

Xpert[®] MRSA/SA Blood Culture

REF GXMRSA/SA-BC-10

Instrucciones de uso







Declaraciones sobre marcas comerciales, patentes y derechos de propiedad intelectual

Trademark, Patents and Copyright Statements

Cepheid®, the Cepheid logo, GeneXpert®, and Xpert® are trademarks of Cepheid, registered in the U.S. and other countries.

All other trademarks are the property of their respective owners.

The purchase of this product includes a limited, non-transferable license under U.S. Patent No. 7,449,289 (and its international counterparts), owned by GeneOhm Sciences Canada, Inc (a subsidiary of Becton, Dickinson and Company), to use such product for human IVD use with a GeneXpert[®] instrument. No right under U.S. Patent No. 7,449,289 is conveyed, expressly, by implication, or by estoppel, to use this product for any other purpose.

THE PURCHASE OF THIS PRODUCT CONVEYS TO THE BUYER THE NON-TRANSFERABLE RIGHT TO USE IT IN ACCORDANCE WITH THESE INSTRUCTIONS FOR USE. NO OTHER RIGHTS ARE CONVEYED EXPRESSLY, BY IMPLICATION OR BY ESTOPPEL. FURTHERMORE, NO RIGHTS FOR RESALE ARE CONFERRED WITH THE PURCHASE OF THIS PRODUCT.

© 2012-2024 Cepheid.

See Section 20, Revision History, for a description of changes.

Cepheid[®], el logotipo de Cepheid, GeneXpert[®] y Xpert[®] son marcas comerciales de Cepheid, registradas en los EE. UU. y otros países.

Las restantes marcas comerciales pertenecen a sus respectivos propietarios.

La compra de este producto incluye una licencia limitada e intransferible según la patente estadounidense 7,449,289 (y sus equivalentes internacionales), propiedad de GeneOhm Sciences Canada, Inc (una filial de Becton, Dickinson and Company) para utilizar este producto para uso IVD humano con un instrumento GeneXpert[®]. No se otorga ningún derecho de forma explícita, implícita ni por impedimento legal, bajo la patente estadounidense 7,449,289 para utilizar este producto para ningún otro propósito.

LA COMPRA DE ESTE PRODUCTO OTORGA AL COMPRADOR EL DERECHO INTRANSFERIBLE DE UTILIZARLO SEGÚN ESTAS INSTRUCCIONES DE USO. NO SE OTORGA NINGÚN OTRO DERECHO DE FORMA EXPRESA, IMPLÍCITA O POR IMPEDIMENTO LEGAL. LA COMPRA DE ESTE PRODUCTO TAMPOCO OTORGA NINGÚN DERECHO DE REVENTA.

© 2012-2024 Cepheid.

Consulte el Sección 20, Historial de revisiones, para obtener una descripción de los cambios.

Xpert® MRSA/SA Blood Culture

Solo para uso diagnóstico in vitro.



1 Nombre patentado

Xpert® MRSA/SA Blood Culture

2 Denominación común o habitual

Xpert MRSA/SA Blood Culture

3 Indicaciones

La prueba Cepheid Xpert® MRSA/SA Blood Culture de Cepheid, realizada en los sistemas GeneXpert® es una prueba de diagnóstico cualitativa *in vitro*, indicada para la detección de ADN de *Staphylococcus aureus* (SA) y *Staphylococcus aureus* resistente a meticilina (SARM) directamente a partir de hemocultivos positivos. El ensayo utiliza la reacción en cadena de la polimerasa (PCR) en tiempo real automatizada para la amplificación de dianas de ADN específicas de SARM/SA y sondas de hibridación fluorógenas específicas de dianas para la detección en tiempo real del ADN amplificado. El ensayo se realiza directamente en muestras de hemocultivos positivos en frascos de hemocultivo BD BACTEC™ Plus Aerobic/F, BacT/ALERT® SA (aerobio estándar) o VersaTREK REDOX 1® (aerobio) que se han identificado como cocos grampositivos en racimos (CGPR) o como cocos grampositivos en cadenas (CGP) mediante tinción de Gram. La prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture está indicada para utilizarse junto con otras pruebas de laboratorio, tales como cultivo, y con datos clínicos disponibles para el médico como ayuda para la detección de SARM/SA en hemocultivos positivos procedentes de pacientes. El subcultivo de hemocultivos positivos es necesario para recuperar los microorganismos con vistas a las pruebas de sensibilidad o a la tipificación epidemiológica. La prueba Cepheid Xpert MRSA/SA Blood Culture no está indicada para monitorizar el tratamiento de infecciones por SARM/SA.

4 Resumen y explicación

El Staphylococcus aureus (SA) es un patógeno humano causante de diversas enfermedades, como bacteriemia, endocarditis, osteomielitis, síndrome de choque tóxico, intoxicación alimentaria, ántrax y forúnculos. A principios de los años cincuenta del siglo pasado, la obtención y propagación de plásmidos productores de beta-lactamasas frustró la eficacia de la penicilina para el tratamiento de las infecciones por SA. En 1959 se introdujo la meticilina, una penicilina semisintética, y poco después se identificaron cepas de SA resistentes a la meticilina (SARM). Ahora se sabe que la resistencia se confiere al SA cuando este adquiere el complejo génico mec, que contiene el gen mecA y, potencialmente, otras variantes del mecA, como el mecA LGA251, denominado mecC. Actualmente, en Estados Unidos, el SARM es responsable de aproximadamente el 25 % de las infecciones asociadas a la atención sanitaria, y ocasiona un alto grado de morbimortalidad. Se han documentado altas tasas de mortalidad atribuibles a las bacteriemias por SARM y SA sensible a la meticilina (SASM). En la actualidad, el método habitual de detección del SA, incluido el SARM de frascos de hemocultivos, es el cultivo in vitro. Un método rápido y sensible de análisis de SA, incluido el SARM, podría ser beneficioso para la salud pública. 1,2,3,4,5,6

Hrolled CoR

5 Principio del procedimiento

Los sistemas del instrumento GeneXpert automatizan e integran la preparación de muestras, la purificación y amplificación de ácidos nucleicos y la detección de la secuencia diana en muestras simples o complejas mediante ensayos de PCR en tiempo real. Los sistemas constan de un instrumento, un ordenador y software precargado para realizar las pruebas y mostrar los resultados. Los sistemas requieren el uso de cartuchos desechables de un solo uso que contengan los reactivos para la PCR y alojen el proceso de la PCR. Como los cartuchos son autónomos, el riesgo de contaminación cruzada entre muestras es mínimo. Para obtener una descripción completa de los sistemas, consulte el *Manual del operador del sistema GeneXpert Dx* o el *Manual del operador del sistema GeneXpert Infinity*.

La prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture incluye reactivos para la detección de SARM y SA, así como un control de procesamiento de muestras (SPC) para controlar el procesamiento adecuado de las bacterias diana y monitorizar la presencia de inhibidores en la reacción PCR. El SPC también garantiza que las condiciones (temperatura y tiempo) de la reacción PCR sean adecuadas para la reacción de amplificación y que los reactivos para la PCR funcionen correctamente. Un control interno adicional, el control de comprobación de la sonda (PCC) verifica la rehidratación de los reactivos, el llenado del tubo de PCR en el cartucho, la integridad de las sondas y la estabilidad de los colorantes.

Los cebadores y las sondas de la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture detectan secuencias patentadas de la proteína A estafilocócica (spa), el gen que confiere resistencia a la meticilina (mecA) y el cromosoma tipo cassette estafilocócico mec (SCCmec), que se inserta en el cromosoma del SA en el sitio attB. Las dianas se utilizan aisladamente o combinadas para identificar y diferenciar el SA y el SARM.

Para los SARM presentes en un frasco de hemocultivo en ausencia de otras especies bacterianas, el ensayo utiliza algoritmos basados en reglas en los que los valores de umbral del ciclo (Ct) de las tres dianas (spa, mecA y SCCmec) se comparan para determinar si las dianas proceden del mismo microorganismo SARM. Se considera que hay presente SARM cuando: 1) las tres dianas tienen valores de Ct dentro del intervalo válido y criterios de valoración por encima del valor mínimo establecido, 2) en ausencia de SCCmec, se cumplen las condiciones del algoritmo basado en reglas para los valores de Ct de mecA y spa, o 3) en ausencia de spa, se cumplen las condiciones del algoritmo basado en reglas para los valores de Ct de mecA y SCCmec.

6 Reactivos

6.1 Material suministrado

El kit de Xpert MRSA/SA Blood Culture contiene reactivos suficientes para procesar 10 muestras de pacientes o de control de calidad. El kit contiene lo siguiente:

Cartuchos de Xpert MRSA/SA Blood Culture con	10
tubos de reacción integrados	

 Microesfera 1, microesfera 2 y microesfera 3 (liofilizadas) 1 de cada por cartucho

Reactive 1

3 ml por cartucho

Reactivo 2 (hidróxido sódico)

3 ml por cartucho

Reactivo de elución de Xpert MRSA/SA Blood Culture (clorhidrato de guanidinio y tensioactivos) 10 x 2,0 ml

Pipetas de transferencia desechables de volumen fijo (50 µl

12

Archivo de definición del ensayo (Assay Definition

1 por kit

File, ADF)
Instrucciones para importar los ADF en el software

GeneXpert

Instrucciones de uso (prospecto)

Las fichas de datos de seguridad (FDS) están disponibles en http://www.cepheid.com o http:// www.cepheidinternational.com, en el apartado ASISTENCIA (SUPPORT).

La albúmina sérica bovina (BSA) de las microesferas de este producto se obtuvo exclusivamente a partir de plasma bovino originario de Estados Unidos. La fabricación de la BSA también se lleva a cabo en Estados Unidos. Los Nota animales no fueron alimentados con proteínas de rumiantes ni con otras proteínas animales; los animales superaron las pruebas ante y post mórtem. Durante el procesamiento, no hubo mezcla del material con otros materiales de origen animal.

6.2 Conservación y manipulación

- Conserve los cartuchos y los reactivos de la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture a 2-28 °C.
- No utilice los reactivos ni los cartuchos después de la fecha de caducidad indicada.
- No abra la tapa del cartucho hasta el momento de realizar la prueba.

6.3 Materiales requeridos pero no suministrados

- Sistema GeneXpert Dx o sistema GeneXpert Infinity (el número de catálogo varía según la configuración): Instrumento GeneXpert, ordenador, lector de códigos de barras y manual del operador
 - Para el sistema GeneXpert Dx: Versión 5.3 o superior del software GeneXpert Dx
 - Para los sistemas GeneXpert Infinity-80 e Infinity-48s: Versión 6.8 o superior del software Xpertise
- Impresora: Si se requiere una impresora, póngase en contacto con el servicio técnico de Cepheid para organizar la compra de una impresora recomendada.
- Agitadora vorticial
- Pipetas de transferencia desechables (para transferir la muestra al cartucho)

6.4 Materiales disponibles pero no suministrados

Pueden utilizarse KWIK-STIK[™] de Microbiologics n.º de catálogo 0158MRSA (SCC*mec* tipo II) y n.º de catálogo 0360MSSA (Staphylococcus aureus subespecie aureus) como controles positivos externos, y n.º de catálogo 0371MSSE (Staphylococcus epidermidis sensible a la meticilina) como control negativo externo.

