

Determina Dirigenziale N. 836 del 09/12/2020

Proponente: Il Direttore UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO

Oggetto: FORNITURA URGENTE DI TEST PER DIAGNOSI DIFFERENZIALE INFA, INFB, RSV, SARS – COV 2 PER UOSD MICROBIOLOGIA - ACQUISTO EX ART. 63, COMMA 3 LETT. B DEL D.Lgs. n.50/2016 e smi. PRESSO LA DITTA CEPHEID

PUBBLICAZIONE

In pubblicazione dal 09/12/2020 e per il periodo prescritto dalla vigente normativa in materia (art.8 D.Lgs 14/2013, n.33 e smi)

ESECUTIVITA'

Atto immediatamente esecutivo

TRASMISSIONE

La trasmissione di copia della presente Deliberazione è effettuata al Collegio Sindacale e ai destinatari indicati nell'atto nelle modalità previste dalla normativa vigente. L'inoltro alle UU. OO. aziendali avverrà in forma digitale ai sensi degli artt. 22 e 45 D.gs. n° 82/2005 e s.m.i. e secondo il regolamento aziendale in materia.

UOC AFFARI GENERALI
Direttore Eduardo Chianese

ELENCO FIRMATARI

Antonietta Costantini - UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO

Eduardo Scarfiglieri - UOC GESTIONE ECONOMICO FINANZIARIA

Per delega del Direttore della UOC AFFARI GENERALI, il funzionario Pasquale Cecere

Oggetto: FORNITURA URGENTE DI TEST PER DIAGNOSI DIFFERENZIALE INFA, INFB, RSV, SARS – COV 2 PER UOSD MICROBIOLOGIA - ACQUISTO EX ART. 63, COMMA 3 LETT. B DEL D.Lgs. n.50/2016 e smi. PRESSO LA DITTA CEPHEID

Direttore UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO

PREMESSO CHE

- il Responsabile della UOSD Microbiologia, Dott.ssa Rita Greco (nota del 23/11/2020 - allegato n.1), nell'evidenziare che i “*test annui per influenza A/B, H1N1 e RSV programmati...*” inclusi nel lotto n.14, aggiudicato - previa procedura aperta (Del. n.185/2019 - agli atti) - alla Ditta CEPHEID Srl. per le necessità della UOC Patologia Clinica “...sono terminati” ha chiesto alla scrivente Direzione l'acquisto di “*test per la diagnosi molecolare rapida per la ricerca dei Virus Influenzali.....e del Virus SARS- Cov.2 nei campioni respiratori dei pazienti sintomatici e/o sospetti*”;
- il medesimo Responsabile, con la suddetta nota, ha inoltre fornito le seguenti precisazioni:
 - a) il prodotto da acquistare è “*XPERT Xpress SARS-COV-2 FLU/RSV (cod. XPCOV2/FLU/RSV – 10 CE – IVD), che permette l'esecuzione dei suddetti target virale in un unico test in 35 minuti*”;
 - b) il fabbisogno per cui occorre approvvigionarsi è pari a n.300 test “*per i prossimi 3 mesi*”;
 - c) la Ditta all'uopo interpellabile è la suindicata CEPHEID Srl., atteso che la UOSD richiedente è “*in possesso della strumentazione GeneXpert (CEPHEID) per tale diagnostica rapida*”;
- l'acquisizione a farsi è stata autorizzata dal Dott. Arnolfo Petruzziello, Direttore del Dipartimento di afferenza “Servizi Sanitari”, come da annotazione da lui apposta in calce all'allegata richiesta (allegato n. 1);

DATO ATTO CHE quest'Amministrazione con delibera dell'allora D.G. n.185/2019 (agli atti), nell'aggiudicare la fornitura triennale di Sistemi Diagnostici per la UOC Patologia Clinica, ha disposto, tra l'altro, l'affidamento del lotto n.14 “Sistema automatico (estrazione, amplificazione e rivelazione) con metodica real pcr, di batteri e virus per la diagnostica microbiologica d'urgenza – CIG. n. 74984615C4 in favore della Ditta CEPHEID Srl. (Stralcio del prospetto di aggiudicazione – allegato n.2) ;

Determinazione Dirigenziale

RILEVATO CHE

- la scrivente Direzione, con l'allegata nota (Prot. n. 34810/U del 25/11/2020 – allegato n.3), ha chiesto alla Ditta CEPHEID Srl di produrre con la massima urgenza offerta per la fornitura di n.300 test al costo unitario di € 510,00 a confezione per un importo complessivo di € 15.300,00, Iva esclusa;
- al fine di assicurare il regolare prosieguo dell'istruttoria, la stessa scrivente ha rimesso (nota del 30/11/2020 - allegato n.4) al Responsabile della UOSD Microbiologia detta offerta *"per il preventivo esame"*, che ha espresso parere favorevole all'acquisto (mail del 30/11/2020 – allegato n.5);

CONSIDERATO CHE

- i test in questione sono richiesti per fronteggiare *"l'attuale emergenza COVID-19 e in prospettiva dell'arrivo della imminente stagione influenzale"*, come emerge dalla nota, allegato n.1 al presente atto;
- ricorre pertanto l'esigenza urgenza indifferibile di approvvigionarsi a tutela della salute pubblica;

VISTO l'art. 63, comma 3 lett. b) del D.Lgs. n.50/2016 e smi.;

ATTESTATO CHE la presente proposta di determinazione è formulata previa istruttoria ed estensione conformi alla normativa legislativa vigente in materia e può essere pubblicata integralmente;

DETERMINA

per i motivi espressi in narrativa di:

I - DI AFFIDARE alla Ditta CEPHEID Srl la fornitura trimestrale dei prodotti sotto descritti, che permettono l'esecuzione di un unico test dei target indicati in premessa, destinati alla UOSD Microbiologia, afferente al Dipartimento Servizi Sanitari, tra l'altro corelata al trattamento terapeutico di pazienti affetti da Covid 19 per l'importo complessivo di € 15.300,00 Iva esclusa, come di seguito dettagliato:

Descrizione prodotto	Codice prodotto	TEST/CONF	Prezzo LISTINO per conf.
Xpert Xpress SARS-CoV-2 /Flu/RSV	XPCOV2/FLU/RSV-10	30 conf. da 10 test cad.	€ 510,00 Iva esclusa

II - DI DARE ATTO che il costo derivante dal presente provvedimento, pari ad € 15.300,00 senza applicazione dell'aliquota Iva (art.124, D.L n.34/2020), al conto

Determinazione Dirigenziale

economico 5010105010 "Dispositivi medico-diagnostici in vitro" – centro di costo FB000105 (COVID 19 - CORONAVIRUS);

III - DI NOTIFICARE copia di detto provvedimento alla Ditta CEPHEID Srl;

IV - DI DESIGNARE Direttore dell'esecuzione del contratto il Direttore della Farmacia Ospedaliera, Dott.ssa Anna Dello Stritto;

V - DI PREVEDERE la clausola di recesso, ai sensi del combinato disposto dagli artt. 92 e 100 del D.Lgs. 159/2011, qualora vengano accertati elementi relativi a tentativi di infiltrazione mafiosa;

VI - DI TRASMETTERE copia del medesimo, ai sensi di legge, al Collegio Sindacale ed ai Direttori delle UU.OO.CC. Gestione Economico - Finanziaria e Farmacia Ospedaliera, al responsabile della UOSD Microbiologia ed al Direttore di Dipartimento Servizi Sanitari per gli adempimenti di rispettiva competenza;

VII - DI PUBBLICARE integralmente la presente determinazione.

**UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO
IL DIRETTORE**
Dott.ssa Antonietta Costantini

Determinazione Dirigenziale

Il presente atto, in formato digitale e firmato elettronicamente, costituisce informazione primaria ed originale ai sensi dei combinati disposti degli artt. 23-ter, 24 e 40 del D.Lgs. n. 82/2005. Eventuale riproduzione analogica, costituisce valore di copia semplice a scopo illustrativo.



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
“SANT’ANNA E SAN SEBASTIANO”
CASERTA

ATTESTAZIONE DI VERIFICA E REGISTRAZIONE CONTABILE
(per le proposte che determinano un costo per l'AORN – VEDI ALLEGATO)

Determinazione Dirigenziale

Il presente atto, in formato digitale e firmato elettronicamente, costituisce informazione primaria ed originale ai sensi dei combinati disposti degli artt. 23-ter, 24 e 40 del D.Lgs. n. 82/2005. Eventuale riproduzione analogica, costituisce valore di copia semplice a scopo illustrativo.



Oggetto **Fwd: richiesta integrazione test rapidi per diagnosi differenziale**
Mittente <microbiologia@ospedale.caserta.it>
Destinatario <provveditorato@ospedale.caserta.it>
Data 2020-11-24 12:25

A22 1

- richiesta integrazione 4 target.pdf(~2,9 MB)

----- Messaggio originale -----

Oggetto:richiesta integrazione test rapidi per diagnosi differenziale

Data:2020-11-23 14:29

Mittente:microbiologia@ospedale.caserta.it

Destinatario:provveditorato@ospdedale.caserta.it

Si invia richiesta di integrazione test rapidi per diagnosi differenziale.

Cordiali saluti,

Dott.ssa Rita Greco

--
Resp. UOSD Microbiologia - AORN Sant'Anna e San Sebastiano di Caserta

Dott.ssa Rita Greco

Tel. 0823 / 232145 - 2139

--
Resp. UOSD Microbiologia - AORN Sant'Anna e San Sebastiano di Caserta

Dott.ssa Rita Greco

Tel. 0823 / 232145 - 2139

*Miss
m/11/2020
AP*

All’ U.O.C. Provveditorato

Caserta, 23/11/2020

Oggetto: richiesta per diagnosi differenziale INFA, INFIB, RSV, SARS-COV2

In relazione all’attuale emergenza COVID-19 e in prospettiva dell’arrivo della imminente stagione influenzale, si rende necessaria ed auspicabile la possibilità di effettuare test per la diagnosi molecolare rapida per la ricerca dei Virus Influenzali A, B, H1N1, del Virus Respiratorio Sinciziale (RSV) e del Virus SARS-Cov-2, nei campioni respiratori dei pazienti sintomatici e/o sospetti, come definito nelle linee guida.

Dal momento che questa UOSD è già in possesso della strumentazione GeneXpert (CEPHEID) per tale diagnostica rapida, si richiede l’integrazione dell’acquisto del prodotto XPERT Xpress SARS-COV-2/FLU/RSV (cod. XPCOV2/FLU/RSV-10 CE-IVD, 10 TEST conf., CEPHEID), che permette l’esecuzione dei suddetti target virali in un unico test in 35 minuti.

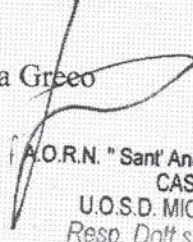
Si precisa che i test annui per Influenza A/B, H1N1 e RSV programmati nella gara espletata (Lotto 14) dalla Patologia Clinica/UOSD Microbiologia e deliberata in data 19 marzo 2019, sono terminati e pertanto,

Si richiede un numero di test pari a 300 PER I PROSSIMI 3 MESI.

Si allega offerta Cepheid.

Cordiali saluti,

Rita Greco


U.O.R.N. "Sant’Anna e San Sebastiano"
CASERTA
U.O.S.D. MICROBIOLOGIA
Resp. Dott.ssa Rita Greco





Offerta per Reagenti

Cepheid srl
Via Figino 20-22
20016 Pero (MI)
P.Iva/C.F. 07599490963
ordersitaly@cepheid.com

Tel: 0287223850
Fax: 0287223847

Referente di zona:
0
#N/A
#N/A
#N/A

A.O.Sant'Anna e San Sebastiano
Via Tescione
81100
Caserta CE
Italy
Contatto:
E-mail:

Inserire le seguenti informazioni nella richiesta di ordine:

Pagamento:	R.D. 60 GG
Iva:	IVA di legge esclusa
Imballo:	compreso
Resa:	DAP (delivery at place / consegna a destino)
Validità offerta:	180 gg
Termine consegna:	entro 10 gg data ricevimento ordine, salvo problemi di indisponibilità dovuti ad eventi eccezionali

Si prega di fare riferimento a questo numero di preventivo su tutti gli ordini di acquisto come accettazione dei termini e condizioni di Cepheid.			
Numero Offerta	Data	Offerta valida fino al	Prezzi validi fino al
2020-21106	20/11/2020	19/05/2021	3 anni dalla data di accettazione dell'offerta

Reagenti Xpert

Codice Prodotto	Descrizione	N° test per Kit	N° Test per anno	Prezzo netto per Kit	Prezzo netto per test	Prezzo totale
XPCOV2/FLU/RSV-10	Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV	10	0	€ 510,00	€ 51,00	€

Nota: i prezzi sono soggetti a revisione annuale

Prezzi Esclusa IVA (ove applicabile)

Nota:

La presente offerta ("offerta") è soggetta ai termini e condizioni generali di vendita di Cepheid, disponibili online al link disponibile qui (*), e ai termini e condizioni dell'assistenza tecnica indicate (in caso in cui l'assistenza tecnica sia parte dell'offerta). Quando l'offerta viene firmata o accettata dal Cliente e da Cepheid, essa ed i termini e condizioni insieme perfezioneranno il contratto tra il Cliente e Cepheid in relazione all'approvvigionamento da parte del Cliente, e alla fornitura da parte di Cepheid, di attrezzature, prodotti, e servizi identificati nel presente documento. Tutti gli altri termini e condizioni che hanno origine dal Cliente (compresi i termini e le condizioni che il Cliente intende applicare ai sensi di qualsiasi ordine di acquisto, conferma dell'ordine, specifiche o altro documento) sono esclusi e ritenuti inapplicabili, salvo laddove esplicitamente accettati in anticipo e per iscritto da Cepheid. Tutti gli ordini dei clienti devono essere per iscritto e fare riferimento a questo numero di offerta o Cepheid. Gli errori stenografici e amministrativi sulla pagina del presente modulo sono soggetti a correzione.

