

Elecsys HSV-2 IgG

REF		Σ	SYSTEM
08948909190	08948909500	100	cobas e 402 cobas e 801

Svenska

Systeminformation

Kortnamn	ACN (applikationskodnummer)
HSV2	10099

Användningsområde

Immunanalys för in vitro-kvalitativ bestämning av IgG-antikroppar mot HSV-2 i humanserum och plasma. Testet är avsett för användning som en hjälp vid bedömning av immunstatus och som en hjälp vid diagnos av HSV-infektion.

elektrokemiluminiscensimmunanalysen "ECLIA" är avsedd för användning på immunanalysinstrumenten **cobas e**.

Sammanfattning

Herpes simplexvirus 1 och 2 (HSV-1 och HSV-2) är två medlemmar av familjen Herpesviridae. Prevalensen av HSV-1-infektioner hos den allmänna befolkningen uppskattas till runt 70–80 %, för HSV-2 runt 17–25 %. Överföring av HSV-1 och HSV-2 sker genom intim, personlig kontakt mellan en seronegativ person och en som utsöndrar viruset.³ Infektion med HSV-1 och HSV-2 kan ge en lång rad symptom, t.ex. skador på slemhinnor och hud samt åkommor som angriper ögonen, inre organ och det centrala nervsystemet (CNS). Hos immunsupprimerade patienter kan HSV-infektion vara förbundet med allvarliga och omfattande skador.⁴ Även om HSV-1 och HSV-2 vanligen överförs via olika kanaler och involverar olika områden av kroppen ses gemensamma drag mellan de två virusvarianternas epidemiologi och kliniska manifestationer.^{2,5,6,7}

Primära HSV-2-infektioner förvärvas huvudsakligen genom sexuell kontakt. Risken för HSV-2-infektion hänger samman med sexuell promiskuitet, t.ex. tidig sexdebut, andra sexuellt överförbara sjukdomar och ett stort antal sexpartner. Initial HSV-2-replikering sker på genitalier med kolonisering av ganglia sacralia. Symptom på primär infektion omfattar klåda, smärtor och lymfadenopati. Hos kvinnor manifesterar sig infektionen genom blåsor på blygdläpparnas slemhinnor och vaginalen. Hos män är penisroten, förhuden och olonnet vanliga ställen för HSV-2-infektion. Systemiska symptom följer ofta på förekomsten av primära lesioner och omfattar feber, huvudvärk, fotofobi, opassslighet och generell myalgi.⁸ Atypisk genital herpes beskrivs ofta hos patienter med nedslatt immunförsvar och kan visa sig som stora hyperkeratotiska magsår. HSV-2-infektion är en riskfaktör för HIV-överföring och förknippas med en ökad risk för förvärv av HIV.⁹ Hos AIDS-patienter kan HSV orsaka kronisk mukokutan sjukdom.

Genital herpes kan framkallas av antingen HSV-1 eller HSV-2.¹⁰ Cirka 85 % av symptomatiska primära genital HSV-infektioner orsakas av HSV-2, resten orsakas av HSV-1. Genital HSV-1 framkallas av självinokulerung eller oralsex.¹¹

Neonatal herpes – som kan orsakas av både HSV-1 och HSV-2 – har mycket allvarliga konsekvenser och förvärvas vanligen under förlossningen genom exponering i det genitala området.^{7,12} I de flesta fall har mödrarna ingen känd HSV-infektion.¹³ Neonatala HSV-infektioner kan förblifft lokalt avgränsade till infektionsstället (hud, ögon, mun), extendera till CNS eller disseminera till flera andra organ.¹⁴ Nyfödda har den högsta frekvensen påverkan av inre organ och CNS av alla HSV-smittade patienter.^{15,16,17}

Många gånger upptäcks inte en HSV-infektion. Subklinisk virusspridning och oupptäckta infektioner tycks vara de huvudsakliga faktorerna vid överföring.¹³ Genital HSV-infektion upptäcks ofta inte, och diagnos baserat på enbart den kliniska presentationen har en låg sensitivitet.⁸ Serologiska tester har rekommenderats vid förlossning för gravida kvinnor med aktiva HSV-skador, för att ge vägledning om patientskötsel och när finns hög risk för infektion.^{18,19} Med typspecifika serologiska tester kan man identifiera friska smittbärare av HSV-2-infektion hos patienter med eller utan befintliga antikroppar mot HSV-1.^{20,21} Testalgoritmerna beskrivs i riktklinjerna.^{22,23,24,25,26}

Analysprincip

Sandwich-princip. Total analyslängd: 18 minuter.