7 Advertencias y precauciones

- Para uso diagnóstico in vitro.
- Para uso exclusivo con receta.
- Trate todas las muestras biológicas, incluidos los cartuchos usados, como agentes capaces de transmitir agentes infecciosos. Con frecuencia es imposible saber si una muestra concreta puede ser infecciosa, por lo que todas las muestras biológicas deben tratarse tomando las precauciones habituales. Las directrices para la manipulación de las muestras están disponibles en los Centros para el Control y la Prevención de Enfermedades (Centers for Disease Control and Prevention)⁷ y el Instituto de Normas Clínicas y de Laboratorio (Clinical and Laboratory Standards Institute)⁸ de Estados Unidos.
- Las muestras biológicas, los dispositivos de transferencia y los cartuchos usados deben ser considerados capaces de transmitir agentes infecciosos que requieren las precauciones habituales. Siga los procedimientos de eliminación de desechos de su centro para la eliminación adecuada de los cartuchos usados y los reactivos no utilizados. Estos materiales pueden exhibir características propias de los residuos químicos peligrosos que requieren procedimientos específicos de eliminación de carácter nacional o regional. Si las normativas nacionales o regionales no proporcionan instrucciones claras en cuanto a los procedimientos de eliminación adecuados, las muestras biológicas y los cartuchos utilizados deben desecharse de conformidad con las directrices de la OMS (Organización Mundial de la Salud) en cuanto a la manipulación y eliminación de desechos médicos. Consulte con el personal encargado de los residuos medioambientales del centro sobre cuál es la forma correcta de eliminar los cartuchos usados y los reactivos no utilizados.9
- Siga los procedimientos de seguridad de su centro para trabajar con productos químicos y manipular muestras
- La prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture no proporciona resultados de pruebas de sensibilidad antimicrobiana. Las pruebas de sensibilidad requerirán el subcultivo adicional de todos los hemocultivos positivos.

- En un cultivo mixto que contenga SARM/SA y otros microorganismos (por ejemplo, bacilos gramnegativos, levaduras), los resultados pueden ser falsos negativos o variables según la concentración de SARM/SA presente, especialmente si dicha concentración está cerca del límite de detección (LD) del ensayo.
- No sustituya el reactivo de elución de la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture por otros reactivos.
- No utilice un cartucho que se haya caído o agitado.
- No utilice cartuchos que tenga un tubo de reacción dañado.
- No utilice ningún reactivo que presente turbidez o un cambio de color.
- No utilice cartuchos nuevos que presenten fugas. Si se observa líquido fuera de un cartucho usado, puede haber un problema.
- Cada cartucho de un solo uso de Xpert MRSA/SA Blood Culture se utiliza para procesar una prueba. No vuelva a utilizar los cartuchos usados.
- Consulte con el personal de residuos medioambientales de su centro el procedimiento correcto de eliminación de cartuchos utilizados y de reactivos sin utilizar. Este material puede mostrar características de residuos peligrosos según la Ley de Recuperación y Conservación de Recursos (RCRA) de la EPA (Agencia de Protección Ambiental de Estados Unidos) y necesitar requisitos específicos para su eliminación. Compruebe los reglamentos regionales y locales, ya que pueden ser diferentes a los reglamentos de eliminación nacionales. Los centros deben consultar los requisitos de eliminación de residuos peligrosos de su país.
- El reactivo 2 contiene hidróxido de sodio (H302, H315, H319), que es nocivo para los ojos y la piel, y requiere protección ocular y cutánea.
- El reactivo de elución contiene clorhidrato de guanidinio (H302, H315, H319), que es nocivo para los ojos y la piel, y
 requiere protección ocular y cutánea.
- Con la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture no pueden utilizarse medios de hemocultivo que contengan carbón vegetal activado.
- La prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture solamente debe utilizarse para analizar frascos de hemocultivo que presenten
 proliferación microbiana y que se haya demostrado por tinción de Gram que contienen cocos grampositivos en racimos
 (CGPR) o cocos grampositivos en cadena (CGP).

8 Recogida, transporte y conservación de las muestras

- Cuando den positivo en proliferación, retire los frascos de hemocultivo de la incubación. Los hemocultivos positivos deben someterse a tinción de Gram siguiendo el procedimiento habitual del laboratorio.
- En el caso de los frascos de hemocultivos positivos que muestren cocos grampositivos en racimos (CGPR) o cocos grampositivos en cadena (CGP) mediante tinción de Gram, obtenga una alícuota de aproximadamente 1 ml de muestra de hemocultivo positivo y etiquétela con la ID de la muestra.

Los resultados de hemocultivos son fundamentales para la atención al paciente. Siga las directrices y políticas

Nota establecidas de su laboratorio/institución para comunicar los resultados positivos de los hemocultivos (verbalmente, por escrito o por vía electrónica) a los proveedores sanitarios.

Si la muestra se va a analizar en un plazo de 24 horas, refrigérela a 2-8 °C o consérvela a temperatura ambiente. Si la muestra se va a analizar después de 24 horas, refrigérela a 2-8 °C durante un máximo de tres días. Las muestras que se han conservado a temperatura ambiente durante más de 24 horas o refrigeradas a 2-8 °C durante más de tres días no deberán analizarse con la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture.

9 Peligros químicos^{10,11}

- Pictograma de peligro del SGA de la ONU:
- Palabra de advertencia: ADVERTENCIA
- Declaraciones de peligro del SGA de la ONU
 - Nocivo en caso de ingestión
 - Provoca irritación cutánea.
 - Provoca irritación ocular grave.
- Declaraciones de precaución del SGA de la ONU
 - Prevención

- Lavarse concienzudamente tras la manipulación.
- No comer, beber ni fumar cuando se utilice este producto.
- Llevar guantes/prendas/gafas/máscara de protección

Respuesta

- EN CASO DE CONTACTO CON LA PIEL: Lavar con agua y jabón abundantes.
- Quitarse las prendas contaminadas y lavarlas antes de volver a usarlas.
- Se necesita un tratamiento específico; ver información adicional de medidas de primeros auxilios.
- En caso de irritación cutánea: Consultar a un médico
- 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.
- Si persiste la irritación ocular: Consultar a un médico
- EN CASO DE INGESTIÓN: Llamar inmediatamente a un CENTRO DE INFORMACIÓN TOXICOLÓGICA o a un médico en caso de malestar.
- Enjuagarse la boca.

Conservación/eliminación

Eliminar el contenido o el recipiente en conformidad con los reglamentos locales, regionales, nacionales e

10 Procedimiento

10.1 Preparación del cartucho

Si está utilizando un instrumento GeneXpert Dx, inicie la prueba en las 3 horas siguientes a la adición de la muestra preparada al cartucho. Si está utilizando un sistema GeneXpert Infinity, asegúrese de iniciar la Importante prueba y poner el cartucho en la cinta transportadora en los 30 minutos siguientes a la adición de la muestra al cartucho. El software Xpertise lleva un seguimiento de la vida útil restante, que permite que las pruebas se inicien antes de que transcurra el tiempo de caducidad de tres horas en el instrumento.

Para añadir la muestra al cartucho:

- 1. Extraiga el cartucho y el reactivo de elución del envase.
- 2. Mezcle con cuidado a mano la muestra de hemocultivo. No agite en mezclador vortex.
- 3. Utilizando la pipeta de volumen fijo suministrada (50 µl), transfiera el contenido de la pipeta de volumen fijo que contiene la muestra de hemocultivo positivo al frasco de reactivo de elución siguiendo los pasos indicados a continuación:
 - a) Apriete firmemente el bulbo de la parte superior de la pipeta.
 - b) Mientras lo mantiene apretado, coloque la punta de la pipeta en la muestra.
 - c) Con la pipeta aún en la muestra, deje de apretar el bulbo para llenar la pipeta.
 - d) Coloque la punta de la pipeta sobre la boca del frasco de reactivo de elución.
 - e) Apriete firmemente el bulbo de la parte superior para vaciar el contenido de la pipeta en el frasco de reactivo de elución. Es normal que quede líquido sobrante en el bulbo de desbordamiento.
- 4. Cierre la tapa del reactivo de elución y agite este en una agitadora vorticial a alta velocidad durante 10 segundos.
- 5. Abra la tapa del cartucho. Con una pipeta de transferencia (no suministrada), transfiera todo el contenido del frasco de reactivo de elución a la cámara de muestras del cartucho de la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture. Consulte la Figura 1.
- 6. Cierre la tapa del cartucho e inicie la prueba.



Figura 1. Cartucho de la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture (vista superior)

10.2 Inicio de la prueba

Importante

Antes de iniciar la prueba, compruebe que se ha importado al software el archivo de definición del ensayo Xpert MRSA/SA Blood Culture. Si el archivo de definición del ensayo Xpert MRSA/SA Blood Culture no está presente, siga las instrucciones de importación de definiciones de ensayos indicadas en el manual del operador del sistema GeneXpert correspondiente.

Este apartado describe los pasos básicos para realizar la prueba. Para obtener instrucciones detalladas, consulte el Manual del operador del sistema GeneXpert Dx o el Manual del operador del sistema GeneXpert Infinity.

- 1. Encienda el sistema GeneXpert:
 - Si está utilizando el GeneXpert Dx, encienda primero el instrumento y, a continuación, encienda el ordenador. El software GeneXpert se iniciará automáticamente o podría ser necesario hacer doble clic en el icono de acceso directo del software GeneXpert en el escritorio de Windows[®].

0

- Si está utilizando el GeneXpert Infinity, encienda el instrumento. El software GeneXpert se ejecutará
 automáticamente o podría ser necesario hacer doble clic en el icono de acceso directo del software Xpertise en el
 escritorio de Windows.
- 2. Inicie sesión en el software del sistema GeneXpert con su nombre de usuario y su contraseña.
- En la ventana del sistema GeneXpert, haga clic en Crear prueba (Create Test) (GeneXpert Dx), o en Solicitudes (Orders) y Solicitar prueba (Order Test) (Infinity).
- 4. Escanee o escriba la Id. paciente (Patient ID) (opcional). Si escribe la Id. paciente (Patient ID), asegúrese de escribirla correctamente. La Id. paciente (Patient ID) se asocia al resultado de la prueba, y se muestra en la ventana Ver resultados (View Results).
- 5. En el cuadro Id. muestra (Sample ID), escanee o escriba la identificación de la muestra. Si escribe la Id. muestra (Sample ID), asegúrese de escribirla correctamente. La Id. muestra (Sample ID) se asocia al resultado de la prueba, y se muestra en la ventana Ver resultados (View Results) y en todos los informes. Aparecerá el cuadro de diálogo Escanear cartucho (Scan Cartridge).
- 6. Escanee el código de barras del cartucho de la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture. Aparecerá la ventana Crear prueba (Create Test). El software utiliza la información del código de barras para rellenar automáticamente los cuadros de los campos siguientes: Seleccionar ensayo (Select Assay), Id. del lote (Reagent Lot ID), Nº de serie del cartucho (Cartridge S/N) y Fecha de caducidad (Expiration Date).

