat-Dx Analyzers 1.0 で、別の日に異なるオペレーターが行いました。 再現性と反復性は、QIAstat-Dx Respiratory Panel で検証した他の標的微生物と同様に、 SARS-CoV-2 標的に影響を与えます。

表 14.輸送培地液体サンプルで性能再現性を検査した呼吸器病原体のリスト

病原体	株
インフルエンザ A H1	A/New Jersey/8/76
インフルエンザ A H3	A/Virginia/ATCC6/2012
インフルエンザAH1N1 pdm	A/SwineNY/03/2009
インフルエンザ B	B/FL/04/06
コロナウイルス 229E	なし
コロナウイルス OC43	なし
コロナウイルス NL63	なし
コロナウイルス HKU1	なし
パラインフルエンザウイルス 1	C35
パラインフルエンザウイルス 2	Greer
パラインフルエンザウイルス 3	C 243
パラインフルエンザウイルス 4a	M-25
ライノウイルス	A16
エンテロウイルス	/US/IL/14-18952(エンテロウイルス D68)
アデノウイルス	RI-67(アデノウイルス E4)
RSV B	9320
hMPV	Peru6-2003 (B2 型)
ボカウイルス	臨床サンプル
Mycoplasma pneumoniae	M129-B7 (1 型)
Chlamydophila pneumoniae	TW183
Legionella pneumophila	CAI
Bordetella pertussis	1028

表 15.輸送培地液体サンプルでの再現性試験の陽性一致率/陰性一致率の要約

濃度	病原体	予測結果	検出率	予測結果との一致度%
	インフルエンザAH1*	陽性	20/20	100
	コロナウイルス HKU1	陽性	20/20	100
3x LoD	PIV-2	陽性	20/20	100
	C. pneumoniae	陽性	20/20	100
	RSVB	陽性	20/20	100
	インフルエンザAH1*	陽性	20/20	100
	コロナウイルス HKU1	陽性	19/20	95
1 x LoD	PIV-2	陽性	19/20	95
	C. pneumoniae	陽性	20/20	100
	RSVB	陽性	20/20	100
	インフルエンザAH1*	陰性	80/80	100
Negative	コロナウイルス HKU1	陰性	80/80	100
(陰性)	PIV-2	陰性	80/80	100
	C. pneumoniae	陰性	80/80	100
2 1 5		医性	80/80	100
3x LoD		陽性	20/20	100
I x LoD	ホカワイルス	陽性	20/20	100
Negative (陰性)	ボカウイルス	陰性	80/80	100
3x LoD	インフルエンザ B	陽性	20/20	100
	コロナウイルス 229E	陽性	20/20	100
	PIV-4a	陽性	20/20	100
		陽性	20/20	100
	B pertussis	陽性	20/20	100
	インフルエンザB	陽性	19/20	95
	コロナウイルス 229E	陽性	20/20	100
1.1.5	PIV-4a	陽性	20/20	100
TX LOD	エンテロウイルス D68	陽性	19/20	95
	hMPV B2	陽性	19/20	95
	B. pertussis	陽性	20/20	100
	インフルエンザ B	陰性	80/80	100
	コロナウイルス 229E	陰性	80/80	100
Negative ())含性)	r1v-4a エンテロウイリフ D49	ビビ	80/80	100
(프니그)	エンテロ・フィルス Doo hMPV B2	险性	80/80	100
	B. pertussis	陰性	80/80	100

* 検出率は、インフルエンザ A および H1 の両方の標的に適用されます。

表 15(続き)

