

## **cobas**<sup>®</sup> **EBV**

---

### **Prueba cuantitativa de ácidos nucleicos para uso en los cobas<sup>®</sup> 6800/8800 Systems**

*Para diagnóstico in vitro*

<b>cobas</b> <sup>®</sup> <b>EBV</b>	P/N: 08688206190
<b>cobas</b> <sup>®</sup> <b>EBV/BKV Control Kit</b>	P/N: 08688214190
<b>cobas</b> <sup>®</sup> <b>Buffer Negative Control Kit</b>	P/N: 07002238190

## Tabla de contenido

<b>Uso previsto .....</b>	<b>4</b>
<b>Resumen y explicación de la prueba .....</b>	<b>4</b>
<b>Reactivos y materiales .....</b>	<b>7</b>
Reactivos y controles de cobas® EBV .....	7
Reactivos cobas omni para la preparación de muestras .....	10
Requisitos de almacenamiento y manipulación.....	11
Material adicional necesario.....	12
Instrumentos y software necesarios.....	12
<b>Precauciones y requisitos de manipulación .....</b>	<b>13</b>
Advertencias y precauciones .....	13
Manipulación de reactivos.....	13
Buenas prácticas de laboratorio.....	14
<b>Obtención, transporte y almacenamiento de las muestras.....</b>	<b>14</b>
Muestras.....	14
<b>Instrucciones de uso .....</b>	<b>16</b>
Notas sobre el procedimiento .....	16
Ejecución de la prueba cobas® EBV .....	16
<b>Resultados.....</b>	<b>17</b>
Control de calidad y validez de los resultados.....	17
Interpretación de los resultados.....	18
Limitaciones del procedimiento .....	18

---

<b>Evaluación no clínica del rendimiento</b> .....	<b>19</b>
Características clave de rendimiento.....	19
Límite de detección (LoD).....	19
Intervalo lineal.....	20
Precisión (intralaboratorio).....	21
Verificación del genotipo.....	21
Especificidad.....	22
Especificidad analítica.....	22
Especificidad analítica: sustancias interferentes.....	23
Correlación de métodos.....	23
Fallo de todo el sistema.....	24
Contaminación por arrastre.....	24
<b>Información adicional</b> .....	<b>25</b>
Características principales de la prueba.....	25
Símbolos.....	26
Fabricante y distribuidores.....	27
Marcas registradas y patentes.....	27
Copyright.....	27
Bibliografía.....	28
Revisión del documento.....	30

## Uso previsto

**cobas**® EBV es una prueba de amplificación de ácidos nucleicos *in vitro* para la cuantificación del ADN del virus de Epstein-Barr (EBV) en plasma humano conservado en EDTA.

**cobas**® EBV se ha diseñado como complemento en el diagnóstico y la gestión del EBV en pacientes trasplantados. En los pacientes sometidos a control del EBV, las mediciones en serie del ADN pueden utilizarse para indicar la necesidad de posibles cambios en el tratamiento y para valorar la respuesta viral al tratamiento.

Los resultados de la prueba **cobas**® EBV deben interpretarse en el contexto de todos los resultados clínicos y de laboratorio relevantes.

## Resumen y explicación de la prueba

### Información de referencia

Los pacientes trasplantados presentan un mayor riesgo de padecer numerosas infecciones víricas y bacterianas con mayor probabilidad de causar problemas de salud graves en la población trasplantada en relación con la población sana general. Este riesgo mayor se debe en parte a la disminución de la función del sistema inmune debido a los medicamentos inmunosupresores que reciben los pacientes trasplantados para reducir las probabilidades de rechazo del trasplante.<sup>1,2</sup>

EBV es un miembro de la familia Herpesviridae. Se trata de un virus de doble cadena de ácido desoxirribonucleico (ADN) encapsulada (longitud aproximada 172 kb). A partir de las diferencias detectadas en EBNA-2 se han definido dos genotipos principales del EBV: tipo 1 y tipo 2. Las infecciones por EBV en humanos son bastante habituales: más del 90% de adultos están infectados, y la infección latente persiste durante toda la vida. El EBV provoca mononucleosis infecciosa en un subconjunto de adolescentes y adultos recién infectados, además de asociarse con varios tipos de cáncer, entre ellos el carcinoma nasofaríngeo, el linfoma de Burkitt y el linfoma de Hodgkin. El EBV puede ser la causa de trastornos linfoproliferativos en personas con inmunodeficiencia congénita o adquirida, incluidos pacientes trasplantados y pacientes con el síndrome del virus de inmunodeficiencia humana/inmunodeficiencia adquirida (HIV/SIDA).<sup>3</sup>

En los pacientes trasplantados, el EBV puede desencadenar enfermedades mediante la reactivación del virus latente a partir de las células B de memoria o mediante una nueva infección principal, especialmente en pacientes trasplantados negativos para el EBV que reciben órganos de donantes positivos para el EBV.<sup>3</sup> En estos casos, la enfermedad por EBV más grave es el trastorno linfoproliferativo postrasplante (PTLD), resultado de una proliferación no controlada de linfocitos, normalmente células B.<sup>4</sup> Por lo general, > 70% de los casos de PTLT en pacientes trasplantados están relacionados con la infección por EBV. El mayor riesgo de PTLT se produce durante el primer año posterior al trasplante y un > 90% de los casos de PTLT que se producen durante este periodo están relacionados con el EBV. Hasta un 20% de los casos de PTLT surgidos durante el primer año postrasplante son negativos para el EBV.<sup>4,5</sup>

Los factores de riesgo de un PTLT incluyen el seroestado negativo para EBV del destinatario en el momento del trasplante, ser joven, la exposición a anticuerpos que disminuyen la cantidad de linfocitos y el tipo de órgano trasplantado.<sup>5,6</sup>

Una identificación temprana de las infecciones primarias por EBV y el control del nivel de ADN permiten una intervención terapéutica precoz para evitar la progresión a una enfermedad relacionada con el EBV. Las directrices recomiendan un control habitual del EBV mediante pruebas de ácidos nucleicos cuantitativas (NAT), especialmente en pacientes trasplantados negativos para el EBV del grupo de pacientes trasplantados con riesgo elevado.<sup>4,5</sup> Independientemente de que el umbral vírico médicamente relevante todavía sea objeto de debate como consecuencia de la variabilidad interensayo,

el concepto de umbral crítico no parece discutible y se menciona en estudios de historia natural que demuestran una relación entre niveles de ADN de EBV superiores y un mayor riesgo de desarrollo de enfermedad por el EBV y PTLD.<sup>4,5,7</sup> Para el análisis del EBV se han utilizado tipos de muestra tanto de plasma como de sangre total, pero las pruebas sugieren que el plasma resulta más específico para la detección de los trastornos PTLD.<sup>4,5,7,8</sup>

Las intervenciones terapéuticas comunes para reducir los niveles de ADN del EBV y evitar el PTLD incluyen la reducción de las dosis de los medicamentos inmunosupresores y el tratamiento con anticuerpos supresores de células B.<sup>7</sup> La terapia anticipada para reducir los niveles de ADN del EBV funciona bien en la mayoría de los pacientes, aunque puede haber hasta un 20% de pacientes que desarrollen un PTLD, especialmente los que hace más de un año que han recibido el trasplante.<sup>7</sup>

La mayoría de las pruebas de laboratorio para la cuantificación del EBV no están estandarizadas, lo que genera una variabilidad interlaboratorio e interensayo en los resultados de ADN que impide comparar los niveles de ADN generados de laboratorios y pruebas distintos.<sup>7</sup> Para remediar este problema, la OMS ha creado un estándar internacional para la cuantificación del EBV con el que las pruebas estandarizadas pueden expresar los resultados en UI/ml.<sup>9</sup> Para garantizar unos resultados coherentes entre laboratorios a fin de mejorar la gestión clínica de los pacientes con un mayor riesgo de desarrollo de enfermedades relacionadas con el EBV o un PTLD resulta imprescindible poder realizar una valoración formal de la reproducibilidad y validez de los niveles de ADN del EBV.

### **Motivos para el uso de las pruebas NAT**

Con el objetivo de determinar el riesgo de que un paciente trasplantado sufra complicaciones relacionadas con el EBV, se lleva a cabo la serología del EBV tanto del donante como del receptor. No obstante, la serología no ofrece un nivel de sensibilidad o precisión suficiente para realizar un control de los pacientes después del trasplante. Los métodos de cultivo del EBV son lentos y carecen de valor predictivo en este contexto. En cambio, la detección directa de ADN del EBV con métodos de PCR a tiempo real ofrece potencialmente un amplio intervalo dinámico y una elevada precisión y especificidad.