La preghiamo di inviare questa offerta, firmata da un rappresentante autorizzato, a: ordersitaly@cepheid.com

La preghiamo di inviare l'ordine di acquisto a: ordersitaly@cepheid.com
PER ESSERE VALIDO, L'ORDINE DI ACQUISTO DEVE CONTENERE IL NUMERO DI OFFERTA QUA SOPRA

[si prega di cliccare qui](#)

(*) Per vedere i Termini e Condizioni di vendita di Cepheid,

Nome _____

Firma _____

Data _____

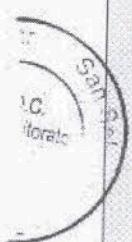
Pg

Del. M. 185
2019

Atollo del prospetto di aggiudicazione

all. M.2

DITTA	PRODOTTO	COSTO COMPLESSIVO TRIENNALE S/IVA	COSTO COMPLESSIVO TRIENNALE C/IVA	IVA
INSTRUMENTATION LABORATORY		389.756,40	€ 475.502,81	22%
LOTTO 11		SISTEMA AUTOMATICO INTEGRATO PER LE IDENTIFICAZIONI (BIOCHIMICA E CON TECNOLOGIA MALDI-TOF) ED ANTIBIOPGRAMMA DI BATTERI GRAM POSITIVI, GRAM NEGATIVI E LIEVITI SAGGI SENSIBILITA'	7498436124	
DITTA	PRODOTTO	COSTO COMPLESSIVO TRIENNALE S/IVA	COSTO COMPLESSIVO TRIENNALE C/IVA	IVA
BIOMERIEUX	VITEK 2.60	€ 268.153,02	327.146,68	22%
LOTTO 12	SISTEMA AUTOMATICO PER LE IDENTIFICAZIONI BIOCHIMICA ED ANTIBIOPGRAMMA DI BATTERI GRAM POSITIVI E GRAM NEGATIVI		74984436	
DITTA	PRODOTTO	COSTO COMPLESSIVO TRIENNALE S/IVA	COSTO COMPLESSIVO TRIENNALE C/IVA	IVA
BECTON DICKINSON	PHENX M50	€ 80.940,00	98.746,80	22%
LOTTO 13	SISTEMA AUTOMATICO PER LA RICERCA ACIDI NUCLEICI (DNA/RNA) DI BATTERI, VIRUS LIEVITI, PARASSITI CON TECNOLOGIA NESTED MULTIPLEX EX PCR		7498450CAE	
DITTA	PRODOTTO	COSTO COMPLESSIVO TRIENNALE S/IVA	COSTO COMPLESSIVO TRIENNALE C/IVA	IVA
BIOMERIEUX	ARRAY 2.0	€ 74.940,00	91.426,80	22%
LOTTO 14	SISTEMA AUTOMATICO (ESTRAZIONE, AMPLIFICAZIONE E RIVELAZIONE), CON METODICA REAL TIME PCR, DI BATTERI E VIRUS PER LA DIAGNOSTICA MICROBIOLOGICA D'URGENZA		74984615C4	



DITTA	PRODOTTO	COSTO COMPLESSIVO TRIENNALE S/IVA	COSTO COMPLESSIVO TRIENNALE C/IVA	IVA
CEPHED	CEPHED GENEXPERT	€ 73.800,00	€ 90.036,00	22%
LOTTO 15	SISTEMI AUTOMATICI PER EMOCOLTURA E LIQUIDI BIOLOGICI ED ESAME CULTURALEDI MICRORATTERI COMPRENSIVO DI ANTIMICRORATTEROGRAMMA SU TUTTE LE MATRICI BIOLOGICHE			7498470D2F
DITTA	PRODOTTO	COSTO COMPLESSIVO TRIENNALE S/IVA	COSTO COMPLESSIVO TRIENNALE C/IVA	IVA
BECTON DICKINSON	BACTEC FX - FX40 - MGI- T320	€ 209.100,00	€ 255.102,00	22%
LOTTO 16	SISTEMA AUTOMATICO PER L'IDENTIFICAZIONE BATTERICA E L'ANTIBIogramma IN TEMPI RAPIDI DA EMOCOLLTURA POSITIVA DI PAZIENTI CRITICI			749847949F
DITTA	PRODOTTO	COSTO COMPLESSIVO TRIENNALE S/IVA	COSTO COMPLESSIVO TRIENNALE C/IVA	IVA
ACCELERATE DIAGNOSTICS	PHENO	€ 88.950,00	€ 108.519,00	22%
LOTTO 17	SISTEMA AUTOMATICO PER L'ESECUZIONE DELL'ANTIBIOPGRAMMA ED ANTIMICROGRAMMA CON DETERMINAZIONE DELLA MIC MEDIANTE TECNICA DI MICRIDILUZIONE IN BRODO			7498499520
DITTA	PRODOTTO	COSTO COMPLESSIVO TRIENNALE S/IVA	COSTO COMPLESSIVO TRIENNALE C/IVA	IVA
THERMOFISHER	VARI CODICI	58.275,00	€ 71.095,50	22%
LOTTO 18	TERRENI DI COLTURA PRONTI IN PIASTRE PETRIE MATERIALI DI USO COMUNE			7498507BB8
DITTA	PRODOTTO	COSTO COMPLESSIVO TRIENNALE S/IVA	COSTO COMPLESSIVO TRIENNALE C/IVA	IVA
THERMOFISHER	VARI CODICI	89.957,88	€ 109.748,61	22%

A.O.O.: UOG Attari Generali - Ufficio Protocollo Generale
Protocollo: 0034810/U Data: 25/11/2020 10:16
Ufficio: UFFICIO PROTOCOLLO
Classifica:



A2C 3

Spett.le Ditta CEPHEID SRL

OGGETTO: Fornitura trimestrale di n. 300 test per la diagnosi differenziale INFA, INFIB, RSV, SARS – COV2 - Richiesta urgente

Quest'Azienda ha necessità di acquistare n.300 test per la diagnosi molecolare rapida per la ricerca dei Virus Influenziali **INFA, INFIB, RSV, SARS – COV2**, nei campioni respiratori dei pazienti sintomatici e/o sospetti da Covid 19. Tali test dovranno effettuarsi con la strumentazione inclusa nel Lotto n.14 della *"Fornitura in noleggio di Sistemi Diagnostici completi per Patologia Clinica"*, aggiudicatoVi ex deliberazione dell'allora D.G. n. 185/2019.