濃度	病原体	予測	川結果 検出率	予測結果との	の一致度%
	インフルエンザ H1N1(pdm) コロナウイルス OC43	† 陽(陽(性 20/20 性 20/20) 100) 100	
3x LoD	PIV-3 ライノウイルス A16 M. pneumoniae	陽(陽) 陽(性 20/20 性 20/20 性 20/20) 100) 100) 100	
3x LoD	インフルエンザ H1N1 (pdm) コロナウイルス OC43 PIV-3 ライノウイルス A16 M. pneumoniae	↑ 陽 陽 陽 	性 20/20 性 20/20 性 20/20 性 20/20 性 20/20 性 20/20	100 100 100 100 100 100 100 100 100	
1x LoD	インフルエンザ H1N1 (pdm) コロナウイルス OC43 PIV-3 ライノウイルス A16 M. pneumoniae	↑ 陽/ 陽/ 陽/ 陽/	性 20/20 性 20/20 性 20/20 性 20/20 性 20/20 性 20/20	100 100 100 100 100 100 100 100	
Negative (陰性)	インフルエンザ H1N1 (pdm) コロナウイルス OC43 PIV-3 ライノウイルス A16 M. pneumoniae	t 陰 陰 陰 除 除	性 80/80 性 80/80 性 80/80 性 80/80 性 80/80	100 100 100 100 100 100 100 100	
3x LoD	インフルエンザAH3 [‡] コロナウイルス NL63 PIV-1 アデノウイルス E4 L. pneumophila	陽 (陽) (陽) (陽)	性 20/20 性 20/20 性 20/20 性 20/20 性 20/20 性 20/20	100 100 100 100 100 100 100 100	
1x LoD	インフルエンザ A H3 [‡] コロナウイルス NL63 PIV-1 アデノウイルス E4 L. pneumophila	陽 陽 	性 19/20 性 20/20 性 20/20 性 20/20 性 20/20 性 20/20	95 100 100 100 100 100 100 100	
Negative (陰性)	インフルエンザAH3 [‡] コロナウイルス NL63 PIV-1 アデノウイルス E4 L. pneumophila		性 80/80 性 80/80 性 80/80 性 80/80 性 80/80	100 100 100 100 100 100 100 100	

*検出率は、インフルエンザAおよびH1の両方の標的に適用されます。

[†]検出率は、インフルエンザ A および H1/パンデミックの両方の標的に適用されます。

[‡]検出率は、インフルエンザ A および H3 の両方の標的に適用されます。

乾燥スワブサンプルの検査は、さまざまなロットの QlAstat-Dx Respiratory Panel カート リッジを使用して繰り返し行われ、検査の実施にあたっては別の QlAstat-Dx Analyzers 1.0 上で、別の日に異なるオペレーターが異なる施設で行いました。

代表的な病原体パネルは、1 種類以上の RNA ウイルス、1 種類以上の DNA ウイルス、1 種類以上の細菌を含み、QlAstat-Dx[®] Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジのリアク ションチャンバーすべて(8 個)をカバーするように選択しました。

表 16.乾燥スワブサンプルで性能再現性を検査した呼吸器病原体のリスト

病原体	株
インフルエンザ B	B/FL/04/06
コロナウイルス OC43	なし
パラインフルエンザウイルス 3	C 243
ライノウイルス	HGP(ライノウイルス A2)
アデノウイルス	GB(アデノウイルス B3)
Mycoplasma pneumoniae	P 1428
SARS-CoV-2	England/02/2020

表 17.乾燥スワブサンプルでの再現性試験の陽性一致率/陰性一致率の要約

濃度	病原体	施設	予測結果	検出率	予測結果との一致度%
		施設1	陽性	30/30	100
	インフリエンザP	施設 2	陽性	30/30	100
	-1 / / // I / / B	施設3	陽性	30/30	100
		すべて	陽性	90/90	100
	コロナウイルス OC43	施設1	陽性	30/30	100
24 10		施設 2	陽性	30/30	100
3X LOD		施設3	陽性	30/30	100
		すべて	陽性	90/90	100
	PIV-3	施設 1	陽性	30/30	100
		施設 2	陽性	30/30	100
		施設3	陽性	30/30	100
		すべて	陽性	90/90	100