Nota

Si el sistema no reconoce el código de barras del cartucho de la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture, repita la prueba con un cartucho nuevo siguiendo el procedimiento de repetición de la prueba descrito en el Apartado 12.2.

- 7. Haga clic en Iniciar prueba (Start Test) (GeneXpert Dx) o en Enviar (Submit) (Infinity). Introduzca su contraseña si se le solicita.
- 8. En el sistema GeneXpert Infinity, coloque el cartucho en la cinta transportadora. El cartucho se cargará automáticamente, se realizará la prueba y el cartucho usado se desechará en el recipiente de residuos.

0

En el instrumento GeneXpert Dx:

- a. Abra la puerta del módulo del instrumento que tiene la luz verde intermitente y cargue el cartucho.
- b. Cierre la puerta. La prueba se inicia y la luz verde deja de parpadear. Una vez finalizada la prueba, la luz se apaga.
- c. Espere hasta que el sistema desbloquee la puerta del módulo antes de abrirla y retirar el cartucho.
- d. Los cartuchos usados deben eliminarse en los recipientes de residuos de muestras adecuados de acuerdo con las prácticas habituales de su centro.

10.3 Visualización e impresión de los resultados

Este apartado describe los pasos básicos para ver e imprimir los resultados. Para obtener instrucciones detalladas sobre cómo ver e imprimir los resultados, consulte el *Manual del operador del sistema GeneXpert Dx* o el *Manual del operador del sistema GeneXpert Infinity*.

- 1. Haga clic en el icono Ver resultados (View Results) para ver los resultados.
- 2. Una vez finalizada la prueba, haga clic en el botón **Informe (Report)** de la pantalla Ver resultados (View Results) para ver o generar un archivo de informe en formato pdf.

11 Control de calidad

11.1 Controles de calidad integrados

Cada prueba incluye un control de procesamiento de muestras (SPC) y un control de comprobación de la sonda (PCC).

- Control de procesamiento de muestras (SPC): El SPC está pensado para indicar si la muestra se procesó en las condiciones de funcionamiento especificadas. El SPC contiene esporas de Bacillus globigii en forma de una microesfera de esporas secas que se incluye en cada cartucho para verificar el procesamiento adecuado de la muestra con la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture. El SPC comprueba que se ha producido la lisis del SA, si los microorganismos están presentes, y verifica que el procesamiento de la muestra es adecuado. Además, este control detecta la inhibición asociada a la muestra de las reacciones de PCR en tiempo real y actúa como control positivo interno. La señal del SPC debe ser positiva en una muestra negativa, y puede ser negativa o positiva en una muestra positiva. El SPC se considera superado si cumple los criterios de aceptación validados. La prueba arrojará un resultado de No válido (Invalid) si no se detecta el SPC en una muestra negativa.
- Control de comprobación de la sonda (PCC): Antes de iniciar la reacción PCR, el sistema GeneXpert mide la señal
 de fluorescencia de las sondas para monitorizar la rehidratación de las microesferas, el llenado del tubo de reacción, la
 integridad de las sondas y la estabilidad de los colorantes. La comprobación de la sonda se considera superada si los
 datos cumplen los criterios de aceptación asignados.

11.2 Controles externos

Los controles externos deben utilizarse de acuerdo con los requisitos de las organizaciones de acreditación locales, estatales/provinciales y nacionales, según corresponda.

Pueden utilizarse KWIK-STIK (Microbiologics, n.º de catálogo 0158MRSA [SCC*mec* tipo II] y n.º de catálogo 0360MSSA como controles positivos, y n.º de catálogo 0371MSSE como control negativo) para la formación de usuarios y como QC externos del sistema GeneXpert. Siga el procedimiento de Microbiologics para controles externos, que se describe a continuación:

- 1. Abra la bolsa rasgándola por la muesca y retire el KWIK-STIK.
- 2. Para liberar el líquido hidratante, comprima la parte inferior de la ampolla que hay en la parte superior de la tapa del KWIK-STIK hasta que oiga cómo se rompe la ampolla.
- 3. Sujete verticalmente y dé golpecitos para facilitar el flujo del líquido a través del cilindro hasta el fondo de la unidad que contiene el gránulo.
- **4.** Para facilitar la disolución del gránulo de células liofilizado, aplaste el gránulo y mézclelo en líquido utilizando una acción de compresión. Toque los lados del KWIK-STIK para confirmar que el gránulo ya no es palpable.
- Abra el KWIK-STIK para liberar el hisopo y rompa el hisopo en el tubo que contiene el reactivo de elución (tapa de rosca).

- 6. Cierre la tapa del tubo del reactivo de elución y agite en el mezclador vórtex a alta velocidad durante 10 segundos.
- 7. Continúe realizando los pasos posteriores del análisis empezando en el paso 5 del apartado 10.1, Preparación del cartucho
- 8. Si el QC externo no funciona según lo previsto, repita la prueba del control externo o póngase en contacto con Cepheid para recibir asistencia.

12 Interpretación de los resultados

El sistema GeneXpert genera los resultados a partir de las señales fluorescentes medidas y los algoritmos de cálculo utilizados por el software del sistema GeneXpert. Los resultados pueden verse en la ventana **Ver resultados (View Results)**. Consulte la Tabla 1 y la Figura 2, la Figura 3, la Figura 4 y la Figura 5.

Para los SARM presentes en un frasco de hemocultivo en ausencia de otras especies bacterianas, el ensayo utiliza algoritmos basados en reglas en los que los valores de umbral del ciclo (Ct) de las tres dianas (spa, mecA y SCCmec) se comparan para determinar si las dianas proceden del mismo microorganismo SARM.

Tabla 1. Resultados e interpretaciones del Xpert MRSA/SA Blood Culture

Resultado	Interpretación
SARM POSITIVO/ SA POSITIVO (MRSA POSITIVE/ SA POSITIVE) (Figura 2)	 SARM POSITIVO; SA POSITIVO (MRSA POSITIVE; SA POSITIVE): Si se da alguna de las condiciones siguientes: están presentes todas las dianas de SARM (spa, mecA y SCCmec), o SCCmec ausente, se cumplen las condiciones del algoritmo basado en reglas para los valores de Ct de mecA y spa, o spa ausente, se cumplen las condiciones del algoritmo basado en reglas para los valores de Ct de mecA y SCCmec. SPC—N/A (NA) (no aplicable); la señal del SPC no es parte de la interpretación de los resultados en este caso, ya que la amplificación de SARM podría competir con este control. Comprobación de la sonda—SUPERADO (PASS); todos los resultados de comprobación de la sonda superan la comprobación.
SARM NEGATIVO/ SA POSITIVO (MRSA NEGATIVE/ SA POSITIVE) (Figura 3)	 SARM NEGATIVO; SA POSITIVO (MRSA NEGATIVE; SA POSITIVE): Si se da alguna de las condiciones siguientes: spa está presente y mecA no está presente, o spa ausente, no se cumplen las condiciones del algoritmo basado en reglas para los valores de Ct de mecA y SCCmec, o SCCmec ausente, no se cumplen las condiciones del algoritmo basado en reglas para los valores de Ct de mecA y spa. SPC—N/A (NA) (no aplicable); la señal del SPC no es parte de la interpretación de los resultados en este caso, ya que la amplificación de SA podría competir con este control. Comprobación de la sonda—SUPERADO (PASS); todos los resultados de comprobación de la sonda superan la comprobación.
SARM NEGATIVO/ SA NEGATIVO (MRSA NEGATIVE/ SA NEGATIVE) (Figura 4)	 SARM NEGATIVO/SA NEGATIVO (MRSA NEGATIVE/SA NEGATIVE): La diana de SA (spa) no está presente y si se da alguna de las condiciones siguientes: mecA no está presente, o SCCmec no está presente, o Tanto mecA como SCCmec presentes, no se cumplen las condiciones del algoritmo basado en reglas para los valores de Ct de mecA y SCCmec. SPC—SUPERADO (PASS); el SPC tiene un valor Ct dentro del rango válido y un criterio de valoración por encima del valor mínimo configurado. O bien, si alguno de los analitos diana es positivo, el SPC se ignora. Comprobación de la sonda—SUPERADO (PASS); todos los resultados de comprobación de la sonda superan la comprobación.

Resultado	Interpretación
NO VÁLIDO (INVALID) (Figura 5)	No puede determinarse la presencia o ausencia de secuencias diana de SARM/SA; repita la prueba de acuerdo con las instrucciones del apartado siguiente. El SPC no satisface los criterios de aceptación, la muestra no se procesó correctamente o la PCR se ha inhibido.
	 NO VÁLIDO (INVALID): No puede determinarse la presencia o ausencia de ADN de SARM. SPC—NO SUPERADO (FAIL): El Ct del SPC no está dentro del rango válido y el criterio de valoración está por debajo del valor mínimo configurado. Comprobación de la sonda—SUPERADO (PASS); todos los resultados de comprobación de la sonda superan la comprobación.
ERROR	No puede determinarse la presencia o ausencia de secuencias diana de SARM/SA; repita la prueba de acuerdo con las instrucciones del apartado siguiente. Los errores pueden deberse a que un tubo de reacción no se llenó bien, a un problema con la integridad de las sondas, a un error de un componente del sistema o a que se excedieron los límites máximos de presión.
	 SARM—SIN RESULTADO (NO RESULT) SA—SIN RESULTADO (NO RESULT) SPC — SIN RESULTADO (SPC — NO RESULT) Comprobación de la sonda—NO SUPERADO/SUPERADO (FAIL/PASS)
	*Si la comprobación de la sonda se superó, el error se debe a un fallo de un componente del sistema o a que se excedió el límite de presión máxima.
SIN RESULTADO (NO RESULT)	No puede determinarse la presencia o ausencia de secuencias diana de SARM/SA; repita la prueba de acuerdo con las instrucciones del apartado siguiente. No se obtuvieron suficientes datos para producir un resultado de la prueba. Por ejemplo, esto puede ocurrir si el usuario paró una prueba que estaba en curso.
	 SARM—SIN RESULTADO (NO RESULT) SA—SIN RESULTADO (NO RESULT) SPC — SIN RESULTADO (SPC — NO RESULT) Comprobación de la sonda—N/A (no aplicable) (Probe Check—NA [not applicable])