### **Explicación de la prueba**

La prueba cobas® EBV es una prueba cuantitativa que se ejecuta en el cobas® 6800 System y el cobas® 8800 System. cobas® EBV permite la detección y cuantificación de ADN de EBV en plasma conservado en EDTA de pacientes infectados. La cuantificación de la carga viral se realiza mediante un estándar de cuantificación de ADN diferente del EBV (DNA-QS) que se añade a cada una de las muestras durante el procesamiento de las muestras. El DNA-QS también permite monitorizar todo el proceso de preparación de las muestras y amplificación mediante PCR. Además, la prueba utiliza tres controles externos: uno positivo de título alto, uno positivo de título bajo y uno negativo.

### **Principios del procedimiento**

La prueba cobas® EBV se basa en la preparación de muestras totalmente automática (extracción y purificación de ácidos nucleicos) seguida de un proceso de amplificación y detección mediante PCR. Los cobas® 6800/8800 Systems constan del módulo de suministro de muestras, el módulo de transferencia, el módulo de procesamiento y el módulo analítico. La gestión de datos automática se realiza mediante el software cobas® 6800/8800, que asigna los resultados de la prueba a todas las pruebas como fragmento diana no detectado, ADN de EBV detectado < LLoQ (límite de cuantificación inferior), ADN de EBV detectado > ULoQ (límite de cuantificación superior) o un valor del intervalo lineal  $LLoQ < x < ULoQ$ . Los resultados pueden revisarse directamente en la pantalla del sistema, exportarse o imprimirse como informe.

La extracción de ácidos nucleicos de las muestras de paciente y de moléculas de DNA-QS de lambda añadidas se realiza simultáneamente. En resumen, los ácidos nucleicos víricos se liberan al añadir proteinasa y reactivo de lisis a la muestra. Los ácidos nucleicos liberados se unen a la superficie de sílice de las partículas de vidrio magnéticas añadidas. Las sustancias sin unir y las impurezas, como las proteínas desnaturalizadas, los restos celulares y potenciales inhibidores de la PCR se eliminan en los siguientes pasos con el reactivo de lavado y los ácidos nucleicos purificados se eluyen de las partículas de vidrio mediante el buffer de elución a temperatura elevada.

La amplificación selectiva de los ácidos nucleicos diana de la muestra se realiza mediante un enfoque de diana dual específica del virus a partir de regiones altamente conservadas del EBV localizadas en el gen EBNA-1 del EBV y el gen BMRF del EBV. La amplificación selectiva de DNA-QS se realiza mediante cebadores que van en un sentido y en sentido contrario específicos de la secuencia que se seleccionan de modo que no presenten homología alguna con el genoma del EBV. Para el proceso de amplificación se utiliza una enzima ADN polimerasa termoestable. La amplificación de las secuencias diana y de DNA-QS se realiza simultáneamente mediante un perfil universal de amplificación mediante PCR con unos pasos de temperatura y número de ciclos predefinidos. El reactivo de Master Mix incluye trifosfato de deoxiuridina (dUTP), en lugar de trifosfato desoxitimidina (dTTP), que se incorpora al ADN recién sintetizado (amplicón).<sup>10-12</sup> La enzima AmpErase, que se incluye en la mezcla para PCR cuando se calienta durante la primera ciclación térmica, elimina los amplicones contaminados de las series de PCR anteriores. Sin embargo, los amplicones nuevos no se eliminan porque la enzima AmpErase se inactiva cuando se expone a temperaturas superiores a los 55 °C.

El reactivo Master Mix de **cobas**® EBV contiene dos sondas de detección específicas para las secuencias diana del EBV y una para DNA-QS. Las sondas están marcadas con marcadores emisores fluorescentes específicos para la diana que permiten la detección simultánea de la diana del EBV y el DNA-QS en dos canales diana distintos.<sup>13, 14</sup> La señal fluorescente de las sondas intactas se elimina mediante un marcador silenciador. Durante el paso de amplificación de la PCR, la hibridación de la sonda con las plantillas específicas de ADN monocatenario provoca la escisión de la actividad de la nucleasa 5' a 3' de la ADN polimerasa, lo que produce la separación de los marcadores emisores y silenciadores y la emisión de una señal fluorescente. Con cada ciclo de PCR, se generan cantidades crecientes de sondas escindidas y la señal acumulada del marcador emisor aumenta concomitantemente. La detección y diferenciación en tiempo real de los productos de PCR se consigue mediante cuantificación de la fluorescencia generada por los marcadores emisores liberados para las dianas víricas y el DNA-QS.

# Reactivos y materiales

## Reactivos y controles de cobas® EBV

Todos los reactivos y controles sin abrir deben almacenarse como se recomienda en la Tabla 1 a Tabla 4.

**Tabla 1** cobas® EBV

<b>cobas® EBV</b>		
Almacenar a 2-8 °C		
Casete para 192 pruebas (P/N 08688206190)		
<b>Componentes del kit</b>	<b>Composición del reactivo</b>	<b>Cantidad por kit 192 pruebas</b>
<b>Solución de proteinasa (PASE)</b>	Buffer Tris, < 0,05% de EDTA, cloruro de calcio, acetato de calcio, 8% de proteinasa  EUH210: Puede solicitarse la ficha de datos de seguridad. EUH208: Contiene subtilisina. Puede provocar una reacción alérgica.	22,3 ml
<b>Estándar de cuantificación de ADN (DNA QS)</b>	Buffer Tris, < 0,05% de EDTA, < 0,001% de constructo de ADN diferente de EBV con una región de unión a cebador diferente de EBV y una región exclusiva de unión a sonda (ADN no infeccioso), < 0,002% de ARN Poli rA (sintético), < 0,1% de azida sódica	21,2 ml
<b>Buffer de elución (EB)</b>	Buffer Tris, 0,2% de metil-4-hidroxibenzoato	21,2 ml
<b>Reactivo 1 de Master Mix (MMX-R1)</b>	Acetato de manganeso, hidróxido potásico, < 0,1% de azida sódica	7,5 ml
<b>Reactivo 2 de Master Mix para EBV (EBV MMX-R2)</b>	Buffer Tricina, acetato de potasio, < 18% de sulfóxido de dimetilo, glicerol, < 0,1% de Tween 20, EDTA, < 0,12% de dATP, dCTP, dGTP, dUTPs, < 0,01% de cebadores ascendentes y descendentes para EBV, < 0,01% de cebadores que van en un sentido y en sentido contrario para el estándar de cuantificación, < 0,01% de sondas oligonucleótidas marcadas con fluorescente específicas para EBV y el estándar de cuantificación del EBV, < 0,01% de aptámero oligonucleótido, < 0,1% de ADN polimerasa Z05D, < 0,10% de enzima AmpErase (uracil-N-glicosilasa) (microbiana), < 0,1% de azida sódica	9,7 ml

Tabla 2 cobas® EBV/BKV Control Kit

Componentes del kit	Composición del reactivo	Cantidad por kit	Símbolo de seguridad y advertencia*
<b>Control positivo bajo para EBV/BKV (EBV L(+))C</b>	<p>&lt; 0,001% de ADN de EBV sintético (plásmido) encapsulado en proteína recubierta de bacteriófago Lambda, plasma humano normal, ADN de EBV no detectable mediante métodos de PCR.</p> <p>0,1% de conservante ProClin® 300**</p>	<p>4 ml (8 × 0,5 ml)</p>	  <p><b>ADVERTENCIA</b></p> <p>H317: Puede provocar una reacción alérgica en la piel.</p> <p>P261: Evitar respirar el polvo/el humo/el gas/la niebla/ los vapores/el aerosol.</p> <p>P272: Las prendas de trabajo contaminadas no podrán sacarse del lugar de trabajo.</p> <p>P280: Utilice guantes protectores.</p> <p>P333 + P313: En caso de irritación o erupción cutánea: consultar a un médico.</p> <p>P362 + P364: Quitarse las prendas contaminadas y lavarlas antes de volver a usarlas.</p> <p>P501: Eliminar el contenido/el recipiente en una planta de eliminación de residuos autorizada.</p> <p>55965-84-9 Masa de reacción de: 5-cloro-2-metil-4-isotiazolin-3-ona [n.º CE 247-500-7] y 2-metil-2H-isotiazol-3-ona [n.º CE 220-239-6] (3:1)</p>
<b>Control positivo alto para EBV/BKV (EBV/BKV H(+))C</b>	<p>&lt; 0,001% de ADN de EBV sintético (plásmido) encapsulado en proteína recubierta de bacteriófago Lambda, plasma humano normal, ADN de EBV no detectable mediante métodos de PCR.</p> <p>0,1% de conservante ProClin® 300**</p>	<p>4 ml (8 × 0,5 ml)</p>	  <p><b>ADVERTENCIA</b></p> <p>H317: Puede provocar una reacción alérgica en la piel.</p> <p>P261: Evitar respirar el polvo/el humo/el gas/la niebla/ los vapores/el aerosol.</p> <p>P272: Las prendas de trabajo contaminadas no podrán sacarse del lugar de trabajo.</p> <p>P280: Utilice guantes protectores.</p> <p>P333 + P313: En caso de irritación o erupción cutánea: consultar a un médico.</p> <p>P362 + P364: Quitarse las prendas contaminadas y lavarlas antes de volver a usarlas.</p> <p>P501: Eliminar el contenido/el recipiente en una planta de eliminación de residuos autorizada.</p> <p>55965-84-9 Masa de reacción de: 5-cloro-2-metil-4-isotiazolin-3-ona [n.º CE 247-500-7] y 2-metil-2H-isotiazol-3-ona [n.º CE 220-239-6] (3:1)</p>

\* Las etiquetas de seguridad del producto se basan fundamentalmente en la regulación GHS de la UE.