表 17.乾燥スワブサンプルでの再現性試験の陽性一致率/陰性一致率の要約

濃度	病原体	施設	予測結果	検出率	予測結果との一致度%
		施設1	陽性	30/30	100
	インフリエンゼロ	施設 2	陽性	30/30	100
	1 / / / / / / / /	施設 3	陽性	30/30	100
		すべて	陽性	90/90	100
		施設 1	陽性	30/30	100
	コロナウイルス	施設 2	陽性	30/30	100
	OC43	施設 3	陽性	30/30	100
		すべて	陽性	90/90	100
		施設 1	陽性	30/30	100
		施設 2	陽性	30/30	100
	PIV-3	施設 3	陽性	30/30	100
		すべて	陽性	90/90	100
		施設1	陽性	30/30	100
2		施設 2	陽性	30/30	100
3X LOD	7179172	施設 3	陽性	30/30	100
		すべて	陽性	90/90	100
		施設 1	陽性	30/30	100
	アデノウイルス	施設 2	陽性	30/30	100
		施設 3	陽性	30/30	100
		すべて	陽性	90/90	100
		施設 1	陽性	30/30	100
		施設 2	陽性	30/30	100
	IVI. pneumonide	施設 3	陽性	30/30	100
		すべて	陽性	90/90	100
		施設 1	陽性	30/30	100
		施設 2	陽性	30/30	100
	JANJ-CUY-Z	施設 3	陽性	30/30	100
		すべて	陽性	90/90	100

表 17(続き)

濃度	病原体	施設	予測結果	検出率	予測結果との一致度%
		施設1	陽性	30/30	100
		施設 2	陽性	30/30	100
	1 / / / / / 8	施設 3	陽性	30/30	100
1.1.5		すべて	陽性	90/90	100
TX LOD		施設 1	陽性	30/30	100
	コロナウイルス	施設 2	陽性	30/30	100
	OC43	施設 3	陽性	30/30	100
		すべて	陽性	90/90	100
		施設 1	陽性	28/30	93.3
		施設 2	陽性	29/30	96.6
	PIV-3	施設 3	陽性	29/30	96.6
		すべて	陽性	86/90	95.6
	ライノウイルス	施設 1	陽性	30/30	100
		施設 2	陽性	30/30	100
		施設 3	陽性	30/30	100
		すべて	陽性	90/90	100
	アデノウイルス	施設 1	陽性	30/30	100
1 x LoD		施設 2	陽性	30/30	100
		施設 3	陽性	30/30	100
		すべて	陽性	90/90	100
		施設 1	陽性	30/30	100
		施設 2	陽性	30/30	100
	w. pneumoniae	施設 3	陽性	28/30	93.3
		すべて	陽性	88/90	97.8
		施設 1	陽性	30/30	100
	SADS C-V 2	施設 2	陽性	30/30	100
	SARS-CoV-2	施設 3	陽性	30/30	100
		すべて	陽性	90/90	100
		施設 1	陰性	690/690	100
P수 사는	+ ~~	施設 2	陰性	690/690	100
王'王	9 ~ (施設 3	陰性	690/690	100
		すべて	陰性	2070/2070	100

検査された全サンプルが予測結果(95~100%の一致)を生成し、QlAstat-Dx Respiratory Panel の再現性能を示しました。

再現性試験により、さまざまなオペレーターが同じサンプルを別の QlAstat-Dx Analyzers 1.0 および複数ロットの QlAstat-Dx Respiratory Panel カートリッジを使用して、複数のラ ン、複数の日数、複数の施設で検査したとき、QlAstat-Dx Analyzer 1.0 で実行される QlAstat-Dx Respiratory Panel が高い再現性を示すことが実証されました。

反復性試験は、2 台の QlAstat-Dx Rise 装置で、低濃縮分析対象物(3x LoD および 1x LoD) を添加した人工 NPS マトリックスと陰性のサンプルで構成した代表的なサンプルのセット を使用して実施しました。陽性サンプルに含まれた病原体は、インフルエンザB、コロナウ イルス OC43、PIV3、ライノウイルス、アデノウイルス、*M. pneumoniae*、SARS-CoV-2 で した。サンプルは、2 つのロットのカートリッジを使用して、繰り返し検査しました。 本研究では、比較のため、8 台の QlAstat-Dx Analyzer による検査が含まれていました。 合計で、LoD の 1 倍の陽性サンプルは 183 回繰り返し、LoD の 3 倍の陽性サンプルは 189 回繰り返し、陰性サンプルは 155 回繰り返し実行しました。全体的な結果としては、LoD の 1 倍のサンプルでは 91.1~100.0%、LoD の 3 倍のサンプルでは 100.0%の検出率を示し ました。陰性サンプルは、すべてのパネル分析対象物について 100%陰性の結果を示しまし た。QlAstat-Dx Rise の性能は、QlAstat-Dx Analyzer 1.0 と同等であることが示されました。