- Inkubation 1: 12 µl prov, biotinyerade rekombinanta HSV-2-specifika antigener och HSV-2-specifika rekombinanta antigener märkta med ett rutiniumkomplex^{a)} bildar ett sandwich-komplex.

- Inkubation 2: Efter tillsats av streptavidintäckta mikropartiklar binds komplexet till den fasta fasen genom bindning av biotin och streptavidin.
- Reaktionsblandningen sugs in i mätcellen där mikropartiklarna fångas upp magnetiskt på elektrodens yta. Obundna substanser tas därefter bort med ProCell II M. Applicerings av en spänning på elektroden ger sedan kemiluminiscens emission som mäts med en fotomultiplikator.
- Resultaten bestäms automatiskt med programvaran genom jämförelse mellan elektrokemiluminiscenssignalen som erhållits från provets reaktionsprodukt och signalen från det cutoff-värde som tidigare erhållits med kalibrering.

a) Tris (2,2'-bipyridyl)rutenium(II)-komplex ($\text{Ru}(\text{bpy})_3^{2+}$)

Reagens – arbetslösningar

cobas e pack (M, R1, R2) är märkt HSV2.

M Streptavidinmärkta mikropartiklar, 1 flaska, 6.4 ml:
Streptavidinmärkta mikropartiklar 0.72 mg/ml; konserveringsmedel.

R1 HSV-2-Ag~biotin, 1 flaska, 9.5 ml:
Biotinylerat HSV-2-specifikt antigen (rekombinant, *E. coli*) > 150 µg/l, MES^{b)}-buffert 50 mmol/l, pH 6.5; konserveringsmedel.

R2 HSV-2-Ag~Ru(bpy)₃²⁺, 1 flaska, 9.5 ml:
HSV-2-specifikt antigen (rekombinant, *E. coli*) märkt med rutiniumkomplex > 150 µg/l; MES-buffert 50 mmol/l, pH 6.5; konserveringsmedel.

b) MES = 2-morfolinetansulfonsyra

HSV2 Cal1 Negativ kalibrator 1 (frystorkad), 2 flaskor för 1.0 ml vardera:
Humanserum icke-reaktivt för HSV-2 IgG;
konserveringsmedel.

HSV2 Cal2 Positiv kalibrator 2 (frystorkad), 2 flaskor för 1.0 ml vardera:
Humanserum reaktivt för HSV-2 IgG; konserveringsmedel.

Försiktighetsåtgärder och varning

För in vitro-diagnostisk användning för vårdpersonal. Iakttag de normala försiktighetsåtgärder som gäller för all hantering av laboratorieagens.

Infektiöst eller mikrobiellt avfall:

Varning: hantera avfall som potentiellt biologiskt riskmaterial. Kassera avfall i enlighet med godkända laboratorieinstruktioner och -procedurer.

Fara för miljön:

Tillämpa alla relevanta lokala bortskaffningsbestämmelser för att säkerställa säker avfytring.

Säkerhetsdatablad kan beställas av användare inom professionen.

Detta kit innehåller komponenter klassificerade som följer, i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1272/2008:



Varning

H317 Kan orsaka allergisk hudreaktion.

H412 Skadliga långtidseffekter för vattenlevande organismer.

Förebyggande:

P261 Undvik att inandas dimma eller ångor.

P273 Undvik utsläpp till miljön.

P280 Använd skyddshandskar.