\*\* Sustancia peligrosa.

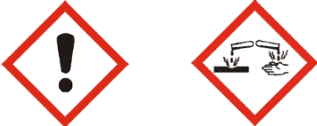
**Tabla 3** cobas® Buffer Negative Control Kit**cobas® Buffer Negative Control Kit**

Almacenar a 2-8 °C  
(P/N 07002238190)

<b>Componentes del kit</b>	<b>Composición del reactivo</b>	<b>Cantidad por kit</b>
<b>Control negativo para el buffer de cobas® (BUF (-) C)</b>	Buffer Tris, < 0,1% de azida sódica, EDTA, < 0,002% de ARN poli Ar (sintético)	16 ml (16 × 1 ml)

## Reactivos cobas omni para la preparación de muestras

**Tabla 4** Reactivos **cobas omni** para la preparación de muestras\*

Reactivos	Composición del reactivo	Cantidad por kit	Símbolo de seguridad y advertencia**
<b>cobas omni MGP Reagent (MGP)</b> Almacenar a 2-8 °C (P/N: 06997546190)	Partículas de vidrio magnéticas, buffer Tris, 0,1% de metil-4 hidroxibenzoato, < 0,1% de azida sódica	480 pruebas	No aplicable
<b>cobas omni Specimen Diluent (SPEC DIL)</b> Almacenar a 2-8 °C (P/N: 06997511190)	Buffer Tris, 0,1% de metil-4 hidroxibenzoato, < 0,1% de azida sódica	4 × 875 ml	No aplicable
<b>cobas omni Lysis Reagent (LYS)</b> Almacenar a 2-8 °C (P/N: 06997538190)	43% (p/p) de tiocianato de guanidina***, 5% (p/v) de polidocanol***, 2% (p/v) de ditiotreitól***, citrato de sodio dihidratado	4 × 875 ml	 <p><b>PELIGRO</b></p> <p>H302 + H332: Nocivo en caso de ingestión o inhalación.            H314: Provoca quemaduras graves y lesiones oculares graves.            H412: Nocivo para los organismos acuáticos, con efectos nocivos duraderos.            EUH032: En contacto con ácidos libera gases muy tóxicos.            P261: Evitar respirar el polvo/el humo/el gas/la niebla/ los vapores/el aerosol.            P273: Evítese su liberación al medio ambiente.            P280: Llevar guantes/prendas/gafas/máscara de protección.            P303 + P361 + P353 EN CASO DE CONTACTO CON LA PIEL (o el pelo): quitar inmediatamente todas las prendas contaminadas. Enjuagar la piel con agua.            P304 + P340 + P310 EN CASO DE INHALACIÓN: transportar a la persona al aire libre y mantenerla en una posición que le facilite la respiración. Llamar inmediatamente a un CENTRO DE TOXICOLOGÍA/médico.            P305 + P351 + P338 + P310 EN CASO DE CONTACTO CON LOS OJOS: aclarar cuidadosamente con agua durante varios minutos. Quitar las lentes de contacto, si lleva y resulta fácil. Seguir aclarando. Llamar inmediatamente a un CENTRO DE TOXICOLOGÍA/médico.            593-84-0 Tiocianato de guanidina            9002-92-0 Polidocanol            3483-12-3 (R*,R*)-1,4-dimercaptobutano-2,3-diol</p>
<b>cobas omni Wash Reagent (WASH)</b> Almacenar a 15-30 °C (P/N: 06997503190)	Citrato de sodio dihidratado, 0,1% de metil-4-hidroxibenzoato	4,2 l	No aplicable

\* Estos reactivos no están incluidos en el kit de la prueba **cobas® EBV**. Consulte el listado de material adicional necesario (Tabla 7).

\*\* Las etiquetas de seguridad del producto se basan fundamentalmente en la regulación GHS de la UE.

\*\*\* Sustancia peligrosa.

## Requisitos de almacenamiento y manipulación

Los reactivos deben almacenarse y manipularse según las indicaciones de la Tabla 5 y la Tabla 6.

Cuando los reactivos no están cargados en los cobas® 6800/8800 Systems, almacénelos a la temperatura correspondiente especificada en la Tabla 5.

**Tabla 5** Almacenamiento de reactivos (cuando el reactivo no está cargado en el sistema)

Reactivo	Temperatura de almacenamiento
cobas® EBV – 192	2-8 °C
cobas® EBV/BKV Control Kit	2-8 °C
cobas® Buffer Negative Control Kit	2-8 °C
cobas omni Lysis Reagent	2-8 °C
cobas omni MGP Reagent	2-8 °C
cobas omni Specimen Diluent	2-8 °C
cobas omni Wash Reagent	15-30 °C

Los reactivos cargados en los cobas® 6800/8800 Systems se almacenan a la temperatura correspondiente adecuada y el sistema controla su fecha de caducidad. Los cobas® 6800/8800 Systems solamente permiten utilizar los reactivos cuando se cumplen todas las condiciones indicadas en la Tabla 6. El sistema evita automáticamente el uso de reactivos caducados. La Tabla 6 ayuda al usuario a entender las condiciones de manipulación de los reactivos de los cobas® 6800/8800 Systems.

**Tabla 6** Condiciones de caducidad de los reactivos de los cobas® 6800/8800 Systems

Reactivo	Fecha de caducidad del kit	Estabilidad del kit abierto	Serie en las que se puede utilizar el kit	Período de estabilidad (horas acumuladas de carga fuera de la nevera)
cobas® EBV – 192	No caducado	90 días desde el primer uso	Máx. 40 series	Máx. 40 horas
cobas® EBV/BKV Control Kit	No caducado	No aplicable <sup>a</sup>	No aplicable	Máx. 8 horas
cobas® Buffer Negative Control Kit	No caducado	No aplicable <sup>a</sup>	No aplicable	Máx. 10 horas
cobas omni Lysis Reagent	No caducado	30 días desde la carga*	No aplicable	No aplicable
cobas omni MGP Reagent	No caducado	30 días desde la carga*	No aplicable	No aplicable
cobas omni Specimen Diluent	No caducado	30 días desde la carga*	No aplicable	No aplicable
cobas omni Wash Reagent	No caducado	30 días desde la carga*	No aplicable	No aplicable

<sup>a</sup> Reactivos de un solo uso

\* El tiempo se calcula desde la primera vez que se carga el reactivo en los cobas® 6800/8800 Systems.

## Material adicional necesario

**Tabla 7** Material y material fungible para uso en los **cobas®** 6800/8800 Systems

Material	P/N
<b>cobas omni</b> Processing Plate	05534917001
<b>cobas omni</b> Amplification Plate	05534941001
<b>cobas omni</b> Pipette Tips	05534925001
<b>cobas omni</b> Liquid Waste Container	07094388001
<b>cobas omni</b> Lysis Reagent	06997538190
<b>cobas omni</b> MGP Reagent	06997546190
<b>cobas omni</b> Specimen Diluent	06997511190
<b>cobas omni</b> Wash Reagent	06997503190
Bolsa para residuos sólidos	07435967001
Bolsa para residuos sólidos y recipiente de residuos sólidos o	07435967001 y 07094361001 o
Bolsa para residuos sólidos con complemento y kit del cajón	08030073001 y 08387281001
Recipiente de residuos sólidos	07094361001
Tubos secundarios <b>cobas omni</b> 13 × 75 (opcional)	06438776001

## Instrumentos y software necesarios

Es necesario instalar el software **cobas®** 6800/8800 y el paquete de análisis **cobas®** EBV en los instrumentos. El IG (Instrument Gateway) se suministra con el sistema.