サンプル安定性

サンプル安定性試験を実行して、QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel で検査される 臨床サンプル(輸送培地液体サンプル用および乾燥スワブサンプルタイプ用の疑似サンプ ルマトリックス)の保存条件を分析しました。

疑似 NPS サンプルマトリックス(Copan UTM で培養したヒト細胞)を、低濃度(LoD の 3 倍など)のウイルスまたは細菌の培養物質に添加しました。サンプルは下記の検査条件で 保存しました。

- 15°C~25°C、4 時間
- 2°C~8°C、3日間
- _15°C~-25°C、30日間
- _70°C~-80°C、30日間

さまざまな保存温度と保存期間で全病原体が問題なく検出され、指定の保存条件および期 間でサンプルが安定していたことが示されました。

輸送培地の疑似サンプルマトリックスにおけるサンプル安定性は、ARS-CoV-2 について特 異的には実施しませんでした。同一のウイルスサブファミリーに属する病原体であるコロ ナウイルス 229E、HKU1、OC43、NL63 を使用して検体安定性試験を実施しました。こ の試験で、上記条件における分析前のサンプルの保存に起因する性能への影響はみられま せんでした。

人工 NPS および Hela 細胞の擬似マトリックスを、低濃度(LoD の1 倍および3 倍など) のウイルスまたは細菌の培養物質に添加してから、スワブ(乾燥スワブサンプルタイプ) に添加しました。乾燥スワブサンプルは、採取後、すぐに検査することが推奨されま すが、補足のサンプル安定性試験を実施して、乾燥スワブを採取場所から装置に運ぶまで の時間を取れるようにしました。サンプルは下記の検査条件で保存しました。

- 15°C~25°C、45 分
- 2°C~8°C、7時間

さまざまな保存温度と保存期間で全病原体が問題なく検出され、指定の保存条件および期 間でサンプルが安定していたことが示されました。

付録

付録 A:アッセイの定義ファイルのインストール

QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel のアッセイの定義ファイルは、QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジを使って検査する前に、QIAstat-Dx Analyzer 1.0 または QIAstat-Dx Analyzer 2.0 にインストールしておく必要があります。

注釈: QlAstat-Dx Rise について、新しいアッセイの定義ファイルをアップロードする には、テクニカルサービスか営業担当者にお問い合わせください。

注釈: QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel アッセイの新しいバージョンがリリース されたときは、必ず新しい QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel アッセイ定義ファイ ルを検査前にインストールする必要があります。

注釈:アッセイの定義ファイルは www.qiagen.com から入手できます。アッセイの定義ファ イル (.asy ファイルタイプ) は、QlAstat-Dx Analyzer 1.0 または QlAstat-Dx Analyzer 2.0 にインストールする前に USB ドライブに保存する必要があります。この USB ドライ ブは、FAT32 ファイルシステムでフォーマットする必要があります。

新しいアッセイを USB から QlAstat-Dx Analyzer 1.0 にインポートするには、下記のステッ プを続行します。

- 1. アッセイの定義ファイルを入れた USB スティックを QlAstat-Dx Analyzer 1.0 または QlAstat-Dx Analyzer 2.0 の USB ポートのいずれかに挿入します。
- Options(オプション)ボタンを押してから Assay Management(アッセイの管理)を 選択します。ディスプレイの Content(コンテンツ)エリアに Assay Management (アッセイの管理)画面が表示されます(図 89)。

administrator		Assay MGMT	_	-
- Available	2 Not installed	3 Not installed	4 Not installed	Þ
AVAILABLE ASSAYS	RP SAF	RS-CoV-2		Hun Test
RP SARS-CoV-2	> Assay	Active		
	Assay ID 040532	228038849		View Results
	Assay De QIAstat	scription t-Dx® Respirat		\odot
	Assay Ve 1.0	rsion		Options
	LIS ass	ay name >		$\overline{\mathbf{O}}$
				Log Out