Reaktion:

Elecsys HSV-2 IgG

P333 + P313 Vid hudirritation eller utslag: Sök läkarhjälp.

P362 + P364 Ta av nedstänkta kläder och tvätta dem innan de används igen.

Avfallshantering:

P501 Innehållet/behållaren lämnas till en godkänd avfallsstation.

Produktsäkerhetsmärkningen följer EU GHS-riktlinjer.

Kontaktelefon, alla länder: +49-621-7590

Allt human material ska behandlas som potentiellt infektiöst. Alla produkter som erhållits från humant blod är framställda uteslutande av blod från givare som testats individuellt, vilket befunnits vara fritt från HBsAg och antikroppar mot HCV och HIV. Analysmetoderna använder analyser som har godkänts av FDA eller uppfyller legala krav som gäller för att släppa ut in vitro-diagnostiska medicintekniska produkter för human användning på marknaden inom Europeiska Unionen.

Då emellertid ingen analysmetod med absolut säkerhet kan utesluta den potentiella risken för infektion, ska materialet hanteras med lika stor försiktighet som ett patientprov. Vid eventuell exponering ska direktiven från ansvarig hälsomyndighet följas.^{27,28}

Serum innehållande HSV-2 IgG (HSV2 Cal1, HSV2 Cal2) filtrerades med 0.2 µm-filter.

Undvik skumbildning i alla reagens och provtyper (prover, kalibratorer och kontroller).

Reagenshantering

Reagensen (M, R1, R2) i kitet är bruksfördiga och ingår i **cobas e** pack.

Kalibratorer:

Lös noggrant upp innehållet i 1 flaska genom att tillsätta exakt 1.0 ml destillerat eller avjoniserat vatten och låt stå stängd i 15 minuter för att rekonstituera. Blanda försiktigt, undvik skumbildning.

För över den rekonstituerade kalibratoren till de medföljande tomma, märkta snäpplocksflaskorna.

Om inte hela volymen behövs för kalibrering på analysinstrumentet förs alikvoter av de nylingen rekonstituerade kalibratorerna över till tomma snäpplocksflaskor (CalSet Vials). Fäst de medföljande etiketterna på dessa extraflaskor. Förvara alikvoterna vid 2–8 °C eller –20 °C (± 5 °C) för senare användning.

Utför **endast en** kalibreringsprocedur per alikvot.

All information som krävs för korrekt handhavande finns tillgänglig via **cobas** link.

Förvaring och hållbarhet

Förvara vid 2–8 °C.

Frys ej.

Förvara **cobas e** pack **stående** för att säkerställa full tillgång till mikropartiklarna under den automatiska blandningen före användningen.

Hållbarhet för **cobas e** pack:

öppnad vid 2–8 °C	fram till angivet utgångsdatum
i analysinstrumenten	16 veckor

Hållbarhet för kalibratorerna:

öppnad vid 2–8 °C	fram till angivet utgångsdatum
efter rekonstituering vid 2–8 °C	14 dagar
efter rekonstituering vid –20 °C (± 5 °C)	12 veckor (1 frys-/upptiningscykel möjlig)
i analysinstrumenten vid 20–25 °C	använt endast en gång

Förvara kalibratorerna **stående** för att förhindra att kalibratorlösningen fastnar på snäpplocket.

Provmaterial och beredning

Endast provmaterialen nedan analyserades och befanns godtagbara.

Serum som tagits med standardprovör eller rör som innehåller separationsgel.

Li-heparin-, K₂-EDTA- och K₃-EDTA-plasma.

Li-heparinplasmarör som innehåller separationsgel kan användas.

Kriterium: För icke-reaktiva prover är avvikelsen ≤ 0.20 COI (cutoff-index), för reaktiva prover är avvikelsen ≤ 20 % av serumvärdet.

Hållbart i 48 timmar vid 20–25 °C, 7 dagar vid 2–8 °C, 12 veckor vid –20 °C (± 5 °C). Proverna kan frysas 5 gånger.