**Tabla 8** Instrumentos

Equipo	P/N
<b>cobas®</b> 6800 System (opción móvil)	06379672001
<b>cobas®</b> 6800 System (fijo)	05524245001
<b>cobas®</b> 8800 System	05412722001
Módulo de suministro de muestras	06301037001

Para obtener información adicional, consulte la Asistencia al usuario o la Guía del usuario de los **cobas®** 6800/8800 Systems.

Nota: póngase en contacto con su representante local de Roche para obtener una lista de pedido detallada para racks de muestras, racks para puntas obstruidas y bandejas de racks compatibles con cada instrumento.

# Precauciones y requisitos de manipulación

## Advertencias y precauciones

Como sucede con cualquier procedimiento analítico, resulta esencial seguir las buenas prácticas de laboratorio recomendadas para obtener un rendimiento correcto del ensayo. Debido a la elevada sensibilidad de esta prueba, deben extremarse las precauciones para evitar cualquier tipo de contaminación de los reactivos y las mezclas de amplificación.

- Para diagnóstico *in vitro* exclusivamente.
- El uso de la prueba **cobas® EBV** para el cribado de la presencia del EBV no se ha evaluado en sangre o productos sanguíneos.
- Todas las muestras de pacientes deben tratarse como si fueran infecciosas, utilizando los procedimientos de laboratorio recomendados que se describen en la publicación Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories y en el documento M29-A4 del CLSI.<sup>15, 16</sup> Este procedimiento solamente debería llevarlo a cabo personal experto en la manipulación de material biopeligroso y en el uso de la prueba **cobas® EBV** y los **cobas® 6800/8800 Systems**.
- Todos los materiales de origen humano deben considerarse potencialmente infecciosos y manipularse teniendo en cuenta las precauciones generales. En caso de que se produzca un derrame, desinfecte de inmediato con una solución recién preparada de hipoclorito de sodio al 0,5% en agua destilada o desionizada (lejía doméstica diluida a 1:10) o siga los procedimientos apropiados del laboratorio.
- El **cobas® EBV/BKV Control Kit** contiene plasma derivado de sangre humana. El análisis del material original realizado mediante métodos de PCR muestra trazas aceptables de niveles bajos de ADN de EBV. Ningún método de prueba conocido puede garantizar totalmente que un producto derivado de la sangre humana no transmita agentes infecciosos.
- **No congele la sangre total ni las muestras almacenadas en tubos primarios.**
- Utilice solo el material fungible suministrado o que se requiera expresamente para garantizar el óptimo rendimiento de la prueba.
- Puede solicitar Hojas de datos de seguridad (Safety Data Sheets, SDS) al representante local de Roche.
- Siga al pie de la letra los procedimientos y las directrices que se suministran para garantizar la correcta realización de la prueba. Cualquier variación de dichos procedimientos y directrices podría afectar al rendimiento óptimo de la prueba.
- Podrían producirse resultados falsos positivos si no se evita la contaminación por arrastre de las muestras durante la manipulación y el procesamiento de las mismas.

## Manipulación de reactivos

- Manipule todos los reactivos, controles y muestras de acuerdo con las prácticas de laboratorio recomendadas para evitar la contaminación por arrastre de las muestras o los controles.
- Antes de utilizarlos, revise cada casete de reactivo, diluyente, reactivo de lisis y reactivo de lavado para asegurarse de que no hay signos de fugas. No utilice el material si hay alguna evidencia de fuga.
- El **cobas omni** Lysis Reagent contiene tiocianato de guanidina, una sustancia química potencialmente peligrosa. Evite el contacto de reactivos con la piel, los ojos o las membranas mucosas. En caso de contacto, lave inmediatamente la zona afectada con abundante agua para evitar quemaduras.

- Los kits de la prueba **cobas**® EBV, el **cobas omni** MGP Reagent y el **cobas omni** Specimen Diluent contienen azida sódica como conservante. Evite el contacto de reactivos con la piel, los ojos o las membranas mucosas. En caso de contacto, lave inmediatamente la zona afectada con abundante agua para evitar quemaduras. Si se producen salpicaduras de reactivos, diluya las manchas con agua antes de secarlas con un paño.
- No permita que el **cobas omni** Lysis Reagent, que contiene tiocianato de guanidina, entre en contacto con la solución de hipoclorito de sodio (lejía). Tales mezclas pueden producir gases de alta toxicidad.
- Elimine todos los materiales que hayan estado en contacto con las muestras y los reactivos de acuerdo con la reglamentación nacional, estatal y local.

## Buenas prácticas de laboratorio

- No pipetee con la boca.
- No se debe comer, beber ni fumar en las áreas de trabajo.
- Utilice guantes, bata de laboratorio y protección ocular cuando manipule las muestras y los reactivos. Es necesario cambiarse los guantes entre la manipulación de las muestras y de los kits **cobas**® EBV y los reactivos **cobas omni** para evitar la contaminación. Evite la contaminación de los guantes durante la manipulación de las muestras y de los controles.
- Lávese bien las manos después de manipular las muestras y los reactivos del kit, y cuando se saque los guantes.
- Limpie y desinfecte minuciosamente todas las superficies de trabajo del laboratorio usando una solución recién preparada de hipoclorito de sodio al 0,5% en agua destilada o desionizada (lejía doméstica diluida a 1:10). A continuación, límpielas con un trapo impregnado en etanol al 70%.
- Si el derrame se produce sobre un instrumento **cobas**® 6800/8800, siga las instrucciones descritas en la Asistencia al usuario o la Guía del usuario de los **cobas**® 6800/8800 Systems para limpiar y descontaminar correctamente la superficie de los instrumentos.

## Obtención, transporte y almacenamiento de las muestras

**Nota: manipule todas las muestras y los controles como si pudieran transmitir agentes infecciosos.**

Almacene todas las muestras a las temperaturas especificadas.

La estabilidad de las muestras se ve afectada por las temperaturas elevadas.

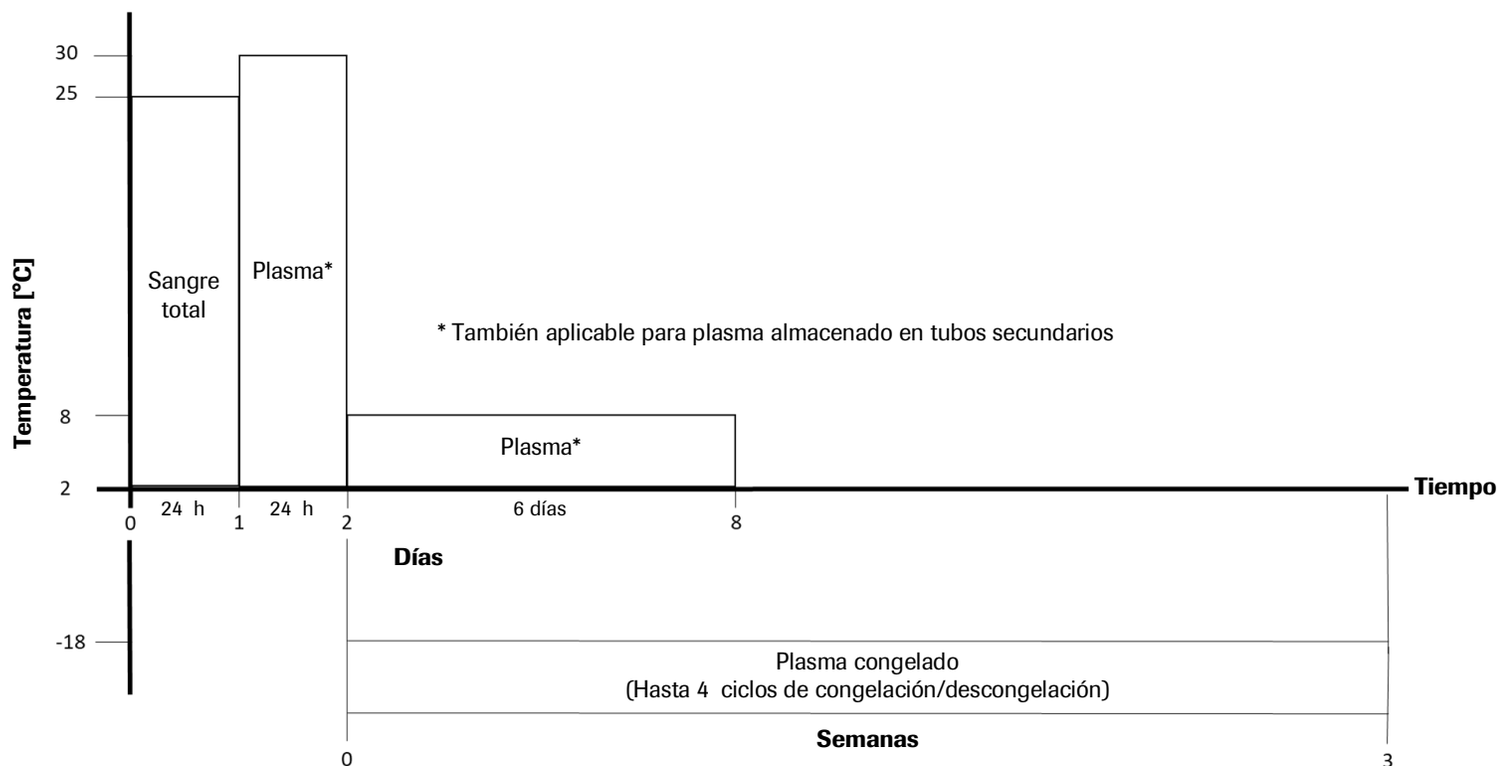
Si se utilizan muestras congeladas en tubos secundarios, deje que se descongelen a temperatura ambiente (15-30 °C) por completo y, a continuación, agítelas unos instantes (entre 3 y 5 segundos) y centrifúguelas para que todo el volumen de la muestra se deposite en la parte inferior del tubo.