図 89.Assay Management (アッセイの管理) 画面。

- 3. 画面左下の Import(インポート)アイコンを押します。
- 4. USB ドライブからインポートするアッセイに対応するファイルを選択します。
- 5. ファイルのアップロードを確認するダイアログが表示されます。
- 6. 現在のバージョンを新しいバージョンで上書きするうダイアログが表示されることが あります。yes(はい)を押して上書きします。
- 7. Assay Active (アッセイアクティブ)を選択すると、このアッセイがアクティブになり ます(図90)。

~



図 90.アッセイのアクティブ化。

 Options (オプション)ボタンを押した後、User Management (ユーザー管理)ボタン を押して、アクティブなアッセイをユーザーに割り当てます。アッセイ実行の許可が 与えられるユーザーを選択します。次に、「User Options」(ユーザーオプション)か ら Assign Assays (アッセイの割り当て)を選択します。アッセイを有効化し、Save (保存)ボタンを押します (次のページの図 91)。

ministrator	8		User MGMT		09.26.2019-0
Available	2 Not	installed	3 Not installed	4 Not int	alut 🕑
USER		USER OPTIONS		ASSAYS	Run T
administrator	>			RP SARS-Co	
labuser	>				C
technician and an and	>	Password			Vie Rest
		User Active			6
		Assign user pro	ofile >		Opti
		Assign Assays	>		
		Assay Statistic	s >		e
Q0 Add User				E Save	(X) Cancel

図 91.アクティブ化したアッセイを割り当てる。

付録 B:用語集

増幅曲線:マルチプレックス real-time RT-PCR 増幅データのグラフ表示。

解析モジュール(AM): QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジを使用した検査の実施を管理する、QIAstat-Dx Analyzer 1.0 または QIAstat-Dx Analyzer 2.0 のメインのハードウェアモジュール。操作モジュールで制御されます。1 個の操作モジュールに数個の解析モジュールを接続可能です。

QIAstat-Dx Analyzer 1.0: QIAstat-Dx Analyzer 1.0 は操作モジュールと解析モジュールで 構成されます。操作モジュールまたは 1 個の操作モジュール PRO には、解析モジュール への接続を提供する構成要素が含まれており、ユーザーによる QIAstat-Dx Analyzer 1.0 の 操作を可能にしています。解析モジュールにはサンプルの検査と分析のためのハードウェ アとソフトウェアが含まれています。

QIAstat-Dx Analyzer 2.0: QIAstat-Dx Analyzer 2.0 は操作モジュール PRO と解析モジュー ルで構成されます。1 個の操作モジュール PRO には、解析モジュールへの接続を提供する 構成要素が含まれており、ユーザーによる QIAstat-Dx Analyzer 2.0 の操作を可能にしてい ます。解析モジュールにはサンプルの検査と分析のためのハードウェアとソフトウェアが 含まれています。

QIAstat-Dx Rise: QIAstat-Dx Rise Base は、QIAstat-Dx アッセイおよび QIAstat-Dx 解析モ ジュールで使用するための体外診断用機器です。分子アプリケーション用にサンプルの調 製から real-time PCR までを全自動化します。システムは、ランダムアクセスやバッチ検査 のいずれかで操作可能で、システムのスループットは、最大 8 個の解析モジュールを含め ることにより、最大 160 検査/日まで増量できます。また、最大 18 回の検査に同時対応可 能な多重検査用前面ボックス、そして実施済みの検査を自動的に廃棄する Waste(廃棄物) ボックスも搭載されているため、システムの無人効率性が強化されています。

QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel **カートリッジ**:呼吸器病原体の検出のための完全自動化分子アッセイの完全な実行に必要なすべての試薬が事前ロードされている自給式使い 捨てプラスチック装置。

IFU:製品説明書。

メインポート: QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジにある輸送培地液 体サンプルの注入口。

核酸:ヌクレオチド(5 炭糖、リン酸基、窒素塩基の 3 成分で作られているモノマー)で 構成されるバイオポリマーまたは小型生体分子。

操作モジュール(OM**)**:1~4 個の解析モジュール(Analytical Modules、AM)のユー ザーインターフェースを提供する、専用の QlAstat-Dx Analyzer 1.0 ハードウェア。

操作モジュール PRO(OM PRO): 1~4 個の解析モジュール(Analytical Modules、AM) のユーザーインターフェースを提供する、専用の QIAstat-Dx Analyzer 2.0 ハードウェア。 PCR:ポリメラーゼ連鎖反応