De angivna provtyperna analyserades med ett urval provtagningsrör som var kommersiellt tillgängliga vid tidpunkten för analysen, dvs. alla tillgängliga rör från alla tillverkare analyserades inte. Provtagningssystem från olika tillverkare kan innehålla olikartade material som i vissa fall kan påverka analysresultaten. Följ tillverkarens instruktioner vid hantering av prover i primärrör (provtagningssystem).

Provmaterial ska därefter inte ändras med tillsatser (t.ex. biocider, antioxidanter eller substanser som kan ändra provets pH eller joniska styrka) för att undvika felaktiga resultat.

Poolade prover och andra artificiella material kan ha olika effekt på olika analyser och därmed leda till avvikande resultat.

Centrifugera prover som innehåller fällning och tinade prover innan analysen utförs.

Använd inte värmeinaktiverade prover.

Använd inte prover och kontroller som stabiliseras med azid.

Säkerställ att prover och kalibratorer har uppnått 20–25 °C före mätning.

På grund av möjliga avdunstningseffekter ska prover och kalibratorer i analysinstrumentet analyseras/mätas inom 2 timmar.

Medföljer förpackningen

Se "Reagens – arbetslösningar" avsnittet för reagens.

- 2 x 6 flasketiketter
- 4 tomma märkta snäpplocksflaskor

Nödvändiga material (som ej medföljer)

- [REF](#) 05572207190, PreciControl HSV, för 4 x 3.0 ml
- [REF](#) 11776576322, CalSet Vials, 2 x 56 tomma snäpplocksflaskor
- Allmän laboratorieutrustning
- Analysinstrumentet **cobas e**
- Destillerat eller avjoniserat vatten

Tillbehör för analysinstrumenten **cobas e** 402 och **cobas e** 801:

- [REF](#) 06908799190, ProCell II M, 2 x 2 l systemlösning
- [REF](#) 04880293190, CleanCell M, 2 x 2 l rengöringslösning för mätcell
- [REF](#) 07485409001, Reservoir Cup, 8 koppar för att förvara ProCell II M och CleanCell M
- [REF](#) 06908853190, PreClean II M, 2 x 2 l tvättlösning
- [REF](#) 05694302001, Assay Tip/Assay Cup tray, 6 magasin x 6 travar med magasin x 105 analysspetsar och 105 analyskoppar, 3 avfallsinsatser
- [REF](#) 07485425001, Liquid Flow Cleaning Cup, 2 adapterkoppar för att förvara ISE Cleaning Solution/Elecsys SysClean för Liquid Flow Cleaning Detection Unit
- [REF](#) 07485433001, PreWash Liquid Flow Cleaning Cup, 1 adapterkoppar för att förvara ISE Cleaning Solution/Elecsys SysClean för Liquid Flow Cleaning PreWash Unit
- [REF](#) 11298500316, ISE Cleaning Solution/Elecsys SysClean, 5 x 100 ml systemrengöringslösning

Analys

Följ anvisningarna för det aktuella analysinstrumentet som finns i detta dokument för optimalt utförande av analysen. Analysinstrumentspecifika analysinstruktioner finns i användarhandboken.

Resuspension av mikropartiklarna sker automatiskt före användning.

Placera den kylda **cobas e** pack (förvarad vid 2–8 °C) på reagent manager. Undvik skumbildning. Systemet reglerar automatiskt temperaturen på reagensen och öppnande/stängning av **cobas e** pack.

Kalibratorer:

Placera de rekonstituerade kalibratorerna i provzonen.

Skanna in all information som krävs för att kalibrera analysen.

Elecys HSV-2 IgG

Kalibrering

Spårbarhet: Denna metod har standardiseras mot en Roche-standard. Enheterna har valts godtyckligt.

Kalibreringsfrekvens: Kalibrering måste utföras en gång per reagenslot med HSV2 Cal1, HSV2 Cal2 och nytt reagens (dvs. inte senare än 24 timmar efter det att **cobas e** pack registrerades i analysinstrumentet).

Kalibreringsintervall kan utökas baserat på av laboratoriet godtagbar verifiering av kalibrering.