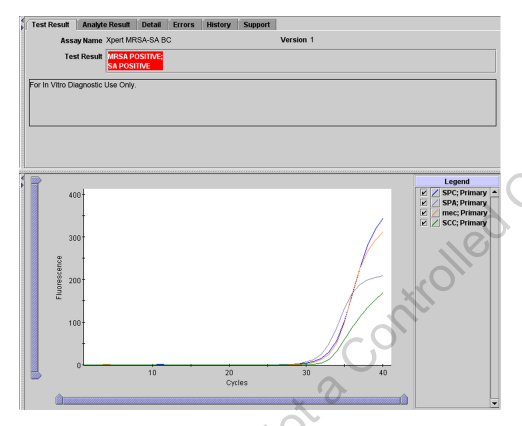


Figura 2. Ejemplo de un resultado SARM positivo

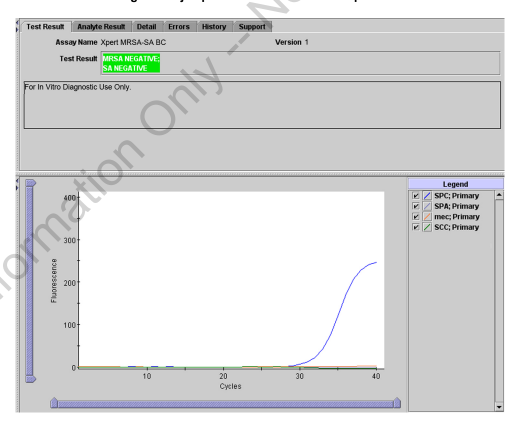


Figura 3. Ejemplo de un resultado SA positivo

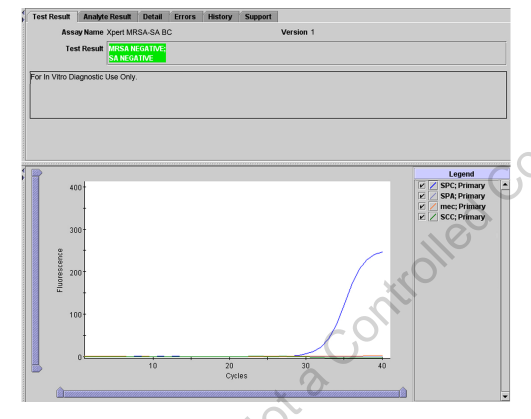


Figura 4. Ejemplo de un resultado negativo

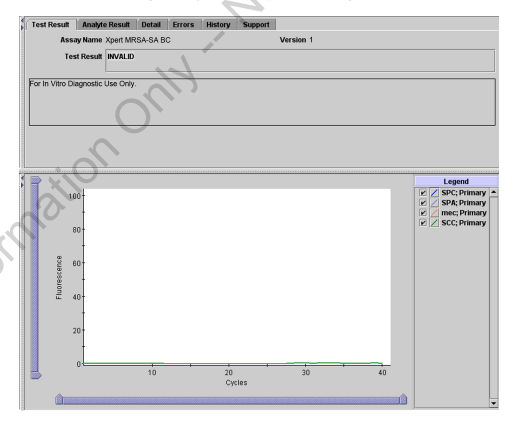


Figura 5. Ejemplo de un resultado no válido

12.1 Motivos para repetir el ensayo

La muestra deberá volverse a analizar si el primer análisis arroja alguno de los resultados siguientes.

- Un resultado NO VÁLIDO (INVALID) indica que el control SPC no superó la comprobación. La muestra no se procesó correctamente o la PCR está inhibida.
- Un resultado de **ERROR** indica que el control de comprobación de la sonda no superó la comprobación y que el ensayo se interrumpió, debido posiblemente a que el tubo de reacción no se llenó correctamente, a que se detectó un problema de integridad de la sonda de reactivo o a que se excedieron los límites máximos de presión.
- SIN RESULTADO (NO RESULT) indica que no se han recogido suficientes datos. Por ejemplo, si el operador detuvo una prueba en curso.
- Si un QC externo deja de actuar según lo esperado, repita la prueba con el control externo o póngase en contacto con Cepheid para recibir asistencia.

12.2 Procedimiento de repetición de la prueba

Repita la prueba con un cartucho nuevo (no vuelva a utilizar el cartucho) y un frasco de reactivo de elución nuevo. Cuando se esté utilizando un instrumento GeneXpert Dx, inicie la prueba en las 3 horas siguientes a la adición de la muestra preparada al cartucho. Cuando se esté utilizando un sistema GeneXpert Infinity, asegúrese de iniciar la prueba y de poner el cartucho en la cinta transportadora en los 30 minutos siguientes a la adición de la muestra al cartucho. El software Xpertise lleva un seguimiento de la vida útil restante, que permite que las pruebas se inicien antes de que transcurra el tiempo de caducidad de tres horas en el instrumento.

- 1. Extraiga el cartucho y el reactivo de elución del envase.
- 2. Mezcle con cuidado a mano la muestra de hemocultivo. No agite en mezclador vortex.
- 3. Utilizando la pipeta de volumen fijo suministrada (50 μl), transfiera el contenido de la pipeta de volumen fijo que contiene la muestra de hemocultivo positivo al frasco de reactivo de elución siguiendo los pasos indicados a continuación:
 - a. Apriete firmemente el bulbo de la parte superior de la pipeta.
 - b. Mientras lo mantiene apretado, coloque la punta de la pipeta en la muestra.
 - c. Con la pipeta aún en la muestra, deje de apretar el bulbo para llenar la pipeta.
 - d. Coloque la punta de la pipeta sobre la boca del frasco de reactivo de elución.
 - e. Apriete firmemente el bulbo de la parte superior para vaciar el contenido de la pipeta en el frasco de reactivo de elución. Es normal que quede líquido sobrante en el bulbo de desbordamiento.
- 4. Cierre la tapa del reactivo de elución y agite este en una agitadora vorticial a alta velocidad durante 10 segundos.
- 5. Abra la tapa del cartucho. Con una pipeta de transferencia (no suministrada), transfiera todo el contenido del frasco de reactivo de elución a la cámara de muestras del cartucho de la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture. Consulte la Figura 1.
- 6. Cierre la tapa del cartucho e inicie la prueba.

13 Limitaciones

- El rendimiento de la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture se validó únicamente con los procedimientos descritos en
 este prospecto. Las modificaciones de estos procedimientos pueden afectar a la eficacia de la prueba. Los resultados de
 la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture deben interpretarse junto con otros datos de laboratorio y clínicos de los que
 disponga el médico.
- No se ha establecido el rendimiento de la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture con frascos de hemocultivo distintos de los frascos de hemocultivo BACTEC Plus Aerobic/F, BacT/ALERT SA (aerobio estándar) y VersaTREK Redox 1 Aerobic.
- Con la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture no pueden utilizarse medios de hemocultivo que contengan carbón vegetal activado (p. ej., BacT/ALERT FAN aerobic).
- Los análisis realizados con la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture deben utilizarse como complemento de otros métodos disponibles.
- Las mutaciones o polimorfismos en las regiones de unión de sondas o cebadores pueden afectar a la detección de variantes de SARM nuevas o desconocidas, y producir un resultado falso negativo.
- Pueden obtenerse resultados erróneos de la prueba debido a la recogida incorrecta de la muestra, a no seguirse los
 procedimientos recomendados para la recogida, manipulación y conservación de las muestras, a un error técnico, a
 la confusión de la muestra o a que el número de microorganismos en la muestra sea demasiado bajo para detectarse

- mediante la prueba. El estricto cumplimiento de las instrucciones de este prospecto es necesario para evitar resultados erróneos.
- En ocasiones, los resultados de la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture pueden ser NO VÁLIDO (INVALID),
 ERROR o SIN RESULTADO (NO RESULT), y obligar a repetir la prueba, lo que puede producir un retraso en la obtención de los resultados finales.
- Las concentraciones de dianas inferiores al LD del ensayo pueden detectarse, pero los resultados pueden no ser reproducibles.
- La prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture puede generar resultados SARM falsos negativos cuando se analiza SA con resistencia de bajo nivel a la oxacilina (borderline oxacillin resistant SA, BORSA). El mecanismo de resistencia a la oxacilina en cepas de BORSA puede deberse a otros factores (p. ej., a un aumento de la producción de β- lactamasa), en vez de a la presencia del gen mecA. Las cepas de BORSA con concentraciones inhibitorias mínimas (CIM) de oxacilina de 4 a 8 μg/ml se consideran de resistencia de bajo nivel (borderline), pero la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture las puede notificar como SARM negativas.
- La prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture puede generar resultados SARM falsos negativos cuando se analice SA modificado (MOD-SA). El mecanismo de resistencia a la oxacilina en cepas de MOD-SA se debe a otros factores (p. ej., a cambios en la afinidad de las proteínas de unión de penicilina por la oxacilina), en vez de a la presencia del gen mecA. Las cepas de MOD-SA con CIM de oxacilina de 4 a 8 μg/ml se consideran de resistencia de bajo nivel (borderline), pero la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture las notifica como SARM negativas.
- La prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture generará un resultado falso negativo para SARM cuando se analice una cepa que contenga un homólogo de *mecA* conocido como *mecC*, como SA LGA251.
- La prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture generará un resultado falso negativo para s SARM falsos positivos
 cuando se analice una muestra que contenga estafilococos coagulasa negativos resistentes a la meticilina (SCNRM) y
 Staphylococcus aureus sensible a la meticilina.
- Un resultado positivo de la prueba no indica necesariamente la presencia de microorganismos viables. Sin embargo, presupone la presencia de SARM o SA.

14 Valores esperados

En el estudio clínico de la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture se incluyó un total de 792 muestras de hemocultivos de ocho centros de todo Estados Unidos. El número y el porcentaje de muestras positivas según el método del cultivo de referencia, calculados por grupo de edad, se presentan en la Tabla 2.

		SARM p	or cultivo	SA por cultivo			
Grupo de edad	N total	Número de positivos	Prevalencia observada	Número de positivos	Prevalencia observada		
0-20 años	22	2	9,1 %	7	31,8 %		
21-30 años	43	8	18,6 %	10	23,3 %		
31-40 años	65	8	16,9 %	25	38,5 %		
41-50 años	124	22	17,7 %	45	36,3 %		
51-60 años	154	23	14,9 %	48	31,8 %		
61-70 años	165	15	19,1 %	46	27,9 %		
>70 años	219	24	11,0 %	54	24,7 %		
Total	792	105	13,3 %	236	29,8 %		

Tabla 2. Prevalencia observada de SARM y SA por cultivo

15 Características de eficacia diagnóstica

El archivo de definición del ensayo actualizado con algoritmos basados en reglas y la comercialización de un nuevo software GeneXpert compatible con esta actualización han sido validados mediante la repetición de los análisis de los datos de rendimiento clínico originales y un subconjunto de los datos de rendimiento analítico originales, incluidos LD, inclusividad, exclusividad, sustancias potencialmente interferentes, reproducibilidad y precisión. La repetición de los análisis mostró que los dispositivos eran esencialmente equivalentes.