## Muestras

- La sangre total debería recogerse en tubos para preparación de plasma BD Vacutainer® PPT™ para métodos de pruebas de diagnóstico molecular o en tubos estériles y utilizar EDTA como anticoagulante. Siga las instrucciones del fabricante de los tubos de recogida de muestras. Consulte la Ilustración 1.
- La sangre total recogida en tubos para preparación de plasma BD Vacutainer® PPT™ para métodos de pruebas de diagnóstico molecular o en tubos estériles con EDTA como anticoagulante pueden almacenarse y/o transportarse durante un máximo de 24 horas a una temperatura comprendida entre 2 °C y 25 °C antes de la preparación del plasma. La centrifugación debe realizarse conforme a las instrucciones del fabricante.

- Después de la separación, las muestras de plasma pueden almacenarse durante 24 horas a 2-30 °C en tubos primarios o secundarios y, a continuación:
  - Almacenarse en tubos primarios o secundarios un máximo de 6 días a 2-8 °C.
  - Almacenarse en tubos secundarios un máximo de 3 semanas a  $\leq -18$  °C.
- Las muestras de plasma se mantienen estables hasta un máximo de cuatro ciclos de congelación/descongelación si se congelan a  $\leq -18$  °C.

**Ilustración 1** Condiciones de almacenamiento de muestras



- Si las muestras se van a transportar, es recomendable empaquetarlas y etiquetarlas de acuerdo con la reglamentación estatal y/o internacional relativa al transporte de muestras y agentes etiológicos.

# Instrucciones de uso

## Notas sobre el procedimiento

- No utilice los reactivos **cobas® EBV**, el **cobas® EBV/BKV Control Kit**, el **cobas® Buffer Negative Control Kit** ni ningún reactivo **cobas® omni** después de la fecha de caducidad.
- No reutilice el material fungible. Es de un solo uso.
- Consulte la Asistencia al usuario y/o la Guía del usuario de los **cobas® 6800/8800 Systems** para obtener información sobre el correcto mantenimiento de los instrumentos.

## Ejecución de la prueba **cobas® EBV**

La prueba **cobas® EBV** puede ejecutarse con un volumen de muestra de 200 µl. El procedimiento de la prueba se describe con detalle en la Asistencia al usuario o la Guía del usuario de los **cobas® 6800/8800 Systems**. En la Ilustración 2 se resume el procedimiento.

**Ilustración 2** Procedimiento de la prueba **cobas® EBV**

<b>1</b>	Creación de peticiones
<b>2</b>	Carga de reactivos y material fungible según las indicaciones del sistema: <ul style="list-style-type: none"> <li>• Carga del reactivo de lavado, el reactivo de lisis y el diluyente</li> <li>• Carga de las placas de procesamiento y las placas de amplificación</li> <li>• Carga de las partículas de vidrio magnéticas</li> <li>• Carga de reactivos específicos de la prueba</li> <li>• Carga de los casetes de control</li> <li>• Carga de las bandejas de puntas</li> <li>• Sustitución de los racks para puntas obstruidas</li> </ul>
<b>3</b>	Inicio manual de la serie analítica mediante el botón “Iniciar manualmente” de la interfaz de usuario o inicio automático después de 120 minutos o cuando la serie esté llena.
<b>4</b>	Revisión y exportación de los resultados
<b>5</b>	Descarga de los reactivos y el material fungible: <ul style="list-style-type: none"> <li>• Descarga de las placas de amplificación del módulo analítico</li> <li>• Descarga de los casetes de control vacíos</li> <li>• Vaciado de residuos sólidos</li> <li>• Vaciado de residuos líquidos</li> </ul>

## Resultados

Los cobas® 6800/8800 Systems determinan automáticamente la concentración de ADN del EBV en muestras y controles. La concentración de ADN del EBV se expresa en unidades internacionales por mililitro (UI)/ml.

### Control de calidad y validez de los resultados

- Con cada serie se procesan un control negativo [(-) C] y dos controles positivos: un control positivo bajo [EBV/BKV L(+)]C] y un control positivo alto [EBV/BKV H(+)]C].
- Compruebe los avisos y los resultados asociados tanto en el software cobas® 6800/8800 como en el informe para garantizar la validez de la serie.
- La serie se considera válida siempre y cuando no haya avisos para ninguno de los tres controles, es decir, el control negativo y los dos controles positivos: EBV L(+)]C, EBV H(+)]C. El resultado del control negativo se muestra como (-) C, mientras que los controles positivos bajo y alto se presentan como EBV/BKV L(+)]C y EBV/BKV H(+)]C.

El software cobas® 6800/8800 invalida automáticamente los resultados cuando los controles positivos y negativos fallan.

### Avisos de controles

**Tabla 9** Avisos de controles para los controles negativo y positivo

Control negativo	Aviso	Resultado	Interpretación
(-) C	Q02 (Serie de control errónea)	Invalid	Un resultado inválido o el resultado del título calculado del control negativo no es negativo.
Control positivo	Aviso	Resultado	Interpretación
EBV/BKV L(+)]C	Q02 (Serie de control errónea)	Invalid	Un resultado inválido o el resultado del título calculado para el control positivo bajo no está dentro del intervalo asignado.
EBV/BKV H(+)]C	Q02 (Serie de control errónea)	Invalid	Un resultado inválido o el resultado del título calculado para el control positivo alto no está dentro del intervalo asignado.

Si la serie de control no es válida, repita todas las pruebas de la serie afectada.

## Interpretación de los resultados

En las series válidas, compruebe cada muestra para detectar avisos en el software **cobas**® 6800/8800 y/o en el informe. La interpretación de resultados se debe realizar del siguiente modo:

- Una serie válida puede incluir resultados de muestras tanto válidos como inválidos.

**Tabla 10** Resultados de diana para la interpretación de los resultados de diana individuales

Resultados	Interpretación
Target Not Detected	ADN del EBV no detectado. Los resultados se indican como “EBV no detectado”.
< Titer Min	El título calculado está por debajo del límite inferior de cuantificación (LLoQ) del ensayo. Los resultados se indican como “EBV detectado, inferior a (título mínimo)”. Título mínimo = 35,0 UI/ml
Titer	El título calculado está comprendido en el intervalo lineal del ensayo: mayor o igual que el título mínimo y menor o igual que el título máximo. Los resultados se indican como “(Título) de EBV detectado”.
> Titer Max <sup>a</sup>	El título calculado está por encima del límite superior de cuantificación (ULoQ) del ensayo. Los resultados se indican como “EBV detectado, superior a (título máximo)”. Título máximo = 1,0E+08 UI/ml

<sup>a</sup> El resultado de muestra “> Titer Max” hace referencia a las muestras positivas para EBV detectadas con títulos superiores al límite de cuantificación superior (ULoQ). Si se desea obtener un resultado cuantitativo, es necesario diluir la muestra original con plasma humano negativo para EBV conservado en EDTA y repetir la prueba. Multiplique el resultado comunicado por el factor de dilución.