Pertanto si chiede a codesta Società di produrre - con la massima urgenza - offerta per la fornitura di n.300 confezioni di **"XPERT Xpress SARS COV-2/FLU/RSV"** (confezione da n.10 test - cod. XPCOV/2FLU/RSV-10, marcatura CE-IVD) da destinare alla UOSD di Microbiologia, afferente al Dipartimento Servizi Sanitari.

Gli indirizzi utilizzabili a tal fine sono i seguenti: provveditorato@ospedalecasertapec.it oppure provveditorato@ospedale.caserta.it.

L'offerta dovrà contenere:

- la scheda tecnica del prodotto offerto ed indicare i seguenti elementi:
- denominazione commerciale e codice del prodotto offerto;
- prezzo di listino del produttore;
- percentuale di sconto applicata;
- prezzo finale offerto.

Il Responsabile Unico del presente procedimento è la Dott.ssa Antonietta Costantini, Direttore U.O.C. Provveditorato – Economato.

CONDIZIONI DI FORNITURA

Luogo di consegna: Farmacia AORN "S. ANNA E S. SEBASTIANO" Via G. La Pira, Caserta. Nella bolla di consegna, debitamente datata e numerata, secondo le vigenti disposizioni di legge in materia, dovrà essere indicato il numero del buono d'ordine, oltre alla descrizione del prodotto, la quantità, ecc. La Ditta effettuerà le consegne a proprio rischio e con carico delle spese di qualsiasi natura.

Fatturazione:

Si comunica che l'Azienda Ospedaliera "Sant'Anna e San Sebastiano" di Caserta accetterà le fatture solo nel formato elettronico secondo l'allegato A del DM n.55/2013 e s.m.i, da indirizzare alla medesima Azienda e recanti le seguenti informazioni (come riportato sul sito: www.indicepa.gov.it):

Denominazione Ente:	Azienda Ospedaliera “Sant'Anna e San Sebastiano” di Caserta
Codice IPA:	aosa_061
Codice Univoco Ufficio:	551B2G
Nome dell'Ufficio:	FATTURAZIONE
Cod. fisc. del Servizio di F.E.:	02201130610
Partita Iva :	02201130610

Pagamento:

Il pagamento avverrà nei 60 (sessanta) giorni dalla data di ricezione delle fatture da parte del Servizio Economico-Finanziario dell'AORN, dopo l'acquisizione del visto di regolare esecuzione del Responsabile della U.O. di destinazione.

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 3) della L. n. 136 del 2010 e s.m.i., il Fornitore deve assumere gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari; pertanto, per non incorrere nella risoluzione del contratto, ai sensi dell'art.3) comma 9 bis della suddetta legge, deve comunicare mediante dichiarazione sostitutiva dell'atto di notorietà - art. 47 DPR 445/2000 - gli estremi del c/c postale o bancario dedicato su cui effettuare i pagamenti, unitamente alle generalità ed al codice fiscale dei soggetti delegati ad operare sul conto, allegando fotocopia dei documenti di riconoscimento. Con la presente, il Fornitore prende atto che il mancato utilizzo del conto corrente postale o bancario ovvero degli altri strumenti che assicurino la tracciabilità dei movimenti finanziari, costituisce causa di risoluzione del contratto ai sensi dell'art. 3), comma 9 bis della Legge citata.

Controversie

Per la soluzione di controversie eventualmente insorte nel corso dell'esecuzione della fornitura, sarà inizialmente tentata la composizione in via amministrativa. In caso di perdurante disaccordo, la risoluzione del contenzioso sarà affidata al competente Tribunale di Santa Maria Capua Vetere.

Norme comuni

Per quanto non previsto espressamente dalla presente, si rinvia alla disciplina comunitaria e nazionale vigente in materia di contratti pubblici.

U.O.C. Provveditorato - Economato

Il Direttore
Dott.ssa Antonietta Costantini

25/11/2020

CONSEGNA: Fornitura trimestrale di n.300 test per la diagnosi differenziale INFA,INFB,RSV,SARS -COV2 - Richiesta Urgente

Da "Posta Certificata Legalmail" <posta-certificata@legalmail.it>

A "provveditorato@ospedalecasertapec.it" <provveditorato@ospedalecasertapec.it>

Data mercoledì 25 novembre 2020 - 11:21

**Fornitura trimestrale di n.300 test per la diagnosi differenziale INFA,INFB,RSV,SARS -COV2 -
Richiesta Urgente**

Ricevuta di avvenuta consegna

Il giorno 25/11/2020 alle ore 11:21:45 (+0100) il messaggio "Fornitura trimestrale di n.300 test per la diagnosi differenziale INFA,INFB,RSV,SARS -COV2 - Richiesta Urgente" proveniente da "provveditorato@ospedalecasertapec.it" ed indirizzato a "cepheiditalia@legalmail.it" è stato consegnato nella casella di destinazione.

Questa ricevuta, per Sua garanzia, è firmata digitalmente e la preghiamo di conservarla come attestato della consegna del messaggio alla casella destinataria.

Identificativo messaggio: opec293.20201125112137.31507.482.1.67@pec.aruba.it

Delivery receipt

The message "Fornitura trimestrale di n.300 test per la diagnosi differenziale INFA,INFB,RSV,SARS - COV2 - Richiesta Urgente" sent by "provveditorato@ospedalecasertapec.it", on 25/11/2020 at 11:21:45 (+0100) and addressed to "cepheiditalia@legalmail.it", was delivered by the certified email system.

As a guarantee to you, this receipt is digitally signed. Please keep it as certificate of delivery to the specified mailbox.

Message ID: opec293.20201125112137.31507.482.1.67@pec.aruba.it

Allegato(i)

postacert.eml (2087 KB)

daticert.xml (1 KB)

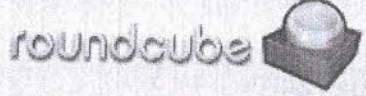
smime.p7s (7 KB)

Oggetto **fornitura trimestrale di n.300 test per la diagnosi differenziale INFA;INFB;RSV;SARS-COV2 - richiesta urgente**

Mittente <provveditorato@ospedale.caserta.it>

Destinatario <microbiologia@ospedale.caserta.it>

Data 2020-11-30 12:24



all.n.y

- CCF_000936.pdf(~16 MB)

Si trasmette l'offerta in oggetto per il preventivo esame, condizione per il regolare prosieguo dell'istruttoria.