15.1 Eficacia clínica

La eficacia diagnóstica de la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture se determinó en un estudio prospectivo multicéntrico realizado en ocho centros de EE. UU. mediante la comparación de la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture con cultivo.

Los sujetos incluyeron individuos cuya atención médica ordinaria exigía pruebas de hemocultivos. Si la muestra de hemocultivo daba positivo en proliferación microbiana y la tinción de Gram mostraba cocos grampositivos (en cadena o en racimos), la muestra se consideraba apta para su inclusión en el estudio clínico y se obtenían alícuotas del material de cultivo sobrante para el análisis con la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture. Los procedimientos de cultivo y tinción de Gram y el tratamiento de los pacientes continuaron en el centro siguiendo la práctica habitual.

Las pruebas de sensibilidad se realizaron de acuerdo con los documentos M2-A11 y M100-S22 del CLSI.^{12,13} Los resultados de las pruebas de difusión en disco de cefoxitina se utilizaron como sustitutos para la detección de la resistencia a la meticilina/oxacilina.

El rendimiento de la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture se calculó como porcentaje de acuerdo con los resultados del cultivo de referencia.

15.2 Resultados generales

Se analizó un total de 792 muestras para la detección de SARM y SA con la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture y por cultivo.

Cuando se comparó con el método del cultivo de referencia, la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture identificó el 98,1 % de las muestras positivas para SARM y el 99,6 % de las muestras negativas para SARM.

Cuando se comparó con el método del cultivo de referencia, la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture identificó el 99,6 % de las muestras positivas para SA y el 99,5 % de las muestras negativas para SA.

El rendimiento de la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture se resume en la Tabla 3.

Tabla 3. Rendimiento de la prueba Xpert MRSA/SA BC frente al cultivo de referencia

			Cul	tivo								
		SARM+	SA+/SARM-	Neg/Sin crecimiento	Total							
Xpert	SARM+	103	2	1	106							
	SA+/SARM-	2	128	2	132							
	SA-	0	1	553	554							
	Total	105	131	556	792							
Rendimiento del Xpert		3/105, IC del 95 % 4/687, IC del 95 %	,									
MOI	,											
PCP = Porcentaj Intervalo de conf	e concordancia de	·		cordancia de nega	itivos, IC =							

El 96,1 % (764/795) de los procesamientos de Xpert MRSA/SA Blood Culture realizados con muestras aptas se llevó a cabo satisfactoriamente en el primer intento. Las 31 muestras restantes dieron resultados indeterminados en el primer intento (1: NO VÁLIDOS [INVALID], 22: ERROR y 8 SIN RESULTADO [NO RESULT]). Treinta de los 31 casos indeterminados se volvieron a analizar; una muestra no se volvió a analizar. Veintiocho de los 30 casos indeterminados que se volvieron a analizar arrojaron resultados válidos al repetir el ensayo. La tasa global de éxito del ensayo fue del 99,6 % (792/795).

15.3 Eficacia analítica

Límite de detección

Se realizaron estudios con el fin de determinar estimaciones puntuales y los intervalos de confianza del 95 % bilaterales para el límite de detección (LD) analítico en células de SA y células de SA resistente a la meticilina (SARM) diluidas en una matriz de hemocultivo negativo simulado que puede ser detectado por la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture. La matriz consistía en sangre total sin SA y células de SESM (*Staphylococcus epidermidis* sensible a meticilina) añadidas a medio de hemocultivo a una concentración de 10⁶ UFC/ml. El límite de detección se define como el número mínimo de unidades formadoras de colonias (UFC) por muestra que pueden distinguirse de forma reproducible de las muestras negativas con una confianza del 95 % o la concentración más baja a la que 19 de 20 réplicas son positivas.

Para el SARM, se evaluaron 20 réplicas a cada concentración de SARM analizada (UFC/prueba) en 10 aislados individuales que representaban los tipos I, II, III, IVa, IVd, V, VI, VII y VIII de SCC*mec*. Cuando se caracterizaron mediante electroforesis en gel de campo pulsado (pulsed-field gel electrophoresis, PFGE), estuvieron representadas las cepas USA100, la más común adquirida en el ámbito sanitario, y USA400, una de las más comunes adquiridas en el ámbito comunitario.

Para el SA, se evaluaron 20 réplicas a cada concentración de SA (UFC/prueba) en tres (3) aislados de SA individuales. Estos aislados representaban los tipos USA900 y USA1200 de EE. UU.

Las estimaciones puntuales y los intervalos de confianza se determinaron mediante regresión probit utilizando datos (a saber, el número de resultados positivos por número de réplicas de cada nivel) que abarcaban un intervalo de cargas de UFC/ prueba. Los intervalos de confianza se determinaron utilizando estimaciones de máxima verosimilitud de los parámetros del modelo probit, utilizando la matriz de varianzas y covarianzas de muestras de gran tamaño. Las estimaciones puntuales del LD y los intervalos de confianza superior e inferior del 95 % para cada SA y cada tipo SCC*mec* de SARM analizados se resumen en las Tabla 4 y Tabla 5.

		Estimación de LD (análisis de regresión probit) (UFC/prueba)									
ID de la cepa de SA	ID de la PFGE	LD confirmado (UFC/ prueba) [al menos 19/20 positivos]	IC del 95 % inferior	LD estimado	IC del 95 % superior						
102-04 ^a	USA1200	100 (19/20)	60,4	74,5	101,6						
29213 ^b	desconocido	150 (19/20)	120,1	138,2	172,7						
N7129 ^a	USA900	300 (19/20)	224,2	255,2	314,8						
Fuente de la cep	a:										

Tabla 4. LD e intervalos de confianza del 95 %: SA

a American Type Culture Collection (ATCC), Manassas, VA, EE. UU.

b Centers for Disease Control and Prevention (CDC), Atlanta, GA, EE. UU.

Tabla 5. LD e intervalos de confianza del 95 %: SARM

				ación de LD (anál ón probit) (UFC/p	
ID de cepa de SARM	ID de la PFGE	LD confirmado (UFC/ prueba) [al menos 19/20 positivos]	IC del 95 % inferior	LD estimado	IC del 95 % superior
Tipo I (64/4176) ^a	USA500	350 (19/20)	332,3	366,8	433,5
Tipo II (N315) ^b	USA100 ^c	175 (19/20)	113,7	137,0	178,1
Tipo III (11373)b	desconocido	225 (19/20)	191,9	222,6	273,9
Tipo IVa (MW2) ^b	USA400°	350 (19/20)	313,1	356,1	427,0
Tipo V (ST59) ^d	USA1000e	250 (19/20)	218,2	243,1	282,3
Tipo VI (HDE288) ^{e f}	USA800e	250 (19/20)	222,2	246,0	385,0
Tipo VII (JCSC6082)ª	desconocido	300 (19/20)	264,1	288,0	347,1
Tipo VIII (WA MRSA-16)º	desconocido	400 (19/20)	348,7	386,7	499,1
Tipo II (BK2464) ^b	USA100 ^g	125 (19/20)	94,3	116.1	162,0
Tipo IVd (BK2529) ^{b,f}	USA500 ^g	200 (19/20)	120,8	148,8	202.5
Fuente de la cepa	 a:				

- a Teruyo Ito, Departamento de Bacteriología, Facultad de Medicina de la Universidad de Juntendo, Tokio, Japón
- b Barry Kreiswirth, Director del Instituto de Investigación de Salud Pública (PHRI), Newark, NJ, EE. UU.
- c K. Bonnstetter et al., J Clin Micro 2007, p. 141-146; L. McDougal et al., J Clin Micro 2003, p. 5113-5120
- d Geoffrey Coombs, Departamento de Microbiología y Enfermedades Infecciosas, Royal Perth Hospital, Perth, Australia Occidental
- Herminia de Lencastre, Laboratorio de Genética Molecular, Instituto de Tecnología Química y Biológica (ITQB), Universidad Nova de Lisboa, Oeiras, Portugal
- f Aislados heterogéneos resistentes a la oxacilina
- g Barry Kreiswirth, comunicación personal

Los resultados de este estudio indican que la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture producirá un resultado SA positivo el 95 % de las veces en una alícuota de hemocultivo positivo (50 µl) que contenga 300 UFC y un resultado SARM positivo el 95 % de las veces en una alícuota de hemocultivo positivo (50 µl) que contenga 400 UFC.

15.3.1 Estudio de inclusividad analítica (reactividad)

Se utilizó la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture para analizar doscientas cincuenta (250) cepas de SA (47 de SASM y 203 de SARM) de diversas fuentes. Las selecciones se llevaron a cabo para que representaran las estirpes primarias con énfasis en los complejos clonales específicos dentro de los cuales se observa predominantemente el SARM. Se incluyeron estirpes que contenían SARM y SASM, y otras que contenían solamente SASM. Cuando se caracterizaron mediante electroforesis en gel de campo pulsado (pulsed-field gel electrophoresis, PFGE), también se incluyeron muchos tipos USA, incluida la cepa USA100, la más común adquirida en el ámbito sanitario, y las cepas USA300 y USA400, las más frecuentes de las adquiridas en el ámbito comunitario. ¹⁴ También se analizaron cepas que representaban las variantes de «cassette vacío» y cepas heterogéneas, como la de SA con resistencia de bajo nivel a la oxacilina (borderline oxacillin resistant S. aureus, BORSA) (p. ej., valores de CIM de oxacilina de 4 a 8 µg/ml).

Todas las cepas se analizaron por triplicado usando 10 μl de suspensión celular en fase estacionaria diluida 1 millón de veces. Se determinaron las unidades formadoras de colonias por ensayo (UFC/prueba) mediante recuentos de placas por triplicado. La prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture notificó correctamente todos los resultados, excepto en el caso de una muestra. La prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture identificó incorrectamente una (1) cepa de SA (LGA251) como SASM en vez de SARM. La cepa LGA251 contiene un nuevo gen *mecA* que representa un *mecC* homólogo del *mecA* divergente (esto es, el *mecA* LGA251), situado en un nuevo elemento *mec* del cromosoma estafilocócico, denominado SCC*mec* tipo XI. Los cebadores y las sondas de *mecA* de la prueba MRSA/SA Blood Culture no detectarán el gen *mecC* de esta cepa, debido a mutaciones en las regiones de unión de los cebadores y sondas. El gen *mecC* tiene importantes diferencias en homología cuando se compara con el gen *mecA* de otras cepas no variantes de SARM.