RT:逆転写

スワブポート: QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジにある乾燥スワブの挿入口

ユーザー:意図した方法で QIAstat-Dx Analyzer 1.0/QIAstat-Dx Analyzer 2.0/QIAstat-Dx Rise および QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジを操作する人。

付録 C:保証免責事項

QIAGEN は、QIAGEN の QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジの販売条件に記載されている場合を除き、世界のいかなる場所における、商品適格性、特定目的への適合性、あるいはいずれかの特許、著作権またはその他の知的財産権の侵害に関する法的責任または保証を含む、QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel カートリッジの使用に関するいかなる法的責任も負わず、また、いかなる明示的または黙示的な保証も否認します。



- 1. Centers for Disease Control and Prevention (CDC). National Center for Immunization and Respiratory Diseases (NCIRD). Division of Viral Diseases (DVD) web site.
- World Health Organization. WHO Fact Sheet No. 221, November 2016. Influenza (seasonal). www.who.int/mediacentre/factsheets/fs211/en/index.html. Accessed November 2016.
- 3. Flu.gov web site. About Flu. www.cdc.gov/flu/about/index.html
- 4. Centers for Disease Control and Prevention (CDC). Diseases & Conditions: Human Parainfluenza Viruses (HPIVs). www.cdc.gov/parainfluenza/index.html
- 5. Centers for Disease Control and Prevention (CDC). Diseases & Conditions: Respiratory Syncytial Virus Infection (RSV). www.cdc.gov/rsv/
- 6. Centers for Disease Control and Prevention (CDC). Diseases & Conditions: Adenoviruses. www.cdc.gov/adenovirus/index.html
- 7. Centers for Disease Control and Prevention (CDC). Diseases & Conditions: Non-polio Enterovirus. www.cdc.gov/non-polio-enterovirus/about/index.html
- 8. Centers for Disease Control and Prevention (CDC). Diseases & Conditions: *Mycoplasma pneumoniae* Infection. www.cdc.gov/pneumonia/atypical/mycoplasma/index.html
- Centers for Disease Control and Prevention (CDC). Diseases & Conditions: Pertussis (Whooping Cough). www.cdc.gov/pertussis/
- Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI) Protection of Laboratory Workers from Occupationally Acquired Infections; Approved Guideline (M29).
- 11. BLAST: Basic Local Alignment Search Tool. https://blast.ncbi.nlm.nih.gov/Blast.cgi
- Schreckenberger, P.C. and McAdam, A.J. (2015) Point-counterpoint: large multiplex PCR panels should be first-line tests for detection of respiratory and intestinal pathogens. J Clin Microbiol 53(10), 3110–3115.
- Centers for Disease Control and Prevention (CDC). Diseases & Conditions: Coronavirus (COVID-19). www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/index.html

図記号

下記の表では、ラベルまたは本文書に記載されている可能性がある図記号について説明し ています。

∑ <n></n>	<n>回の反応に必要な試薬が含まれています</n>
$\mathbf{\Sigma}$	使用者
IVD	体外診断用医療機器
REF	カタログ番号
LOT	ロット番号
MAT	資材番号(コンポーネントのラベル)
	上気道の用途
Rn	R はハンドブックの改訂を示し、n は改訂番号を示す
1	温度制限
	製造元
	製品説明書を参照
	注意
CE	EC(European Conformity)のCE マーク
SN	シリアル番号
8	再使用しないこと
类	直射日光を避けること
0	パッケージが破損したものは使用しないこと

GTIN

発注情報

製品	内容	カタログ番号
QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel	6 回の検査用:QlAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel 6 個 (個包装)およびトランスファーピ ペット 6 本(個包装)	691214
関連製品		
QlAstat-Dx Analyzer 1.0	QlAstat-Dx 解析モジュール 1 個、 QlAstat-Dx 操作モジュール 1 個、 分子診断 QlAstat-Dx アッセイカー トリッジ実行用関連ハードウェアお よびソフトウェア	9002824
QIAstat-Dx Analyzer 2.0	QlAstat-Dx 解析モジュール 1 個、 QlAstat-Dx 操作モジュール PRO 1 個、分子診断 QlAstat-Dx アッセイ カートリッジ実行用関連ハードウェ アおよびソフトウェア	9002828
QIAstat-Dx Rise	QlAstat-Dx Rise 装置 1 個、分子診 断 QlAstat-Dx アッセイカートリッ ジ実行用関連アクセサリおよびソフ トウェア	9003163