Distinti saluti

UOC Provveditorato ed Economato

Oggetto

Re: fornitura trimestrale di n.300 test per la diagnosi differenziale INFA;INFB;RSV;SARS-COV2 - richiesta urgente

Mittente

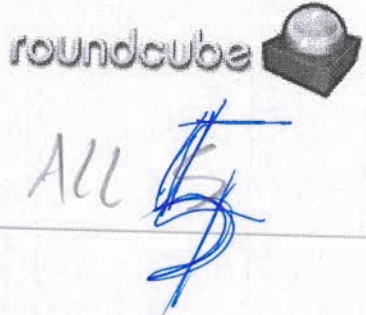
<microbiologia@ospedale.caserta.it>

Destinatario

<provveditorato@ospedale.caserta.it>

Data

2020-11-30 13:38



Il 2020-11-30 12:24 provveditorato@ospedale.caserta.it ha scritto:

Si trasmette l'offerta in oggetto per il preventivo esame, condizione per il regolare prosieguo dell'istruttoria.
Distinti saluti
UOC Provveditorato ed Economato

Si trasmette parere favorevole all'acquisizione del test in oggetto.

Cordiali saluti,

Dott.ssa Rita Greco

--

Resp. UOSD Microbiologia - AORN Sant'Anna e San Sebastiano di Caserta

Dott.ssa Rita Greco

Tel. 0823 / 232145 - 2139

on vrl 2020
MC

Tuse

AG

Da "cepheiditalia" <cepheiditalia@legalmail.it>
A "provveditorato@ospedalecasertapec.it" <provveditorato@ospedalecasertapec.it>
Cc "ordersitaly" <ordersitaly@cepheid.com>
Data venerdì 27 novembre 2020 - 10:19

**RE: Fornitura trimestrale di n.300 test per la diagnosi differenziale INFA,INFB,RSV,SARS -COV2
- Richiesta Urgente**

Buongiorno

con la presente trasmettiamo risposta alla vostra richiesta in oggetto.

Cordiali saluti

Cepheid SRL

In data 2020-11-25T11:21:37+0100, provveditorato@ospedalecasertapec.it
<provveditorato@ospedalecasertapec.it> ha scritto:

D. ne Capionico
30/11/2020 R

Si trasmette in allegato quanto indicato in oggetto, si resta in attesa di urgente riscontro.

Distinti saluti

UOC Provveditorato ed Economato

D. sse Greco
M Volpiere -
ceupante

Allegato(i)

offerta Caserta Prot. 0034810U del 25_11_2020.pdf.p7m (369 KB)
package insert Xpert Xpress SARS-CoV-2 Flu RSV .pdf (1729 KB)



Cepheid S.r.l.
Via Emilia 26 Buccinasco MI Italy Phone
+39.02.87223850 - Fax +39.02.87223847
e-mail :ordersitaly@cepheid.com
PEC: cepheiditalia@legalmail.it

SPETTABILE
AORN Sant'Anna e San Sebastiano di Caserta
Via Palasciano
81100 Caserta

Oggetto: fornitura trimestrale di n.300 test per la diagnosi differenziale INFA, INFB RSV, SARS-CoV2 – richiesta urgente

Prot. 0034810/U del 25/11/2020

OFFERTA PER
REAGENTI

La sottoscritta Società CEPHEID S.R.L. sede legale in Milano – Via Melchiorre Gioia,8 – 20124 Milano sede operativa in Buccinasco via Emilia 26 e , Capitale Sociale Euro 100.000,00i.v., telefono n.. 0287223850 – Fax n. 0287223847 Codice Fiscale e P.IVA 07599490963 , iscritta al Registro delle imprese Codice attività 46.69.91- Agenzia delle Entrate di Milano – Via dei Missaglia, 97 , in persona di Gullotta Antonia Roberta , nata a Milano il 4/11/1969 C.F. GLLNNR69S44F205W , Procuratore Speciale come da procura n. 44395 del 30/05/2017 e domiciliato per la carica presso la sede della Società

OFFRE

(2020-21106 del 20/11/2020)
REAGENTI

Identificazione Accurata e differenziazione di SARS-CoV-2, influenza A, B e RSV in circa 37 minuti per risultati negativi, tempi inferiori per risultati positivi

Nome Commerciale: Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV	
Codice articolo : XPCOV2/FLU/RSV-10	
CND - RDM in attesa di registrazione	
numero di test richiesti in 3 mesi	300
Numero di test eseguibili con la medesima confezione	10 test
Confezioni offerte	30
Prezzo unitario per test , IVA esclusa	EURO 51,00 € (Cinquantuno virgola zero)
Prezzo netto per conf. , IVA esclusa	EURO 510,00 € (cinquecento dieci virgola zero)
Prezzo di Listino/ sconto offerto	510,00 € / 0%
Costo totale per 3 mesi, iva esclusa	Euro 15.300,00 € (quindicimila trecento virgole zero)
Totale fornitura	Euro 15300,00 € (quindicimila trecento virgole zero)

CONDIZIONI DI FORNITURA

Pagamento: R.D. 60 GG

Iva: IVA di legge esclusa

Imballo: compreso

Resa: DAP (delivery at place / consegna a destino)

Il Cliente accetta che queste disposizioni specifiche si applicheranno a qualsiasi ordine effettuato nell'ambito di un contratto connesso a questo preventivo, nonostante qualsiasi disposizione contraria in tale ordine e / o contratto. Il Cliente riconosce che la disponibilità del bene oggetto di Preventivo cod. XPCOV2/FLU/RSV-10 è limitata. Pertanto, Cepheid non rilascia alcuna garanzia o dichiarazione in merito alla disponibilità del prodotto e si riserva il diritto, a sua esclusiva discrezione, di:

- (i) rifiutare o annullare (in tutto o in parte) l' ordine;
- (ii) distribuire tra i vari clienti i prodotti disponibili per la consegna;
- (iii) determinare le date di consegna; e
- (iv) offrire al Cliente quantità alternative di prodotti o (previo consenso del Cliente) prodotti sostitutivi con funzionalità sostanzialmente simili a quelle dei prodotti ordinati, offerta che il Cliente può rifiutare a sua esclusiva discrezione.

Nelle suesposte ipotesi, Cepheid informerà tempestivamente il Cliente per iscritto (anche semplicemente via e-mail). Nessuna delle situazioni di cui sopra potrà costituire violazione di qualsiasi obbligo assunto da Cepheid nei tuoi confronti del Cliente.