15.3.2 Especificidad analítica (exclusividad)

Se recogieron y cuantificaron 101 microorganismos/cepas, y se analizaron con la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture. De las 101 cepas analizadas, 91 cultivos se obtuvieron de la American Type Culture Collection (ATCC); 1 se obtuvo de la Colección de cultivos de la Universidad de Gotemburgo, Suecia (CCUG); 1 se obtuvo de Teruyo Ito, Universidad de Juntendo, Tokio, Japón; 1 cepa de *Klebsiella pneumoniae* productora de carbapenemasa (KPC) se obtuvo de la National Collection of Type Cultures (NCTC), Reino Unido; y 7 se obtuvieron de la Network on Antimicrobial Resistance in SA (NARSA). Estas cepas representan especies filogenéticamente relacionadas con SA o especies que pueden encontrarse en entornos hospitalarios.

Los microorganismos analizados se identificaron como grampositivos (74), gramnegativos (24) o levaduras (3). Estos microorganismos incluyeron *Staphylococcus* coagulasa negativos sensibles a la meticilina, SCNSM (27) y *Staphylococcus* coagulasa negativos resistentes a la meticilina, SCNRM (12). Los microorganismos se clasificaron además como aerobios (94) o anaerobios (7).

Se analizaron tres réplicas de cada aislado a 1,7-3,2 unidades McFarland. En las condiciones del estudio, todos los aislados se notificaron como **SARM NEGATIVO**; **SA NEGATIVO** (**MRSA NEGATIVE**; **SA NEGATIVE**); ninguno de los aislados fue detectado por la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture. La especificidad analítica fue del 100 %.

15.3.3 Estudio de sustancias interferentes

Las sustancias que podrían estar presentes en hemocultivos e interferir con la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture se analizaron en el estudio de sustancias interferentes. Las sustancias potencialmente interferentes evaluadas incluyeron, entre otras, sangre total anticoagulada con ACD, EDTA, heparina y citrato sódico, plasma humano, tres frascos de medios de hemocultivo (Becton Dickinson BACTEC Plus Aerobic/F, BioMérieux BacT/ALERT SA (estándar aerobio) y TREK Diagnostics VersaTREK REDOX1 (aerobio), bilirrubina, γ-globulina, hemoglobina, triglicéridos y polianetol sulfonato de sodio (SPS). La bilirrubina, la γ-globulina, la hemoglobina y los triglicéridos se analizaron a concentraciones aproximadamente un log superiores a los niveles de referencia. El SPS se analizó a una concentración 10 veces superior a la encontrada en los medios de hemocultivo. Se analizaron muestras negativas (n=8) en cada sustancia para determinar el efecto en el rendimiento del control de procesamiento de muestras (CPM). Las muestras positivas (n=8) se analizaron por sustancia con dos aislados clínicos de cada uno de los siguientes: SASM (29213 y 102-04) y SARM (SCCmec tipos II y III) enriquecidos cerca del LD analítico determinado para cada aislado. Todos los resultados se compararon con controles de tampones positivos y negativos. Todas las muestras negativas se notificaron correctamente como SARM NEGATIVO; SA NEGATIVO (MRSA NEGATIVE; SA NEGATIVE) con la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture. Ninguna de las sustancias potencialmente interferentes inhibió de forma estadísticamente significativa el rendimiento del SPC en muestras negativas (valor p = >0.05). Todas las muestras SASM positivas se notificaron correctamente como **SARM NEGATIVO**; SA POSITIVO (MRSA NEGATIVE; SA POSITIVE) con la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture. Todas las muestras SARM positivas se notificaron correctamente como SARM POSITIVO; SA POSITIVO (MRSA POSITIVE; SA **POSITIVE)** con la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture. Ninguna de las sustancias potencialmente interferentes dio como resultado una diferencia de Ct de ≥1 ciclo respecto a los controles de tampón, y no se notificaron resultados negativos falsos.

15.3.4 Estudio de contaminación por arrastre

or Information

Se llevó a cabo un estudio para demostrar que los cartuchos GeneXpert autónomos de un solo uso previenen la contaminación por arrastre en muestras negativas procesadas después de muestras positivas muy altas en el mismo módulo GeneXpert. Este estudio consistía en una muestra negativa procesada en el mismo módulo GeneXpert inmediatamente después de una muestra positiva muy alta (6x10⁷ células de SASM o SARM) en el mismo módulo del sistema GeneXpert Dx. Esto se repitió 40 veces entre 2 módulos GeneXpert. Se llevaron a cabo un total de 84 análisis por cepa (40 muestras positivas por sistema por cepa y 44 muestras negativas por sistema por cepa). No hubo ningún indicio de contaminación por arrastre. Las 40 muestras positivas de SARM se notificaron correctamente como SARM POSITIVO; SA POSITIVO (MRSA POSITIVE). Las 40 muestras positivas de SASM se notificaron correctamente como SARM NEGATIVO; SA POSITIVO (MRSA NEGATIVE). Las 88 muestras negativas se notificaron correctamente como SARM NEGATIVO; SA NEGATIVO (MRSA NEGATIVE).

15.3.5 Reproducibilidad

La reproducibilidad de la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture se evaluó en tres centros utilizando muestras que consistían en material cultivado añadido a una matriz simulada. Las muestras se prepararon a concentraciones que representaban niveles negativos altos (por debajo del LD), positivos bajos (~1X LD) y positivos moderados (~2-3X LD) de SARM y SASM. Se utilizaron dos cepas diferentes de SARM. En el grupo también se incluyeron miembros negativos, que consistían en *Staphylococcus epidermidis* añadido a una matriz simulada. Se analizó un grupo de 11 muestras en cinco días diferentes por dos operadores diferentes tres veces al día en tres centros (11 muestras x 2 operadores x 5 días x 3 réplicas por día x 3 centros). En el estudio se incluyó un lote de reactivos de Xpert MRSA/SA Blood Culture.

Las pruebas Xpert MRSA/SA Blood Culture se realizaron de acuerdo con el procedimiento de la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture. El porcentaje de concordancia para cada miembro del grupo de muestras se presenta en la Tabla 6.

Tabla 6. Resumen de datos de reproducibilidad: Concordancia por centro del estudio/instrumento

Muestra	Centro 1/GX Dx	Centro 2/ Inf-80	Centro 3/ Inf-48	% de concordancia total
Neg alto en SARM-1	56,7 %	60,0 %	66,7 %	61,1 %
(por debajo del LD)	(17/30)	(18/30)	(20/30)	(55/90)
Pos bajo en SARM-1 (~1X LD)	100,0 %	100,0 %	100,0 %	100,0 %
1 co sajo on oznam i (17(ES)	(30/30)	(30/30)	(30/30)	(90/90)
Pos mod en SARM-1 (~2-3X LD)	100,0 %	100,0 %	100,0 %	100,0 %
1 05 HIOU EN OAKWI-1 (*2-5X LD)	(30/30)	(30/30)	(29/29)	(89/89) ^a
Neg alto en SARM-2	43,3 %	53,3 %	70,0 %	55,6 %
(por debajo del LD)	(13/30)	(16/30)	(21/30)	(50/90)
Pos bajo en SARM-2 (~1X LD)	100,0 %	100,0 %	100,0 %	100,0 %
1 03 bajo en OARINI-2 (*17 LD)	(30/30)	(30/30)	(30/30)	(90/90)
Pos mod en SARM-2 (~2-3X LD)	100,0 %	100,0 %	100,0 %	100,0 %
T 65 MIGG CH GARRINEZ (Z-5A LB)	(30/30)	(30/30)	(30/30)	(90/90)
Neg alto en SASM	60,0 %	48,3 %	70,0 %	59,6 %
(por debajo del LD)	(18/30)	(14/29)	(21/30)	(53/89) ^b
Pos bajo en SASM (~1X LD)	96,7 %	100,0 %	96,7 %	97,8 %
1 03 bajo en OASIVI (*17 Lb)	(29/30)	(30/30)	(29/30)	(88/90)
Pos mod en SASM (~2-3X LD)	100,0 %	100,0 %	100,0 %	100,0 %
1 03 Mod CH OAOM (2-0X Lb)	(30/30)	(30/30)	(30/30)	(90/90)
Negativo-1	100,0 %	100,0 %	100,0 %	100,0 %
Trogativo 1	(30/30)	(30/30)	(30/30)	(90/90)
Negativo-2	100,0 %	100,0 %	100,0 %	100,0 %
110gauyo z	(30/30)	(30/30)	(30/30)	(90/90)

a Una muestra resultó indeterminada en el análisis inicial y en la repetición de la prueba.

La reproducibilidad de la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture también se evaluó en términos de la señal de fluorescencia expresada en valores de umbral del ciclo (Ct) para cada diana detectada. La media, la desviación estándar (DE) y el coeficiente de variación (CV) entre centros, entre lotes, entre días y entre análisis para cada miembro del grupo de muestras se presentan en la Tabla 7.

b Una muestra no se analizó por error.