## Limitaciones del procedimiento

- La prueba **cobas**® EBV se ha evaluado para ser utilizada únicamente en combinación con el **cobas**® EBV/BKV Control Kit, el **cobas**® Buffer Negative Control Kit, el **cobas** **omni** MGP Reagent, el **cobas** **omni** Lysis Reagent, el **cobas** **omni** Specimen Diluent y el **cobas** **omni** Wash Reagent en los **cobas**® 6800/8800 Systems.
- La obtención de resultados fiables depende de que los procedimientos de recogida, almacenamiento y manipulación de muestras sean adecuados.
- Esta prueba se ha validado únicamente para su uso con muestras de plasma conservado en EDTA. La realización de la prueba **cobas**® EBV con otros tipos de muestras puede dar lugar a resultados inexactos. Las mediciones de la carga viral en plasma no se pueden comparar directamente con las de otros tipos de muestras.
- La cuantificación del ADN del EBV puede verse afectada por los métodos de obtención de la muestra, otros factores propios del paciente (tales como edad, presencia de síntomas) y/o el estadio de la infección.
- Como sucede con cualquier prueba molecular, las mutaciones en las regiones diana cubiertas por la prueba **cobas**® EBV pueden afectar la unión de cebadores y/o sondas y causar una cuantificación a la baja del virus o incluso impedir su detección.
- Debido a las diferencias específicas entre tecnologías, se recomienda a los usuarios que realicen estudios de correlación en el laboratorio para determinar las diferencias tecnológicas antes de cambiar de una a otra. Los usuarios deberán adherirse a las políticas y los procedimientos específicos.
- La prueba **cobas**® EBV no se ha concebido para el cribado de la presencia de EBV en sangre o productos sanguíneos.

# Evaluación no clínica del rendimiento

## Características clave de rendimiento

### Límite de detección (LoD)

#### Estándar internacional de la OMS

El límite de detección de la prueba cobas® EBV se ha determinado mediante el análisis de diluciones en serie del 1<sup>er</sup> estándar internacional de la OMS para el virus de Epstein-Barr para las técnicas de amplificación de ácidos nucleicos (1<sup>er</sup> estándar internacional de la OMS para EBV) obtenido del NIBSC (NIBSC 09/260), en plasma humano conservado en EDTA negativo para el EBV. Se analizaron paneles con seis niveles de concentración más un blanco con tres lotes de reactivo cobas® EBV, con múltiples series analíticas, días, operadores e instrumentos.

En las Tabla 11 a Tabla 13 se muestran los resultados obtenidos con el plasma conservado en EDTA. El estudio demuestra que con el lote de menor sensibilidad, la concentración para la que el análisis PROBIT espera una tasa de positividad del 95% es de 18,8 UI/ml con un intervalo de confianza del 95% comprendido entre 14,5 y 27,5 UI/ml para plasma conservado en EDTA. La concentración más baja con una tasa de positividad  $\geq 95\%$  es de 20,0 UI/ml en plasma conservado en EDTA.

**Tabla 11** Límite de detección en plasma conservado en EDTA, Lote 1

Concentración del título de entrada (ADN del EBV en UI/ml)	Número de réplicas válidas	Número de positivos	Tasa de posit. en %
50,0	63	63	100,0
35,0	63	62	98,4
20,0	63	61	96,8
10,0	63	53	84,1
5,0	63	37	58,7
2,5	63	26	41,3
0,0	63	0	0,0
LoD según PROBIT con una tasa de positividad del 95%		18,8 UI/ml	
		Intervalo de confianza del 95%: 14,5-27,5 UI/ml	

**Tabla 12** Límite de detección en plasma conservado en EDTA, Lote 2

Concentración del título de entrada (ADN del EBV en UI/ml)	Número de réplicas válidas	Número de positivos	Tasa de posit. en %
50,0	63	63	100,0
35,0	63	63	100,0
20,0	63	63	100,0
10,0	63	58	92,1
5,0	63	35	55,6
2,5	63	20	31,8
0,0	63	0	0,0
LoD según PROBIT con una tasa de positividad del 95%		12,4 UI/ml	
		Intervalo de confianza del 95%: 10,0-17,0 UI/ml	

**Tabla 13** Límite de detección en plasma conservado en EDTA, Lote 3

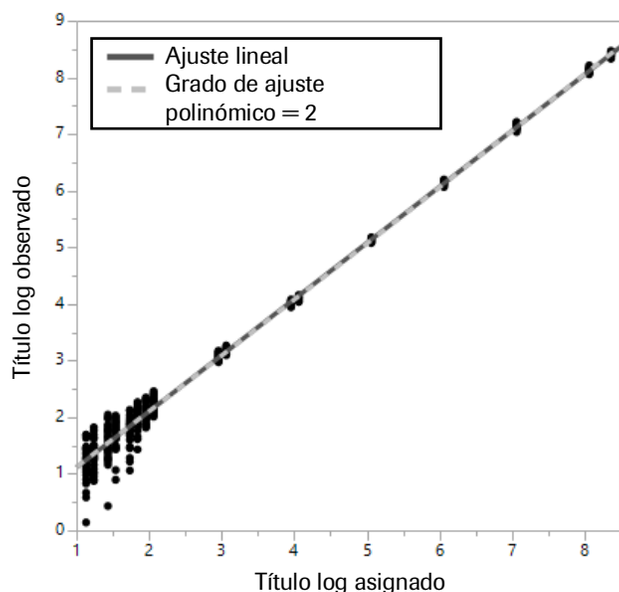
Concentración del título de entrada (ADN del EBV en UI/ml)	Número de réplicas válidas	Número de positivos	Tasa de posit. en %
50,0	63	63	100,0
35,0	63	63	100,0
20,0	63	62	98,4
10,0	63	48	76,2
5,0	63	38	60,3
2,5	63	26	41,3
0,0	63	0	0,0
LoD según PROBIT con una tasa de positividad del 95%	18,6 UI/ml Intervalo de confianza del 95%: 14,4-27,1 UI/ml		

## Intervalo lineal

La linealidad de la prueba **cobas**® EBV se evaluó con una serie de diluciones formadas por un panel de 17 miembros del panel con ADN del genotipo 1 del EBV que cubren todo el intervalo lineal del ensayo. Para preparar los 11 miembros del panel que cubren todo el intervalo lineal se utilizó stock de ADN de lambda de título elevado. Se utilizó una muestra clínica para preparar 6 miembros del panel para los niveles intermedio e inferior del intervalo lineal.

Se analizó cada miembro del panel en 36 réplicas con tres lotes de reactivos **cobas**® EBV. Los resultados se muestran en la Ilustración 3.

Se demostró que la prueba **cobas**® EBV era lineal entre  $1,40E+01$  UI/ml y  $2,30E+08$  UI/ml y presenta una desviación absoluta respecto al mejor ajuste de la regresión no lineal inferior o igual que  $\pm 0,1 \log_{10}$  en plasma humano conservado en EDTA (consulte la Ilustración 3). En el intervalo lineal, la exactitud de la prueba estuvo comprendida entre  $\pm 0,2 \log_{10}$ .

**Ilustración 3** Determinación del intervalo lineal para plasma conservado en EDTA

## Precisión (intralaboratorio)

La precisión de la prueba cobas® EBV se determinó mediante el análisis de diluciones en serie de cultivos de ADN de EBV (genotipo 1) de título elevado en plasma conservado en EDTA negativo para el EBV. Se analizaron seis niveles de dilución en 72 réplicas para cada nivel con los tres lotes de reactivo cobas® EBV en tres instrumentos diferentes y con tres usuarios distintos durante 12 días. Cada muestra se sometió al procedimiento completo de la prueba cobas® EBV en los cobas® 6800/8800 Systems totalmente automatizados. Por lo tanto, la precisión a la que se hace referencia en este documento engloba todas las fases del procedimiento de la prueba. Los resultados se muestran en la Tabla 14.

La prueba cobas® EBV presentó una alta precisión para los tres lotes de reactivo analizados en un intervalo de concentración comprendido entre 1,08E+02 UI/ml y 5,40+07 UI/ml.

**Tabla 14** Precisión intralaboratorio de la prueba cobas® EBV

Concentración nominal [UI/ml]	Concentración asignada [UI/ml]	Plasma conservado en EDTA			
		Lote 1	Lote 2	Lote 3	Todos los lotes
		SD	SD	SD	SD agrupada
5,00E+07	5,40E+07	0,03	0,04	0,04	0,04
1,00E+06	1,08E+06	0,02	0,03	0,02	0,02
1,00E+05	1,08E+05	0,02	0,02	0,03	0,02
1,80E+04	1,08E+04	0,04	0,02	0,03	0,03
1,80E+03	1,08E+03	0,05	0,05	0,05	0,05
1,00E+02	1,08E+02	0,17	0,18	0,15	0,17

## Verificación del genotipo

El rendimiento de la prueba cobas® EBV para el genotipo 2 del EBV se evaluó mediante:

- Verificación del límite de detección
- Verificación del intervalo lineal

### Verificación del límite de detección para el genotipo 2

Se diluyó el ADN del EBV para el genotipo 2 en plasma conservado en EDTA negativo para el EBV con tres niveles de concentración distintos. La determinación de la tasa de positividad se llevó a cabo con 63 réplicas para cada nivel. El análisis se realizó con tres lotes de reactivos cobas® EBV utilizando varias series, en diferentes días, con usuarios e instrumentos distintos. Los resultados demuestran que la prueba cobas® EBV es capaz de detectar el ADN del EBV para el genotipo 2 en una concentración de 18,8 UI/ml con una tasa de positividad  $\geq 95\%$ .