Ny kalibrering rekommenderas enligt följande:

- efter 12 veckor vid användning av samma reagenslot
- efter 28 dagar vid användning av samma **cobas e** pack i analysinstrumentet
- vid behov, t.ex. när kvalitetskontrollnivån är utanför angivna gränser

Intervall för elektrokemiluminiscenssignaler (counts) för kalibratorna:

Negativ kalibrator (HSV2 Cal1): 400–4000

Positiv kalibrator (HSV2 Cal2): 24000–260000

Kvalitetskontroll

Använd PreciControl HSV vid kvalitetskontroll.

Kontroller för de olika koncentrationsintervallen ska köras individuellt minst en gång per dygn när analysen körs, en gång per **cobas e** pack och efter varje kalibrering.

Kontrollintervallen och -gränserna ska anpassas till varje laboratoriums egna krav. De erhållna värdena ska hamna inom angivna gränser. Varje laboratorium bör fastställa åtgärder som ska vidtas om värdena hamnar utanför de angivna gränserna.

Vid behov ska mätning av proverna göras om.

Följ gällande statliga regler och lokala riktlinjer vid kvalitetskontroll.

Beräkning

Analysinstrumentet räknar automatiskt ut cutoffen baserad på mätningen av HSV2 Cal1 och HSV2 Cal2. Resultatet av ett prov anges antingen som icke-reaktiv, gränslinje (gråzon) eller reaktivt samt i form av ett cutoff-index (proverats signal/cutoff).

Tolkning av resultaten

Numeriskt resultat	Resultat-meddelande	Tolkning/ ytterligare steg
COI < 0.51	Icke-reaktiv	Negativt för HSV-2 IgG-specifika antikroppar, ingen ytterligare testning krävs.
COI ≥ 0.51 till < 1.0	Gränsfall	Proverna ska analyseras om. Om resultatet fortfarande är gränsfall ska ett andra prov tas (t.ex. inom 2–3 veckor) och analysen upprepas.
COI ≥ 1.0	Reaktivt	Positivt för HSV-2 IgG-specifika antikroppar.

HSV-2 IgG-resultaten för ett givet prov, som fastställts genom analyser från olika tillverkare, kan variera beroende på olikheter i reagens och analysmetoder.

Interferenser

Effekten för analysprestanda hos följande endogena substanser och läkemedelssubstanser analyserades. Interferenser analyserades upp till angivna koncentrationer och ingen påverkan på resultaten observerades.

Endogena substanser

Substans	Analyserad koncentration
Bilirubin	≤ 1130 µmol/l eller ≤ 66 mg/dl
Hemoglobin	≤ 0.621 mmol/l eller ≤ 1000 mg/dl
Intralipid	≤ 2000 mg/dl
Biotin	≤ 4912 nmol/l eller ≤ 1200 ng/ml

Substans	Analyserad koncentration
Reumatoida faktorer	≤ 1500 IU/ml
IgG	≤ 7 g/dl
IgA	≤ 1.6 g/dl
IgM	≤ 1 g/dl

Kriterium: För prover med ett COI ≤ 0.8 är avvikelsen ≤ 0.20 COI. För prover med ett COI > 0.8 är avvikelsen ≤ 20 %.

Ett negativt analysresultat utesluter inte helt sannolikheten för HSV-2-infektion. Personer kanske inte uppvisar några påvisbara IgG-antikroppar i det tidiga stadiet av akut infektion.

Falskt negativa resultat kan uppträda när HSV-virus uppvisar glykoprotein G (gG)-brist (0.2 % HSV-isolater uppvisar gG-brist).²⁹

Detektion av HSV-2-specifika IgG-antikroppar i ett enstaka prov visar att personen tidigare exponerats för HSV-2, men ger ingen information om tidpunkten för exponeringen.

Elecys HSV-2 IgG-resultat ska alltid bedömas tillsammans med patientens anamnes och kliniska symptom.

Resultaten för HIV-patienter, patienter som erhåller immunsuppressiv behandling eller för patienter med andra sjukdomar som leder till immunsuppression ska tolkas med försiktighet.