Tabla 7. Resumen de los datos de reproducibilidad

Diana	Muootro	Cono	Concu- erdan /	Concor	Ct	ı	tre nentos	Entre	e días	Entre a	nálisis ^a	Intraa	nálisis	То	tal
Diana	Muestra	Conc	N	(%)	medio	DE	CV (%)	DE	CV (%)	DE	CV (%)	DE	CV (%)	DE	CV (%)
	SARM-1	neg alto	55/90	61,1	35,6	0,18	0,5	0,21	0,6	0,00	0,0	0,95	2,7	0,99	2,8
	SARM-1	pos bajo	90/90	100,0	32,8	0,27	0,8	0,00	0,0	0,00	0,0	0,62	1,9	0,67	2,1
	SARM-1	pos mod	89/89	100,0	31,2	0,11	0,4	0,00	0,0	0,00	0,0	0,58	1,9	0,59	1,9
	SARM-2	neg alto	50/90	55,6	35,3	0,15	0,4	0,00	0,0	0,00	0,0	0,99	2,8	1,00	2,8
	SARM-2	pos bajo	90/90	100,0	32,3	0,11	0,4	0,00	0,0	0,13	0,4	0,63	1,9	0,65	2,0
spa	SARM-2	pos mod	90/90	100,0	30,7	0,00	0,0	0,00	0,0	0,00	0,0	0,55	1,8	0,55	1,8
	SASM	neg alto	53/89	59,6	36,3	0,00	0,0	0,00	0,0	0,00	0,0	1,26	3,5	1,26	3,5
	SASM	pos bajo	88/90	97,8	33,5	0,07	0,2	0,18	0,5	0,00	0,0	0,89	2,7	0,91	2,7
	SASM	pos mod	90/90	100,0	31,7	0,08	0,2	0,20	0,6	0,17	0,6	0,48	1,5	0.56	1,8
	NEG-1	Neg	90/90	100,0	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
	NEG-2	Neg	90/90	100,0	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
	SARM-1	neg alto	55/90	61,1	35,8	0,00	0,0	0,36	1,0	0,00	0,0	0,83	2,3	0,91	2,5
	SARM-1	pos bajo	90/90	100,0	33.4	0,12	0,4	0,19	0,6	0,00	0,0	0,55	1,6	0,59	1,8
	SARM-1	pos mod	89/89	100,0	31,9	0,08	0,2	0,00	0,0	0,00	0,0	0,46	1,4	0,47	1,5
	SARM-2	neg alto	50/90	55,6	35,8	0,00	0,0	0,34	0,9	0,00	0,0	1,03	2,9	1,08	3,0
	SARM-2	pos bajo	90/90	100,0	32,8	0,11	0,3	0,00	0,0	0,16	0,5	0,51	1,6	0,54	1,7
mec	SARM-2	pos mod	90/90	100,0	31,5	0,00	0,0	0,16	0,5	0,00	0,0	0,49	1,5	0,51	1,6
	SASM	neg alto	53/89	59,6	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
	SASM	pos bajo	88/90	97,8	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
	SASM	pos mod	90/90	100,0	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
	NEG-1	Neg	90/90	100,0	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
-	NEG-2	Neg	90/90	100,0	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
O	SARM-1	neg alto	55/90	61,1	37,2	0,20	0,5	0,37	1,0	0,35	1,0	0,82	2,2	0,98	2,6
	SARM-1	pos bajo	90/90	100,0	34,5	0,19	0,5	0,23	0,7	0,00	0,0	0,59	1,7	0,66	1,9
SCC	SARM-1	pos mod	89/89	100,0	33,0	0,16	0,5	0,00	0,0	0,00	0,0	0,45	1,4	0,48	1,5
	SARM-2	neg alto	50/90	55,6	36,8	0,23	0,6	0,24	0,6	0,10	0,3	1,00	2,7	1,06	2,9

D i	Manadas	0	Concu-	Concor	Ct	En instrur	tre nentos	Entre	e días	Entre a	nálisis ^a	Intraa	nálisis	То	tal
Diana	Muestra	Conc	erdan / N	(%)	medio	DE	CV (%)	DE	CV (%)	DE	CV (%)	DE	CV (%)	DE	CV (%)
	SARM-2	pos bajo	90/90	100,0	33,7	0,11	0,3	0,00	0,0	0,26	0,8	0,57	1,7	0,64	1,9
	SARM-2	pos mod	90/90	100,0	32,4	0,00	0,0	0,09	0,3	0,00	0,0	0,45	1,4	0,46	1,4
	SASM	neg alto	53/89	59,6	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
	SASM	pos bajo	88/90	97,8	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
	SASM	pos mod	90/90	100,0	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
	NEG-1	Neg	90/90	100,0	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
	NEG-2	Neg	90/90	100,0	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
	SARM-1	neg alto	55/90	61,1	32,7	0,00	0,0	0,00	0,0	0,20	0,6	0,65	2,0	0,68	2,1
	SARM-1	pos bajo	90/90	100,0	33,0	0,00	0,0	0,16	0,5	0,10	0,3	0,61	1,8	0,63	1,9
	SARM-1	pos mod	89/89	100,0	33,0	0,27	0,8	0,00	0,0	0,00	0,0	0,83	2,5	0,87	2,6
	SARM-2	neg alto	50/90	55,6	33,1	0,23	0,7	0,00	0,0	0,10	0,3	0,85	2,6	0,89	2,7
	SARM-2	pos bajo	90/90	100,0	32,9	0,15	0,5	0,00	0,0	0,00	0,0	0,78	2,4	0,79	2,4
SPC	SARM-2	pos mod	90/90	100,0	32,8	0,00	0,0	0,23	0,7	0,00	0,0	0,66	2,0	0,70	2,1
	SASM	neg alto	53/89	59,6	32,8	0,18	0,5	0,15	0,5	0,00	0,0	0,74	2,2	0,77	2,4
	SASM	pos bajo	88/90	97,8	32,9	0,00	0,0	0,00	0,0	0,00	0,0	0,72	2,2	0,72	2,2
	SASM	pos mod	90/90	100,0	33,0	0,00	0,0	0,31	0,9	0,00	0,0	0,69	2,1	0,76	2,3
	NEG-1	Neg	90/90	100,0	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
	NEG-2	Neg	90/90	100,0	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA

Concor=Concordancia, Conc=concentración, CV=coeficiente de variación, NA=No aplicable a las muestras negativas, DE=desviación estándar.

Nota

El cálculo de la variación debida a algunos factores puede ser numéricamente negativo; esto ocurre si la variabilidad debida a esos factores es muy pequeña. Cuando esto ocurre, la variabilidad indicada por los valores de DE y CV se establece en 0.

15.3.6 Estudio de precisión de los sistemas del instrumento

Se llevó a cabo un estudio de precisión interno para comparar el rendimiento de los sistemas del instrumento GeneXpert Dx, Infinity-48 e Infinity-80 utilizando muestras que consistían en material cultivado añadido a una matriz simulada. Las muestras se prepararon a concentraciones que representaban niveles negativos altos (por debajo del LD), positivos bajos (~1X LD) y positivos moderados (~2-3X LD) de SARM y SASM. Se utilizaron dos cepas diferentes de SARM. En el grupo también se incluyeron miembros negativos, que consistían en *Staphylococcus epidermidis* añadido a una matriz simulada. Dos operadores diferentes analizaron un grupo de 11 muestras en 12 días diferentes, cuatro veces al día por instrumento (11 muestras x 2 operadores x 12 días x 4 réplicas por día x 3 instrumentos). En el estudio se incluyó un lote de reactivos de Xpert MRSA/SA Blood Culture. Las pruebas Xpert MRSA/SA Blood Culture se realizaron de acuerdo con el procedimiento de la prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture. El porcentaje de concordancia para cada miembro del grupo de muestras se presenta en la Tabla 8.

a Un análisis se define como el análisis de las tres muestras de cada miembro del grupo de muestras realizado por un operador en un centro y en un día determinados.

Tabla 8. Resumen de resultados de precisión: Concordancia por instrumento

Muestra	GX Dx	Inf-48	Inf-80	% de concordancia total
Neg alto en SARM-1 (por debajo	50,0 %	51,6 %	35,4 %	45,6 %
del LD)	(48/96)	(49/95)	(34/96)	(131/287) ^a
Pos bajo en SARM-1 (~1X LD)	96,9 %	99,0 %	99,0 %	98,3 %
1 00 50J0 011 07 II III 1 (17(125)	(93/96)	(95/96)	(95/96)	(283/288)
Pos mod en SARM-1 (~2-3X LD)	100,0 %	100,0 %	99,0 %	99,7 %
, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	(96/96)	(96/96)	(95/96)	(287/288)
Neg alto en SARM-2 (por debajo	80,2 %	78,1 %	80,2 %	79,5 %
del LD)	(77/96)	(75/96)	(77/96)	(229/288)
Pos bajo en SARM-2 (~1X LD)	100,0 %	100,0 %	100,0 %	100,0 %
r so sajo on or www 2 (17425)	(96/96)	(96/96)	(96/96)	(288/288)
Pos mod en SARM-2 (~2-3X LD)	100,0 %	100,0 %	99,0 %	99,7 %
7 66 11164 617 67 11 1117 2 (2 67 2 5)	(96/96)	(96/96)	(95/96)	(287/288)
Neg alto en SASM (por debajo del	76,0 %	71,9 %	81,3 %	76,4 %
LD)	(73/96)	(69/96)	(78/96)	(220/288)
Pos bajo en SASM (~1X LD)	96,9 %	99,0 %	100,0 %	98,6 %
Too bajo on ontoin (1/2 Eb)	(93/96)	(95/96)	(96/96)	(284/288)
Pos mod en SASM (~2-3X LD)	100,0 %	100,0 %	100,0 %	100,0 %
Too mod on onem (2 ox 25)	(96/96)	(96/96)	(96/96)	(288/288)
Negativo-1	100,0 %	100,0 %	100,0 %	100,0 %
	(96/96)	(96/96)	(96/96)	(288/288)
Negativo-2	100,0 %	100,0 %	100,0 %	100,0 %
	(96/96)	(96/96)	(96/96)	(288/288)

a Una muestra resultó indeterminada en el análisis inicial y se analizó de nuevo.

Los resultados del estudio de precisión también se evaluaron en términos de la señal de fluorescencia expresada en valores de Ct para cada diana detectada. La media, la desviación estándar (DE) y el coeficiente de variación (CV) entre instrumentos, entre días y entre análisis para cada miembro del grupo de muestras se presentan en la Tabla 9.