Cepheid non potrà essere ritenuta responsabile per qualsiasi ritardo o inadempimento derivante da eventi di forza maggiore.

I PRODOTTI NON SONO RESTITUIBILI NE RIMBORSABILI.

Cordiali Saluti

CEPHEID SRL

Roberta Gullotta

Procuratore Speciale

GeneXpert
Powered By CEPHEID INNOVATION

Xpert® Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV

Istruzioni per l'uso

[REF] XPCOV2/FLU/RSV-10

Per l'uso con i sistemi GeneXpert Dx o GeneXpert Infinity



Cepheid. Per uso diagnostico *in vitro*



302-5159-IT, Rev. B Novembre 2020

Trademark, Patents and Copyright Statements

Cepheid®, the Cepheid logo, GeneXpert® and Xpert® are trademarks of Cepheid.

Windows® is a trademark of Microsoft Corporation.

THE PURCHASE OF THIS PRODUCT CONVEYS TO THE BUYER THE NON-TRANSFERABLE RIGHT TO USE IT IN ACCORDANCE WITH THIS 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.

Copyright © Cepheid 2020. All rights reserved.

Dichiarazioni relative a marchi di fabbrica, brevetti e copyright

Cepheid®, il logo Cepheid, GeneXpert® e Xpert® sono marchi di fabbrica di Cepheid.

Windows® è un marchio di fabbrica di Microsoft Corporation.

L'ACQUISTO DI QUESTO PRODOTTO CONCEDE ALL'ACQUIRENTE IL DIRITTO NON TRASFERIBILE DI UTILIZZARLO IN ACCORDO ALLE PRESENTI ISTRUZIONI PER L'USO. NESSUN ALTRO DIRITTO VIENE CONCESSO ESPRESSAMENTE, IMPLICITAMENTE O PER PRECLUSIONE. INOLTRE, CON L'ACQUISTO DI QUESTO PRODOTTO NON VIENE CONCESSO NESSUN DIRITTO ALLA RIVENDITA.

Copyright © Cepheid 2020. Tutti i diritti riservati.



Cepheid

904 Caribbean Drive

Sunnyvale, CA 94089, USA

Telefono: +1 408 541 4191

Fax: +1 408 541 4192



Cepheid Europe SAS

Vira Soleil

81470 Maurens-Skopont

Francia

Telefono: +33 563 825 300

Fax: +33 563 825 301

Xpert® Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV

1 Nome registrato

Xpert® Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV

2 Nome comune o usuale

Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV

3 Uso previsto

Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV è un test di RT-PCR multiplex in tempo reale destinato alla differenziazione e al rilevamento qualitativo e simultaneo dell'RNA virale del virus SARS-CoV-2, del virus dell'influenza A, del virus dell'influenza B e del virus respiratorio sinciziale (RSV) in campioni da tampone nasale, tampone nasofaringeo o lavaggio aspirato nasale prelevati da individui con sospetto di infezione virale respiratoria. I segni e i sintomi clinici dell'infezione virale respiratoria causata dal virus SARS-CoV-2, dai virus influenzali e dall'RSV possono essere simili.

I risultati consentono di identificare e differenziare simultaneamente l'RNA del virus SARS-CoV-2, del virus dell'influenza A, del virus dell'influenza B e dell'RSV in campioni clinici. I risultati positivi indicano la presenza del virus identificato, ma non escludono un'infezione batterica o un'infezione concomitante da altri patogeni non rilevati dal test.

I risultati negativi non escludono la possibilità di infezione da virus SARS-CoV-2, virus dell'influenza A, virus dell'influenza B e/o RSV e non devono pertanto essere usati come unica base per il trattamento o per altre decisioni riguardanti la gestione dei pazienti. I risultati negativi devono essere interpretati congiuntamente alle osservazioni cliniche, all'anamnesi del paziente e/o alle informazioni epidemiologiche.

4 Riepilogo e spiegazione

Il 31 dicembre 2019 fu inizialmente segnalato all'Organizzazione Mondiale della Sanità (OMS) un focolaio epidemico di malattia respiratoria di etiologia ignota originatosi in Cina, nella città di Wuhan, provincia di Hubei.¹ Le autorità cinesi identificarono un nuovo coronavirus (2019-nCoV), che da quel momento in poi si diffuse a livello globale per dare origine alla pandemia della malattia da coronavirus 2019 (COVID-19). La malattia da COVID-19 è associata a varie manifestazioni cliniche, tra cui infezione asintomatica, lieve infezione delle alte vie respiratorie, grave malattia delle basse vie respiratorie comprendente polmonite e insufficienza respiratoria e, in alcuni casi, decesso. Il Comitato internazionale per la tassonomia dei virus (International Committee on Taxonomy of Viruses, ICTV) ha rinominato il virus SARS-CoV-2.²

L'influenza è un'infezione virale contagiosa delle vie respiratorie. La trasmissione dell'influenza avviene principalmente per diffusione aerea (ovvero, per tosse o per starnuti) e prevalentemente durante i mesi invernali. I sintomi generalmente includono febbre, brividi, cefalea, malessere generalizzato, tosse e congestione dei seni nasali. Sebbene siano meno comuni, possono anche essere presenti sintomi gastrointestinali (ovvero nausea, vomito o diarrea), specialmente nei bambini. La comparsa dei sintomi, in genere, avviene entro due giorni dal contatto con una persona infetta. La polmonite può insorgere come complicanza secondaria all'influenza, provocando un aumento della morbilità e della mortalità nelle popolazioni pediatriche, geriatriche e immunocompromesse.^{3,4}

I virus dell'influenza sono classificati secondo i tipi A, B e C; tra questi, i primi due sono la causa della maggior parte delle infezioni nell'uomo. Il virus dell'influenza A (Flu A) è il tipo più comune di virus influenzale nell'uomo; è generalmente responsabile delle epidemie influenzali stagionali e può causare pandemie. I virus Flu A possono infettare anche gli animali, ad esempio volatili, suini ed equini. Le infezioni dovute al virus dell'influenza B (Flu B) sono limitate per lo più all'uomo e con minore frequenza provocano epidemie⁵. I virus Flu A si suddividono in sottotipi in base a due proteine di superficie: l'emoagglutinina (H) e la neuraminidasi (N). L'influenza stagionale è normalmente causata dai sottotipi H1, H2, H3, N1 e N2 del virus dell'influenza A.