Prover från nyfödda barn, navelsträngsblod, pretransplantationspatienter eller andra kroppsdelar än serum och plasma, t.ex. urin, saliv eller fostervatten, har inte analyserats.

Läkemedelssubstanser

In vitro-analyser genomfördes på 17 vanligen använda läkemedel. Ingen interferens med analysen påvisades.

Dessutom analyserades följande specialläkemedel. Ingen interferens med analysen påvisades.

Specialläkemedel

Läkemedel	Analyserad koncentration mg/ml
Famciklovir	≤ 0.25
Aciklovir	≤ 1.2
Valaciclovir	≤ 3

I sällsynta fall kan interferens beroende på extremt hög titer av antikroppar mot analysspecifika antikroppar, streptavidin och rutenium förekomma. Dessa effekter minimeras genom lämplig testdesign.

Vid diagnostisk användning ska resultaten alltid bedömas tillsammans med patientens anamnes, kliniska undersökningar och andra resultat.

Särskilda prestandadata

Representativa prestandadata som bestämts på analysinstrumenten anges nedan. Resultat som erhållits i individuella laboratorier kan variera.

Precision

Precision bestämdes med Elecys-reagens, prover och kontroller i ett protokoll (EP05-A3) från CLSI (Clinical and Laboratory Standards Institute): 2 körningar per dag i duplikat, vardera i 21 dagar (n = 84). Följande resultat erhölls:

Analysinstrumenten cobas e 402 och cobas e 801					
	Repeterbarhet	Intermediär precision			
Prov	Medelvärde COI	SD COI	CV %	SD COI	CV %
HS ^{c)} , negativt	0.09	0.001	1.3	0.001	1.7
HS, nära cutoff	0.90	0.011	1.2	0.023	2.6
HS, positivt	12.7	0.214	1.7	0.347	2.7
PreciControl HSV 1	0.28	0.004	1.4	0.007	2.3
PreciControl HSV 2	7.89	0.083	1.1	0.206	2.6

c) HS = humanserum

Elecsys HSV-2 IgG



Metodjämförelse

Totalt 800 frusna prover (sexuellt aktiva vuxna, från rutinmässiga undersökningar av gravida kvinnor samt begärda herpestester) som analyserats med en kommersiellt tillgänglig HSV-2 IgG-analys testades med Elecsys HSV-2 IgG-analysen på 2 laboratorier. Kontroll av avvikande prover utfördes med hjälp av en kommersiellt tillgänglig immunoblotanalys. 12 gråzonsresultat (gränsfall) uteslötts från beräkningen av relativ* sensitivitet och relativ* specificitet.

* Ordet "relativ" refererar till jämförande av resultat från denna analys med resultat från en jämförelseanalys.

	Labb	Jämförelse-analys	N	Relativ sensitivitet %	Relativ specificitet %
Sexuellt aktiva vuxna	1 ^{d)}	1	300	98.4	100
	1 ^{e)}	2	300	100	99.6
Screening av gravida	2 ^{f)}	3	400	92.6	99.7
Begärda herpestester	2 ^{e)}	3	100	100	98.7

- d) 1 prov med tveksamt resultat uteslötts från beräkningen. 1 avvikande prov som befanns negativt med Elecsys HSV-2 IgG-analysen befanns positivt med immunoblot.
- e) 1 prov med tveksamt resultat uteslötts från beräkningen. 1 avvikande prov som befanns positivt med Elecsys HSV-2 IgG-analysen befanns negativt med immunoblot.
- f) 2 prover med tveksamma resultat uteslötts från beräkningen. 1 avvikande prov som befanns positivt med Elecsys HSV-2 IgG-analysen befanns negativt med immunoblot. 2 avvikande prover som befanns negativa med Elecsys HSV-2 IgG-analysen befanns positiva med immunoblot.