最新のライセンス情報と製品固有の免責事項については、該当する QIAGEN キットハンド ブックまたはユーザーマニュアルを参照してください。QIAGEN キットハンドブックと ユーザーマニュアルは www.qiagen.com から入手できます。または、QIAGEN テクニカル サービスやお近くの代理店にご依頼ください。

文書の改訂履歴

日付	変更
バージョン 2、改訂 1	SW バージョン 2.2 のリリース
バージョン 2、改訂 2	QlAstat-Dx Analyzer 2.0 の組み入れ

QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel に関する制限付きライセンス契約

本製品を使用することで、本製品の購入者またはユーザーは以下の条項に合意し、本契約を締結したものとみなされます。

- 1. 本製品は、共に提供されるプロトコールと本ハンドブックに沿ってのみ使用することができ、本キットに含まれるコンボーネントと共に使用することを目的としています。QIAGENは、本製品と共に提供されるプロトコール、本ハンドブック、www.qiagen.comに掲載されている追加プロトコールに説明されている場合を除き、所有する知的財産の下、本キットに含まれるコンボーネントを本キットに含まれていないコンボーネントと共に使用する、または組み込むライセンスを一切許諾しません。追加プロトコールには、QIAGENのユーザーが QIAGEN の他のユーザーに提供しているものがあります。このようなプロトコールは QIAGEN による充分なテストや最適化が施されていません。QIAGEN はこれらを保証せず、また、これらが第三者の権利を侵害しないことを保証しません。
- 2. 明示されたライセンスを除き、QIAGEN は本キット、その使用、またはこの両方が第三者の権利を侵害しないことを保証しません。
- 3. 本キットとそのコンポーネントは1回のみの使用についてライセンスが許諾されており、再利用、再生、再販はできません。
- 4. QIAGEN は明示的に言及されているものを除き、明示・黙示を問わず他のあらゆるライセンス許諾を具体的に否認します。
- 5. 本キットの購入者とユーザーは、上記の禁止事項に至る、またはこれを助長する可能性のある行為を行わず、また他者に対しかかる行為を許容しないことに同意します。GIAGENは、本制限付きライセンス契約の禁止事項の執行を法廷にて実施することができ、本制限付きライセンス契約の行使、または本キットおよびそのコンボーネントに関する知的財産権行使の一切の行為において、弁護士費用を含む調査および法的措置の経費を回収するものとします。

最新の契約条項については、www.qiagen.com を参照してください。

商標:QIAGEN®、Sample to Insighi®、QIAstat-Dx、DiagCORE® (QIAGEN Group) ; ACGIH® (American Conference of Government Industrial Hygienists, Inc.) ; ATCC® (American Type Culture Collection) ; BD™ (Becton Dickinson and Company) ; FilmArray® (BioFire Diagnostics, LLC) ; Copan® FLOQSwabs®、UTM® (Copan Italia S.P.A.) ; Clinical and Laboratory Standards Institute® (Clinical Laboratory and Standards Institute, Inc.) ; HealthLink® (HealthLink Inc.) ; Rhinomer® (Novartis Consumer Health, S.A) ; OSHA® (Occupational Safety and Health Administration, UniTranzRT® (Puritan Medical Products Company) ; U.S. Dept. of Labor) ; MicroTest™、M4®、M4RT®、M5®、M6™ (Thermo Fisher Scientific or its subsidiaries) ; Utabon® (Uriach Consumer Healthcare, S.L) ; ZeptoMetrix® (ZeptoMetrix Corporation) 。本文書で使用している登録済みの名称、商標などは、具体的な表示がない場合でも法的保護の対象からは外れません。 HB-2934-002 V2 R2 03/2022 © 2022 QIAGEN、無断複写・転載を禁じます。

注文 www.qiagen.com/shop | テクニカルサポート support.qiagen.com | ウェブサイト www.qiagen.com