Il virus respiratorio sinciziale (RSV), appartenente alla famiglia *Pneumoviridae* (precedentemente *Paramyxoviridae*) costituita da due ceppi (sottogruppi A e B), provoca anche una malattia contagiosa che colpisce prevalentemente minori e anziani immunocompromessi (ad esempio, pazienti con malattie polmonari croniche o sottoposti a trattamento per condizioni cliniche che indeboliscono il sistema immunitario).⁶ Il virus può rimanere infettivo per ore su pianali e giocattoli ed è in grado di causare infezioni sia delle alte vie respiratorie (come il raffreddore), sia delle basse vie respiratorie (come la bronchiolite e la polmonite).⁶ Entro i due anni di età, la maggior parte dei bambini è già stata infettata dall'RSV; tuttavia, poiché l'immunità sviluppata contro questo virus è debole, sia i bambini sia gli adulti rimangono vulnerabili a possibili infezioni future.⁶ I sintomi compaiono da quattro a sei giorni dopo l'infezione, l'infezione è generalmente autolimitante e nei minori ha una durata da una a due settimane circa. Negli adulti, l'infezione dura 5 giorni circa e si manifesta con sintomi corrispondenti a quelli del raffreddore, come rinorrea, affaticamento, cefalea e febbre. La stagione dell'RSV è più o meno simile a quella dell'influenza: l'incidenza aumenta infatti a partire dall'autunno per ridursi successivamente all'inizio della primavera.^{5,6}

Programmi di sorveglianza attiva e precauzioni per la prevenzione delle infezioni sono essenziali per prevenire la trasmissione del SARS-CoV-2, dell'influenza e dell'RSV. L'uso di saggi in grado di fornire risultati rapidi per l'identificazione dei pazienti affetti da questi virus può essere importante ai fini di un controllo efficace, della scelta del trattamento idoneo e della prevenzione di focolai epidemici di vaste proporzioni.

Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV è un test diagnostico molecolare *in vitro* che contribuisce all'identificazione e alla differenziazione dell'RNA dei virus Flu A, Flu B, RSV e SARS-CoV-2 basandosi su una tecnologia di amplificazione degli acidi nucleici ampiamente utilizzata. Il test Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV contiene primer, sonde e controlli interni utilizzati nella RT-PCR per il rilevamento qualitativo e la differenziazione *in vitro* dell'RNA dei virus Flu A, Flu B, RSV e SARS-CoV-2 in campioni di analisi delle alte vie respiratorie.

5 Principio della procedura

Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV è un test diagnostico automatizzato *in vitro* per il rilevamento qualitativo e la differenziazione dell'RNA dei virus Flu A, Flu B, RSV e SARS-CoV-2. Il test Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV si esegue sui sistemi di strumentazione GeneXpert.

I sistemi di strumentazione GeneXpert consentono di automatizzare e integrare la preparazione dei campioni, l'estrazione, l'amplificazione degli acidi nucleici e l'identificazione della sequenza bersaglio in campioni semplici o complessi, utilizzando i saggi di RT-PCR e PCR in tempo reale. I sistemi comprendono uno strumento, un computer e un software già installato per l'esecuzione dei test e la visualizzazione dei risultati. I sistemi richiedono l'uso di cartucce monouso contenenti i reagenti per la RT-PCR, in cui si svolgono i processi di RT-PCR. Poiché le cartucce isolano il contenuto, il rischio di contaminazione crociata tra i campioni è ridotto al minimo. Per una descrizione completa dei sistemi, consultare il *Manuale dell'operatore del sistema GeneXpert Dx* o il *Manuale dell'operatore del sistema GeneXpert Infinity*.

Il test Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV include i reagenti per il rilevamento dell'RNA dei virus Flu A, Flu B, RSV e SARS-CoV-2 in campioni di analisi da tampone nasale, tampone nasofaringeo o lavaggio/aspirato nasale. La cartuccia utilizzata dallo strumento GeneXpert include anche un controllo per il trattamento dei campioni (Sample Processing Control, SPC) e un controllo per la verifica della sonda (Probe Check Control, PCC). L'SPC serve a controllare l'idoneità del trattamento del campione e a monitorare la presenza di potenziali inibitori nella reazione di RT-PCR. L'SPC garantisce inoltre che le condizioni di reazione della RT-PCR (temperatura e tempo) siano adeguate alla reazione di amplificazione e che i reagenti della RT-PCR siano funzionali. Il PCC verifica la reidratazione dei reagenti e il riempimento delle provette per la PCR; conferma inoltre la presenza, nella cartuccia, di tutti i componenti di reazione, monitorando anche l'integrità delle sonde e la stabilità dei coloranti.

Il campione di analisi da tampone nasale, tampone nasofaringeo o lavaggio/aspirato nasale viene prelevato e inserito in una provetta di trasporto contenente 3 ml di mezzo di trasporto virale o 3 ml di soluzione fisiologica. Il campione di analisi viene brevemente miscelato capovolgendo per 5 volte la provetta di raccolta. Utilizzando la pipetta di trasferimento fornita in dotazione, il campione viene trasferito nella camera per il campione della cartuccia Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV. La cartuccia GeneXpert viene caricata nella piattaforma del sistema di strumentazione GeneXpert, dove viene eseguita l'analisi automatizzata, senza intervento manuale, del campione e la RT-PCR in tempo reale per il rilevamento dell'RNA virale.

6 Reagenti e strumenti

6.1 Materiali in dotazione

Il kit del test Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV contiene reagenti sufficienti per il trattamento di 10 campioni di analisi o campioni di controllo qualità. Il contenuto del kit è il seguente:

Cartucce Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV con provette di reazione integrate	10
• Microsfera 1, microsfera 2 e microsfera 3 (liofilizzate)	1 di ciascuna per cartuccia
• Reagente di lisì	1,0 ml per cartuccia
• Reagente legante	1,0 ml per cartuccia
• Reagente di eluizione	3,0 ml per cartuccia
• Reagente di lavaggio	0,4 ml per cartuccia
Pipette di trasferimento monouso	10-12 per kit
Volantino	1 per kit
• Istruzioni per individuare (e importare) l'ADF e la documentazione come, ad esempio, il foglietto illustrativo sul sito www.cepheid.com	
Istruzioni di riferimento rapido	2 per kit
Solo per gli utenti del sistema GeneXpert Xpress	

Nota Le schede dati di sicurezza (SDS) sono disponibili sui siti www.cepheid.com o www.cepheidinternational.com nella sezione ASSISTENZA (SUPPORT).

Nota L'albumina di siero bovino (BSA) presente nelle microsfere di questo prodotto è stata prodotta esclusivamente da plasma bovino di origine statunitense. Gli animali non sono stati nutriti con proteine di ruminanti o altre proteine animali; gli animali hanno superato i test ante e post mortem. Durante la lavorazione, il materiale non è stato miscelato con altro materiale animale.