Analytisk specificitet

130 potentiellt korsreaktiva prover, som karakteriseras av att vara icke-reaktiva för HSV-2 IgG med en kommersiellt tillgänglig analys men som innehöll antikroppar mot HSV-1, testades med Elecsys HSV-2 IgG-analysen.

Gråzonsresultat (gränsfall) uteslötts från beräkningen av den generella överensstämmelsen.

En total överensstämmelse på 100 % (130/130) påvisades i dessa prover med Elecsys HSV-2 IgG-analysen och jämförelseanalysen.

Därutöver testades 180 potentiellt korsreaktiva prover, som karakteriseras av att vara icke-reaktiva för HSV-2 IgG med en kommersiellt tillgänglig analys, med Elecsys HSV-2 IgG-analysen. De potentiella korsreaktiva proverna innehöll

- antikroppar mot CMV, EBV, VZV, Toxoplasma gondii, rubella, HIV, Chlamydia trachomatis, Neisseria gonorrhoea, Candida albicans, syfilis (*Treponema pallidum*)
- E. coli-antigener
- autoantikroppar (ANA)

Gråzonsresultat (gränsfall) uteslötts från beräkningen av den generella överensstämmelsen.

En total överensstämmelse på 100 % (180/180) påvisades i dessa prover med Elecsys HSV-2 IgG-analysen och jämförelseanalysen.

Referenser

- 1 Centers for Disease Control and Prevention. Sexually transmitted disease surveillance 2004. Atlanta (GA): CDC; 2005.
- 2 Ashley R, Cent A, Maggs V, et al. Inability of enzyme immunoassays to discriminate between infections with herpes simplex virus types 1 and 2. Ann Intern Med 1991;115(7):520-526.
- 3 CDC Web site. Tracking the hidden epidemics: trends in STDs in the United States 2000.
- 4 Traynor K. CDC guidelines address treatment of HIV, STD infections. Am J Health Syst Pharm 2002;59(13):1224, 1228.
- 5 Ashley RL, Dalessio J, Sekulovich RE. A novel method to assay herpes simplex virus neutralizing antibodies using BHKICP6LacZ-5 (ELVIS) cells. Viral Immunol 1997;10(4):213-220.
- 6 Aurelian L. Herpes Simplex Viruses, in Clinical Virology Manual, S. Specter, et al., Editors. 2009, ASM Press: Washington DC.
- 7 Boggess KA, Watts DH, Hobson AC, et al. Herpes simplex virus type 2 detection by culture and polymerase chain reaction and relationship to genital symptoms and cervical antibody status during the third trimester of pregnancy. Am J Obstet Gynecol 1997;176(2):443-451.
- 8 Corey L. Clinical studies with herpes simplex virus type 2 Curtis strain vaccine. Rev Infect Dis 1991;13 Suppl 11:904-905.
- 9 Freeman EE, Weiss HA, Glynn JR, et al. Herpes simplex virus 2 infection increases HIV acquisition in men and women: systematic review and meta-analysis of longitudinal studies. AIDS 2006;20:73-83.
- 10 Hashido M, Lee FK, Nahmias AJ, et al. Prevalence of herpes simplex virus type 1- and 2-specific antibodies among the acute, recurrent, and provoked types of female genital herpes. Microbiol Immunol 1997;41(10):823-827.
- 11 Fleming DT, McQuillan GM, Johnson RE, et al. Herpes simplex virus type 2 in the United States, 1976 to 1994. N Engl J Med 1997;337(16):1105-1111.
- 12 Whitley R, Arvin A, Prober C, et al. Predictors of morbidity and mortality in neonates with herpes simplex virus infections. The National Institute of Allergy and Infectious Diseases Collaborative Antiviral Study Group. N Engl J Med 1991;324(7):450-454.
- 13 Brown ZA, Benedetti J, Ashley R, et al. Neonatal herpes simplex virus infection in relation to asymptomatic maternal infection at the time of labor. N Engl J Med 1991;324(18):1247-1252.
- 14 Roizman B, Knipe DM, Whitley RJ. Herpes Simplex Viruses, in Fields Virology, D.M. Knipe and P.M. Howley, Editors. 2007, Lippincott Williams and Wilkins: Philadelphia. p. 2501-2601.
- 15 Brown ZA, Selke S, Zeh J, et al. The acquisition of herpes simplex virus during pregnancy. N Engl J Med 1997;337(8):509-515.
- 16 Eftychiou V. STD treatment update. A closer look at CDC guidelines. Adv Nurse Pract 2003;11(1):43-45.
- 17 Scott LL, Sanchez PJ, Jackson GL, et al. Acyclovir suppression to prevent cesarean delivery after first-episode genital herpes. Obstet Gynecol 1996;87(1):69-73.
- 18 Kimberlin DW, Baley J. Guidance on management of asymptomatic neonates born to women with active genital herpes lesions. Pediatrics 2013;131(2):e635-e646.
- 19 Patel R, Alderson S, Geretti A, et al. European guideline for the management of genital herpes, 2010. Int J STD & AIDS 2011;22:1-10.
- 20 Hashido M, Lee FK, Inouye S, et al. Detection of herpes simplex virus type-specific antibodies by an enzyme-linked immunosorbent assay based on glycoprotein G. J Med Virol 1997;53(4):319-323.
- 21 Moseley RC, Corey L, Benjamin D, et al. Comparison of viral isolation, direct immunofluorescence, and indirect immunoperoxidase techniques for detection of genital herpes simplex virus infection. J Clin Microbiol 1981;13(5):913-918.
- 22 CDC releases updated guidelines for STD treatment. Am Fam Physician 1989;40(6):199-202.
- 23 Sexually transmitted diseases treatment guidelines, 2015. 2015, Centers for Disease Control and Prevention. MMWR Recomm Rep 2015;64(3):1-138.
- 24 Guidelines for the Use of Herpes Simplex Virus (HSV) Type 2 Serologies: Recommendations from the California Sexually Transmitted Disease (STD) Controllers Association and the California Department of Health Services (CA DHS). May 2003.
- 25 Erbelding EJ. New CDC STD treatment guidelines. Hopkins HIV Rep 2002;14(4):1-2.
- 26 Patel R, Kennedy OJ, Clarke E, et al. 2017 European guideline for the management of genital herpes. Int J STD AIDS 2017;28(14):1366-1379.
- 27 Occupational Safety and Health Standards: Bloodborne pathogens. (29 CFR Part 1910.1030). Fed. Register.
- 28 Directive 2000/54/EC of the European Parliament and Council of 18 September 2000 on the protection of workers from risks related to exposure to biological agents at work.
- 29 Ashley RL. Performance and use of HSV type-specific serology test kits. Herpes 2002 July;9(2):38-45.