Tabla 9. Resumen de los datos de precisión

Diana	Muestra	Conc	Concu- erdan /	Concor	Ct medio		tre nentos	Entre	e días	Entre a	nálisis ^a	Intraa	nálisis	То	tal
			N	(%)	medio	DE	CV (%)	DE	CV (%)	DE	CV (%)	DE	CV (%)	DE	CV (%)
	SARM-1	neg alto	131/287	45,6	34,4	0,00	0,0	0,00	0,0	0,00	0,0	1,09	3,2	1,09	3,2
	SARM-1	pos bajo	283/288	98,3	32,9	0,02	0,1	0,16	0,5	0,00	0,0	0,78	2,4	0,80	2,4
	SARM-1	pos mod	287/288	99,7	32,0	0,06	0,2	0,10	0,3	0,00	0,0	0,62	1,9	0,63	2,0
	SARM-2	neg alto	229/288	79,5	36,2	0,14	0,4	0,00	0,0	0,00	0,0	1,19	3,3	1,35	3,7
	SARM-2	pos bajo	288/288	100,0	32,4	0,03	0,1	0,00	0,0	0,00	0,0	0,57	1,8	0,62	1,9
spa	SARM-2	pos mod	287/288	99,7	31,1	0,12	0,4	0,00	0,0	0,00	0,0	0,49	1,6	0,51	1,7
	SASM	neg alto	220/288	76,4	36,4	0,21	0,6	0,00	0,0	0,00	0,0	1,36	3,7	1,59	4,4
	SASM	pos bajo	284/288	98,6	33,8	0,09	0,3	0,18	0,5	0,00	0,0	0,87	2,6	0,90	2,7
	SASM	pos mod	288/288	100,0	32,2	0,08	0,3	0,00	0,0	0,00	0,0	0,70	2,2	0,74	2,3
	NEG-1	Neg	288/288	100,0	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
	NEG-2	Neg	288/288	100,0	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
	SARM-1	neg alto	131/287	45,6	34,5	0,00	0,0	0,11	0,3	0,00	0,0	0,86	2,5	0,87	2,5
	SARM-1	pos bajo	283/288	98,3	33.4	0,07	0,2	0,14	0,4	0,00	0,0	0,61	1,8	0,63	1,9
	SARM-1	pos mod	287/288	99,7	32,5	0,08	0,2	0,00	0,0	0,00	0,0	0,55	1,7	0.56	1,7
	SARM-2	neg alto	229/288	79,5	35,9	0,00	0,0	0,28	0,8	0,00	0,0	1,02	2,8	1,06	2,9
	SARM-2	pos bajo	288/288	100,0	32,8	0,06	0,2	0,00	0,0	0,00	0,0	0,49	1,5	0,53	1,6
mec	SARM-2	pos mod	287/288	99,7	31,5	0,14	0,5	0,05	0,2	0,00	0,0	0,45	1,4	0,47	1,5
	SASM	neg alto	220/288	76,4	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
	SASM	pos bajo	284/288	98,6	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
	SASM	pos mod	288/288	100,0	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
	NEG-1	Neg	288/288	100,0	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
4	NEG-2	Neg	288/288	100,0	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
	SARM-1	neg alto	131/287	45,6	36,7	0,18	0,5	0,00	0,0	0,00	0,0	1,51	4,1	1,52	4,1
scc	SARM-1	pos bajo	283/288	98,3	34.7	0,00	0,0	0,20	0,6	0,00	0,0	1,11	3,2	1,13	3,2
	SARM-1	pos mod	287/288	99,7	33,7	0,12	0,3	0,00	0,0	0,00	0,0	0,78	2,3	0,78	2,3
	SARM-2	neg alto	229/288	79,5	37,3	0,00	0,0	0,32	0,8	0,00	0,0	1,03	2,8	1,17	3,1

Diana	Muestra	Conc	Concu- erdan /	Concor	Ct		itre mentos	Entre	días	Entre a	nálisis ^a	Intraa	nálisis	То	otal
			N	(%)	medio	DE	CV (%)	DE	CV (%)	DE	CV (%)	DE	CV (%)	DE	CV (%)
	SARM-2	pos bajo	288/288	100,0	34,2	0,02	0,1	0,00	0,0	0,00	0,0	0,44	1,3	0,50	1,5
	SARM-2	pos mod	287/288	99,7	33,0	0,12	0,4	0,03	0,1	0,00	0,0	0,49	1,5	0,50	1,5
	SASM	neg alto	220/288	76,4	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
	SASM	pos bajo	284/288	98,6	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
	SASM	pos mod	288/288	100,0	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
	NEG-1	Neg	288/288	100,0	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
	NEG-2	Neg	288/288	100,0	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
	SARM-1	neg alto	131/287	45,6	33.4	0,00	0,0	0,17	0,5	0,00	0,0	0,84	2,5	0,86	2,6
	SARM-1	pos bajo	283/288	98,3	33.4	0,10	0,3	0,21	0,6	0,00	0,0	0,77	2,3	0,80	2,4
	SARM-1	pos mod	287/288	99,7	33.4	0,08	0,2	0,15	0,5	0,00	0,0	0,72	2,2	0,74	2,2
	SARM-2	neg alto	229/288	79,5	33.4	0,00	0,0	0,00	0,0	0,00	0,0	0,82	2,4	0,82	2,4
	SARM-2	pos bajo	288/288	100,0	33.4	0,02	0,1	0,00	0,0	0,00	0,0	0,73	2,2	0,77	2,3
SPC	SARM-2	pos mod	287/288	99,7	33,3	0,00	0,0	0,09	0,3	0,00	0,0	0,74	2,2	0,75	2,2
	SASM	neg alto	220/288	76,4	33.4	0,00	0,0	0,20	0,6	0,00	0,0	0,83	2,5	0,85	2,6
	SASM	pos bajo	284/288	98,6	33,5	0,00	0,0	0,00	0,0	0,00	0,0	0,86	2,6	0,87	2,6
	SASM	pos mod	288/288	100,0	33,1	0,11	0,3	0,00	0,0	0,00	0,0	0,75	2,2	0,77	2,3
	NEG-1	Neg	288/288	100,0	33.4	0,00	0,0	0,13	0,4	0,00	0,0	0,85	2,6	0,87	2,6
	NEG-2	Neg	288/288	100,0	33,5	0,00	0,0	0,02	0,1	0,00	0,0	0,84	2,5	0,84	2,5

Concor=Concordancia, Conc=concentración, CV=coeficiente de variación, NA=No aplicable a las muestras negativas, DE=desviación estándar.

Nota

El cálculo de la variación debida a algunos factores puede ser numéricamente negativo; esto ocurre si la variabilidad debida a esos factores es muy pequeña. Cuando esto ocurre, la variabilidad indicada por los valores de DE y CV se establece en 0.

a Un análisis se define como el análisis de las cuatro muestras de cada miembro del grupo de muestras realizado por un técnico en un centro y en un día determinados.

16 Bibliografía

- 1. Hidron AI, Edwards JR, Patel J, Horan TC, Sievert DM, Pollack DA, Fridkin SK. 2008. NHSN annual update: antimicrobial-resistant pathogens associated with healthcare-associated infections; annual summary of data reported to the National Healthcare Safety Network at the Centers for Disease Control and Prevention, 2006-2007. Infect Control Hosp Epidemiol. 2008 Nov; 29(11):996-1011. doi: 10.1086/591861. Erratum in: Infect Control Hosp Epidemiol. 2009 Jan; 30(1):107.
- Chaix C, Durand-Zileski I, Alberti C, Buisson B. 1999. Control of endemic methicillin-resistant Staphylococcus aureus. JAMA. 282(19):1745-51.
- 3. Shopsin B, Kreiswirth BN. 2001. Molecular epidemiology of methicillin-resistant *Staphylococcus aureus*. Emerging Infectious Diseases. 7(2):323-6.
- **4.** Padmanabhan RA, Fraser TG. 2005. The emergence of methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* in the community. Cleveland Clinic J Med. 72(3):235-241.
- 5. Das I, O'Connell N, Lambert P. 2007. Epidemiology, clinical and laboratory characteristics of *Staphylococcus aureus* bacteraemia in a university hospital in UK. J Hosp Infect. 65(2):117-123.
- Anderson DJ et al. 2009. Clinical and Financial Outcomes Due to Methicillin Resistant Staphylococcus aureus Surgical Site Infection: A Multi-Center Matched Outcomes Study. PLoS ONE 4(12):e8305. doi:10.1371/journal.pone.0008305.
- 7. Centers for Disease Control and Prevention. Biosafety in microbiological and biomedical laboratories (consultar la última edición). U.S. Department of Health and Human Services.
- 8. Clinical and Laboratory Standards Institute. Protection of laboratory workers from occupationally acquired infections; Approved Guideline. CLSI Document M29 (consultar la última edición). Clinical and Laboratory Standards Institute, Wayne, PA.
- 9. Chartier Y, et al. Safe management of wastes from health care activities. Bulletin of the World Health Organization (consultar la última edición).
- 10. REGLAMENTO (CE) N.º 1272/2008 DEL PARLAMENTO EUROPEO Y DEL CONSEJO de 16 de diciembre de 2008 sobre la clasificación, etiquetado y envasado de sustancias y mezclas que modifica y anula la Lista de Declaraciones de Precaución, Directivas 67/548/CEE y 1999/45/CE (que modifica la normativa (CE) N.º 1907/2006).
- 11. Occupational Safety and Health Standards, Hazard Communication, Toxic and Hazard Substances (26 de marzo de 2012) (29 C.F.R., pt. 1910, subpt. Z).
- 12. CLSI M2-A11. 2012. Performance Standards for Antimicrobial Disk Susceptibility Tests; Approved Standard. Eleventh Edition. CLSI, 940 West Valley Road, Suite 1400, Wayne, PA 19087-1898 USA.
- CLSI M100-S22. 2012. Performance Standards for Antimicrobial Susceptibility Testing; Twenty-second Informational Supplement, CLSI, 940 West Valley Road, Suite 1400, Wayne, PA 19087-1898 USA.
- Cooper, J E. Fei, I E J. 2006. The phylogeny of Staphylococcus aureus which genes make the best intra-species markers? Microbiology 152:1297–1305.

17 Oficinas centrales y

Sede central corporativa

Cepheid 904 Caribbean Drive Sunnyvale, CA 94089 USA

Teléfono: + 1 408 541 4191 Fax: + 1 408 541 4192 www.cepheid.com

Sede central europea

Cepheid Europe SAS Vira Solelh 81470 Maurens-Scopont France

Teléfono: + 33 563 825 300 Fax: + 33 563 825 301 www.cepheidinternational.com

18 Asistencia técnica

Antes de ponerse en contacto con nosotros

Antes de ponerse en contacto con el servicio técnico de Cepheid, reúna la información siguiente:

- Nombre del producto
- Número de lote
- Número de serie del instrumento
- Mensajes de error (si los hubiera)
- Versión de software y, si corresponde, «Número de servicio técnico» (Service Tag) del ordenador

Servicio técnico en los Estados Unidos

Teléfono: + 1 888 838 3222 Correo electrónico: techsupport@cepheid.com

Servicio técnico en Francia

Teléfono: + 33 563 825 319 Correo electrónico: support@cepheideurope.com

La información de contacto de todas las oficinas del servicio técnico de Cepheid está disponible en nuestro sitio web: www.cepheid.com/en/support/contact-us.

19 Tabla de símbolos

Símbolo	Significado
REF	Número de catálogo
IVD	Producto sanitario para diagnóstico in vitro
②	No volver a utilizar
LOT	Código de lote
<u>^</u>	Precaución
Σ	Contiene una cantidad suficiente para <i>n</i> pruebas
CONTROL	Control
	Fecha de caducidad
*	Límites de temperatura
	Advertencia
~	Fabricante
&	Riesgos biológicos
Ţ <u>i</u>	Consultar las instrucciones de uso
R _{conly}	Para uso exclusivo con receta



Cepheid 904 Caribbean Drive Sunnyvale, CA 94089 USA

Teléfono: + 1 408 541 4191 Fax: + 1 408 541 4192 www.cepheid.com



20 Historial de revisiones

Descripción de los cambios: 301-1061-ES Rev. E a F

Apartado	Descripción del cambio
Limitaciones	La prueba Xpert MRSA/SA Blood Culture puede generar resultados de SARM falsos positivos cuando se analiza una muestra que contiene tanto estafilococos coagulasa negativos resistentes a la meticilina (SCNRM) como Staphylococcus aureus sensible a la meticilina.
	1169
	OUIA
•	
×	
COMO	
Molima	
Moth	