### Verificación del intervalo lineal para el genotipo 2

La serie de diluciones utilizada para la verificación del estudio de linealidad de los genotipos de la prueba cobas® EBV estaba formada por panel de ocho miembros con el que se cubre el intervalo lineal del ensayo. El análisis se realizó con tres lotes de reactivos cobas® EBV con los que se analizaron 12 réplicas por nivel en plasma conservado en EDTA.

Se verificó el intervalo lineal de la prueba cobas® EBV para el genotipo 2.

## Especificidad

La especificidad de la prueba cobas® EBV se determinó mediante el análisis de muestras de plasma conservadas en EDTA negativas para el EBV obtenidas de donantes individuales. Se analizaron 101 muestras individuales de plasma conservado en EDTA con tres lotes de reactivo de cobas® EBV. Todas las muestras dieron negativo para ADN del EBV. En el panel de la prueba, la especificidad de la prueba cobas® EBV fue del 100% (intervalo de confianza unilateral inferior del 95%: 97,08%).

## Especificidad analítica

La especificidad analítica de la prueba cobas® EBV se evaluó mediante la dilución de un panel de microorganismos con una concentración de 1,00E+06 unidades/ml (células/ml, UFC/ml, UFI/ml, UCC/ml) para bacterias y levadura y de  $\geq 1,00E+05$  unidades/ml (UI/ml, copias/ml, células/ml, TCID<sub>50</sub>/ml) para virus con plasma conservado en EDTA tanto positivo como negativo para el ADN de EBV. En la Tabla 15 se indican los organismos específicos analizados. Se evaluó cada miembro del panel con la prueba cobas® EBV. Ninguno de los patógenos distintos del EBV interfirió en el rendimiento de la prueba.

**Tabla 15** Microorganismos analizados para reactividad cruzada

<b>Virus</b>	<b>Bacterias</b>	<b>Levadura</b>
Adenovirus tipo 5	<i>Propionibacterium acnes</i>	<i>Aspergillus niger</i>
Poliomavirus BK	<i>Staphylococcus aureus</i>	<i>Candida albicans</i>
Citomegalovirus	<i>Chlamydia trachomatis</i>	<i>Cryptococcus neoformans</i>
Virus de la hepatitis B	<i>Clostridium perfringens</i>	
Virus de la hepatitis C	<i>Enterococcus faecalis</i>	
Virus del herpes simple 1	<i>Escherichia coli</i>	
Virus del herpes simple 2	<i>Klebsiella pneumoniae</i>	
Virus del herpes humano tipo 6	<i>Listeria monocytogenes</i>	
Virus del herpes humano tipo 7	<i>Mycobacterium avium</i>	
Virus del herpes humano tipo 8	<i>Neisseria gonorrhoeae</i>	
Virus de inmunodeficiencia humana 1	<i>Staphylococcus epidermidis</i>	
Virus de inmunodeficiencia humana 2	<i>Streptococcus pyogenes</i>	
Virus del papiloma humano	<i>Mycoplasma pneumoniae</i>	
Virus JC	<i>Salmonella enterica</i>	
Parvovirus B19	<i>Streptococcus pneumoniae</i>	
Virus del simio 40		
Virus de la varicela zóster		

## Especificidad analítica: sustancias interferentes

Se analizaron niveles elevados de triglicéridos (33,0 g/l), bilirrubina conjugada (0,2 g/l), bilirrubina no conjugada (0,2 g/l), albúmina (60,0 g/l), hemoglobina (2,0 g/l) y ADN humano (2 mg/l) en muestras en presencia y ausencia de ADN del EBV. El análisis de las sustancias interferentes endógenas demostró que no interferían con el rendimiento de la prueba cobas® EBV.

Además, se analizaron los compuestos farmacológicos de la Tabla 16 con una concentración tres veces superior a la  $C_{max}$  tanto en presencia como en ausencia de ADN del EBV.

Se ha demostrado que ninguna de las posibles sustancias interferentes afecta al rendimiento de la prueba.

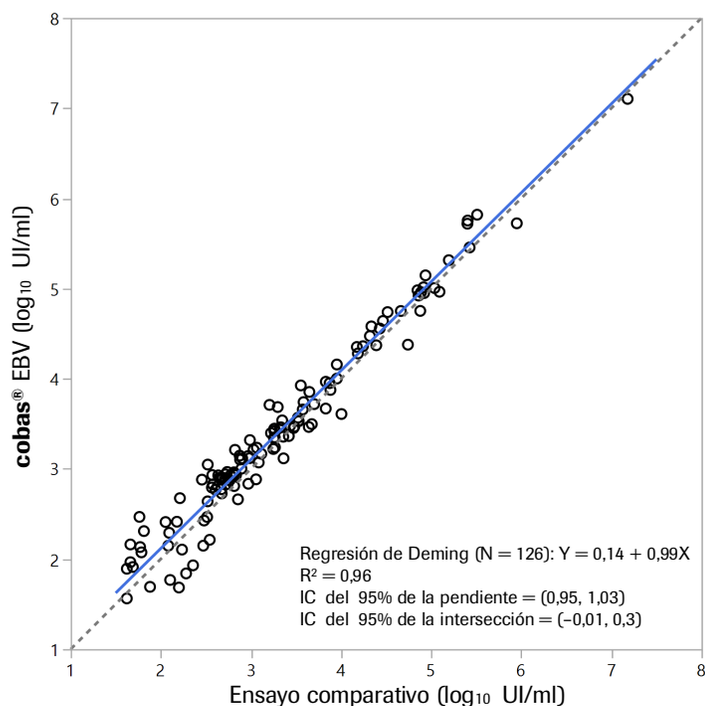
**Tabla 16** Compuestos farmacológicos analizados para la interferencia mediante cuantificación del ADN del EBV con la prueba cobas® EBV

Clase de fármaco	Nombre genérico del fármaco	
Antimicrobiano	Cefotetan	Sulfametoxazol
	Clavulanato de potasio	Ticarcilina disódica
	Fluconazol	Trimetoprima
	Piperacilina	Vancomicina
	Tazobactam sódico	Micafungina
Compuestos para el tratamiento de los virus del herpes	Ganciclovir	Cidofovir
	Valganciclovir	Foscarnet
	Aciclovir	Letermovir
Inmunosupresores	Azatioprina	Prednisona
	Ciclosporina	Sirolimus
	Everolimus	Tacrolimus
	Micofenolato mofetil	Ácido micofenólico

## Correlación de métodos

El rendimiento de la prueba cobas® EBV se determinó mediante un ensayo comparativo a través del análisis de muestras de plasma conservado en EDTA obtenidas de pacientes infectados con el EBV. Las muestras de plasma conservado en EDTA, dentro del intervalo de cuantificación de ambas pruebas, se analizaron como réplicas individuales. Se realizó el análisis de la regresión de Deming.

En la Ilustración 4 se muestran los resultados de la regresión de Deming.

**Ilustración 4** Análisis de regresión de la prueba **cobas®** EBV vs. ensayo comparativo

## Fallo de todo el sistema

La tasa de fallo de todo el sistema para la prueba **cobas®** EBV se determinó mediante el análisis de 100 réplicas de plasma conservado en EDTA a las que se añadió una muestra clínica positiva para EBV. Estas muestras se analizaron con una concentración de  $3 \times \text{LoD}$ .

Los resultados del estudio indican que todas las réplicas fueron válidas y positivas para la diana del EBV, lo que representa una tasa de fallo de todo el sistema del 0% (intervalo de confianza unilateral superior del 95% de 2,95%).

## Contaminación por arrastre

La tasa de contaminación por arrastre de la prueba **cobas®** EBV se determinó mediante el análisis de 240 réplicas de una muestra de matriz negativa al EBV y de 225 réplicas de una muestra de EBV de título elevado con una concentración aproximada de  $2,00\text{E}+07$  UI/ml. En total, se realizaron cinco series con muestras positivas y negativas utilizando un método de ensayo con configuración de tablero de ajedrez.