Elecsys HSV-2 IgG

cobas[®]

Mer information finns i användarhandboken för det aktuella analysinstrumentet, i respektive applikationsark och i metodbladen för alla nödvändiga komponenter (om de är tillgängliga i ditt land).

I detta metodblad används alltid punkt som decimalavgränsare för att markera gränsen mellan hela tal och decimaler i ett decimaltal. Tusentalsavgränsare används inte.

Allvarliga incidenter som har inträffat med produkten ska rapporteras till tillverkaren och till berörd myndighet i det land där användaren och/eller patienten uppehåller sig.

Sammanfattningen av Safety & Performance Report finns här:
<https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Symboler

Roche Diagnostics använder följande symboler och tecken utöver de som anges i ISO 15223-1-standarden (för USA: se dialog.roche.com för definition av symboler som används):

CONTENT	Innehåll i förpackning
SYSTEM	Analysinstrument på vilka reagensen kan användas
REAGENT	Reagens
CALIBRATOR	Kalibrator
→	Volym för rekonstituering
GTIN	Globalt artikelnummer

Tillägg, borttagningar eller ändringar anges med ett ändringsstreck i marginalen.

© 2023, Roche Diagnostics

CE 0123

 Roche Diagnostics GmbH, Sandhofer Strasse 116, D-68305 Mannheim
www.roche.com
 +800 5505 6606