Las 240 réplicas de la muestra negativa resultaron negativas, por lo que la tasa de contaminación por arrastre fue del 0% (intervalo de confianza unilateral superior del 95% de 1,24%).

---

## Información adicional

### Características principales de la prueba

<b>Tipo de muestra</b>	Plasma conservado en EDTA
<b>Cantidad mínima de muestra necesaria</b>	350 µl*
<b>Volumen de procesamiento de muestras</b>	200 µl
<b>Sensibilidad analítica</b>	18,8 UI/ml
<b>Intervalo lineal</b>	35,0 UI/ml - 1E+08 UI/ml
<b>Especificidad</b>	100%
<b>Genotipos detectados</b>	EBV genotipos 1 y 2

\* Volumen muerto de 150 µl identificado para los tubos secundarios **cobas omni**. Otros tubos utilizados para el análisis pueden tener un volumen muerto diferente y requerir un volumen mínimo menor o mayor.

## Símbolos

Los símbolos siguientes se emplean en el rotulado de todos los productos de diagnóstico por PCR de Roche.

**Tabla 17** Símbolos utilizados en las etiquetas de los productos de PCR para diagnóstico de Roche

	Software auxiliar		Límite inferior del intervalo asignado		Control negativo
	Representante autorizado en la Comunidad Europea		Límite superior del intervalo asignado		Control positivo
	Hoja de datos del código de barras		Almacenar en la oscuridad		Control
	Código de lote		Suficiente para <n> pruebas		Intervalo asignado (copias/ml)
	Riesgo biológico		Límite de temperatura		Intervalo asignado (UI/ml)
	Número de catálogo		Archivo de definición de pruebas		Procedimiento estándar
	Consulte las instrucciones de uso		Fabricante		Procedimiento ultrasensible
	Contenido del kit		Fecha de caducidad		Copias QS por reacción de PCR, utilice copias QS por reacción de PCR para el cálculo de los resultados.
	Distribuido por		Global Trade Item Number (número mundial de un artículo comercial)		UI de QS por reacción de PCR, utilice las unidades internacionales (UI) de QS por reacción de PCR para el cálculo de los resultados.
	Para evaluación del rendimiento IVD únicamente		Número de serie		El presente producto cumple con los requerimientos previstos por la Directiva Europea 98/79/CE de productos sanitarios para el diagnóstico <i>in vitro</i> .
Rx Only	Solamente para EE. UU.: la ley federal de los Estados Unidos sólo autoriza la venta de este dispositivo a través de un facultativo autorizado o bajo prescripción médica.		Fecha de fabricación		
	Producto sanitario para diagnóstico <i>in vitro</i>		No reutilizar		

Servicio técnico para clientes de EE. UU.: 1-800-526-1247

## Fabricante y distribuidores

**Tabla 18** Fabricante y distribuidores



Roche Molecular Systems, Inc.  
1080 US Highway 202 South  
Branchburg, NJ 08876 USA  
[www.roche.com](http://www.roche.com)



Roche Diagnostics GmbH  
Sandhofer Strasse 116  
68305 Mannheim, Germany

Roche Diagnostics  
9115 Hague Road  
Indianapolis, IN 46250-0457 USA  
(For Technical Assistance call the  
Roche Response Center  
toll-free: 1-800-526-1247)

## Marcas registradas y patentes

Consulte la página <http://www.roche-diagnostics.us/patents>

## Copyright

©2019 Roche Molecular Systems, Inc.



Roche Diagnostics GmbH  
Sandhofer Str. 116  
68305 Mannheim  
Germany



## Bibliografia

1. Tomblyn M, Chiller T, Einsele H, et al. Guidelines for preventing infectious complications among hematopoietic cell transplant recipients: a global perspective. Preface. *Bone Marrow Transplant*. 2009;44:453-5. doi: 10.1038/bmt.2009.254. PubMed PMID: 19861977.
2. Green M. Introduction: Infections in solid organ transplantation. *Am J Transplant*. 2013;13 Suppl 4:3-8. doi: 10.1111/ajt.12093. PubMed PMID: 23464993.
3. Cohen JL. Epstein-Barr virus infection. *N Engl J Med*. 2000;343:481-92. doi: 10.1056/NEJM200008173430707. PubMed PMID: 10944566.
4. Styczynski J, van der Velden W, Fox CP, et al.; Sixth European Conference on Infections in Leukemia, a joint venture of the Infectious Diseases Working Party of the European Society of Blood and Marrow Transplantation (EBMT-IDWP), the Infectious Diseases Group of the European Organization for Research and Treatment of Cancer (EORTC-IDG), the International Immunocompromised Host Society (ICHS) and the European Leukemia Net (ELN). Management of Epstein-Barr Virus infections and post-transplant lymphoproliferative disorders in patients after allogeneic hematopoietic stem cell transplantation: Sixth European Conference on Infections in Leukemia (ECIL-6) guidelines. *Haematologica*. 2016;101:803-11. doi:10.3324/haematol.2016.144428. Review. PubMed PMID: 27365460; PubMed Central PMCID: PMC5004459.
5. Allen UD, JK Preiksaitis; AST Infectious Diseases Community of Practice. Epstein-Barr virus and posttransplant lymphoproliferative disorder in solid organ transplantation. *Am J Transplant*. 2013;13 Suppl 4:107-20. doi: 10.1111/ajt.12104. PubMed PMID: 23465004.
6. San-Juan R, Comoli P, Caillard S, Moulin B, Hirsch HH, P Meylan; ESCMID Study Group of Infection in Compromised Hosts. Epstein-Barr virus-related post-transplant lymphoproliferative disorder in solid organ transplant recipients. *Clin Microbiol Infect*. 2014;20 Suppl 7:109-18. doi: 10.1111/1469-0691.12534. PubMed PMID: 24475976.
7. Nijland ML, Kersten MJ, Pals ST, Bemelman FJ, Ten Berge IJ. Epstein-Barr virus-positive posttransplant lymphoproliferative disease after solid organ transplantation: pathogenesis, clinical manifestations, diagnosis, and management. *Transplant Direct*. 2015;2:e48. . doi: 10.1097/TXD.0000000000000557. eCollection 2016 Jan. PubMed PMID: 27500242; PubMed Central PMCID: PMC4946499.
8. Tsai DE, Douglas L, Andreadis C, et al. EBV PCR in the diagnosis and monitoring of posttransplant lymphoproliferative disorder: results of a two-arm prospective trial. *Am J Transplant*. 2008;8:1016-24. doi: 10.1111/j.1600-6143.2008.02183.x. PubMed PMID: 18312608.
9. Fryer JF, Heath AB, Wilkinson DE, et al.; Collaborative Study Group. A collaborative study to establish the 1st WHO International Standard for Epstein-Barr virus for nucleic acid amplification techniques. *Biologicals*. 2016;44:423-33. doi: 10.1016/j.biologicals.2016.04.010. Epub 2016 Jul 22. PubMed PMID: 27461128.
10. Longo MC, Berninger MS, Hartley JL. Use of uracil DNA glycosylase to control carry-over contamination in polymerase chain reactions. *Gene*. 1990;93:125-8. PubMed PMID: 2227421.
11. Savva R, McAuley-Hecht K, Brown T, Pearl L. The structural basis of specific base-excision repair by uracil-DNA glycosylase. *Nature*. 1995;373:487-93. PubMed PMID: 7845459.

- 
12. Mol CD, Arvai AS, Slupphau G, et al. Crystal structure and mutational analysis of human uracil-DNA glycosylase: structural basis for specificity and catalysis. *Cell*. 1995;80:869-78. PubMed PMID: 7697717.
  13. Higuchi R, Dollinger G, Walsh PS, Griffith R. Simultaneous amplification and detection of specific DNA sequences. *Biotechnology (NY)*. 1992;10:413-7. PubMed PMID: 1368485.
  14. Heid CA, Stevens J, Livak JK, Williams PM. Real time quantitative PCR. *Genome Res*. 1996;6:986-94. doi: 10.1101/gr.6.10.986. PubMed PMID: 8908518.
  15. Center for Disease Control and Prevention. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories, 5th ed. U.S. Department of Health and Human Services, Public Health Service, Centers for Disease Control and Prevention, National Institutes of Health HHS Publication No. (CDC) 21-1112, revised December 2009.
  16. Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI). Protection of laboratory workers from occupationally acquired infections. Approved Guideline-Fourth Edition. CLSI Document M29-A4:Wayne, PA;CLSI, 2014.

## Revisión del documento

Información de revisión del documento	
Doc Rev. 1.0 07/2019	Primera publicación.