7 Conservazione e manipolazione



- Conservare le cartucce Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV a 2-28 °C.
- Aprire il coperchio della cartuccia solo immediatamente prima di eseguire il test.
- Non utilizzare cartucce bagnate o che presentano perdite.

8 Materiali necessari ma non forniti

- Tampone flocculato in nylon (Copan P/N 502CS01, 503CS01) o equivalente
- Mezzo di trasporto virale, 3 ml (Copan P/N 330C) o equivalente
- Soluzione fisiologica 0,9% (p/v), 3 ml
- Kit di prelievo campioni per virus (Cepheid P/N SWAB/B-100, SWAB/M-100, SWAB/F-100) o equivalente
- Sistemi GeneXpert Dx o GeneXpert Infinity (il numero di catalogo varia in base alla configurazione): strumento GeneXpert, computer, lettore di codici a barre e manuale dell'operatore.
- Per il sistema GeneXpert Dx: software GeneXpert Dx versione 4.7b o successiva
- Per i sistemi GeneXpert Infinity-80 e Infinity-48s: software Xpertise versione 6.4b o successiva

9 Materiali disponibili non in dotazione

Controlli esterni sotto forma di virus inattivati sono disponibili presso ZeptoMetrix (Buffalo, NY).

- Controllo positivo esterno: N. di catalogo NATFRC-6C (NATtrol Flu/RSV/SARS-CoV-2)
- Controllo negativo esterno: N. di catalogo NATCV9-6C (Coxsackievirus A9)

10 Avvertenze e precauzioni

10.1 Avvertenze di carattere generale

- Per uso diagnostico *in vitro*.
- I risultati positivi indicano la presenza dell'RNA di Flu A, Flu B, RSV o SARS-CoV-2.
- Le caratteristiche prestazionali di questo test sono state stabilite con i tipi di campioni di analisi da tampone nasale e nasofaringeo. Le prestazioni di questo saggio con altri tipi di campioni di analisi non sono state valutate.
- ⚠️ Tutti i campioni biologici di analisi, comprese le cartucce usate, devono essere trattati come potenziali veicoli di agenti infettivi. Poiché, nella maggior parte dei casi, è impossibile distinguere i potenziali veicoli di infezione, tutti i campioni biologici di analisi devono essere manipolati utilizzando le precauzioni standard. Le linee guida per il trattamento dei campioni di analisi sono disponibili presso i Centri per il controllo e la prevenzione delle malattie negli Stati Uniti (U.S. Centers for Disease Control and Prevention)⁷ e l'Istituto per gli standard clinici e di laboratorio (Clinical and Laboratory Standards Institute).⁸
- Durante il trattamento di sostanze chimiche e la manipolazione di campioni biologici di analisi, rispettare le procedure di sicurezza previste dalla struttura sanitaria di pertinenza.
- Consultare il personale addetto allo smaltimento dei rifiuti ambientali del proprio istituto per il corretto smaltimento delle cartucce usate, che potrebbero contenere il materiale amplificato. Le strutture sanitarie sono tenute a informarsi in merito alle normative sullo smaltimento dei rifiuti pericolosi in vigore nei rispettivi Paesi.

10.2 Campioni di analisi

- Durante il trasporto dei campioni di analisi, mantenere le condizioni di conservazione corrette per garantire l'integrità dei campioni stessi (vedere Sezione 12, Prelievo, trasporto e conservazione dei campioni di analisi). La stabilità dei campioni di analisi in condizioni di spedizione diverse da quelle consigliate non è stata valutata.

10.3 Saggio/Reagente

- Aprire il coperchio della cartuccia Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV solo per aggiungere il campione.
- Non utilizzare una cartuccia che sia caduta dopo essere stata estratta dalla confezione.
- Non agitare la cartuccia. Se la cartuccia cade o viene agitata dopo l'apertura del coperchio, si potrebbero ottenere risultati indeterminati.
- Non applicare l'etichetta con l'ID del campione sul coperchio o sull'etichetta del codice a barre della cartuccia.
- Non utilizzare una cartuccia che presenta l'etichetta del codice a barre danneggiata.
- Non utilizzare una cartuccia la cui provetta di reazione è danneggiata.
- Non utilizzare i reagenti oltre la data di scadenza.
- ⚠️ • Ogni cartuccia monouso Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV viene utilizzata per l'esecuzione di un solo test. Non riutilizzare le cartucce usate.
- ⚠️ • Ogni pipetta monouso viene utilizzata per trasferire un solo campione di analisi. Non riutilizzare le pipette monouso.
- Non usare la cartuccia se appare umida o se sembra che il sigillo del coperchio sia stato rotto.
- Indossare camice da laboratorio e guanti puliti. Cambiare i guanti tra una manipolazione e l'altra di ciascun campione di analisi.
- In caso di fuoriuscita di campioni di analisi o di controlli, indossare dei guanti e assorbire la fuoriuscita con salviette di carta. Pulire, quindi, accuratamente l'area contaminata con una soluzione di candeggina per uso domestico al 10% appena preparata. Prevedere un tempo di contatto minimo di due minuti. Accertarsi che l'area di lavoro sia asciutta prima di utilizzare l'etanolo denaturato al 70% per rimuovere i residui di candeggina. Lasciare asciugare completamente la superficie prima di proseguire. Oppure, seguire le prassi standard del proprio istituto previste in caso di contaminazione o fuoruscite. Per la decontaminazione delle apparecchiature, seguire le apposite raccomandazioni del produttore.
- I campioni biologici di analisi, i dispositivi di trasferimento e le cartucce usate devono essere trattati come potenziali veicoli di agenti infettivi adottando le precauzioni standard. Per il corretto smaltimento delle cartucce usate e dei reagenti non utilizzati, attenersi alle procedure di smaltimento dei rifiuti ambientali del proprio istituto. Questi materiali potrebbero essere considerati rifiuti chimici pericolosi richiedenti uno specifico smaltimento. Se i regolamenti nazionali o regionali non forniscono istruzioni chiare sul corretto smaltimento, i campioni biologici di analisi e le cartucce usate devono essere smaltiti in base alle linee guida dell'OMS (Organizzazione Mondiale della Sanità) sulla manipolazione e lo smaltimento dei rifiuti medici.

11 Pericoli chimici^{9,10}

- **Parola: Attenzione**
- **Indicazioni di pericolo UN GHS**
 - Nocivo se ingerito
 - Può essere nocivo per contatto con la pelle
 - Provoca irritazione oculare
- **Frasi di prudenza UN GHS**
 - **Prevenzione**
 - Lavare accuratamente le mani dopo l'uso.
 - **Risposta**
 - In caso di malessere, contattare un CENTRO ANTIVELENI o un medico.
 - In caso di irritazione della pelle: consultare un medico.
 - IN CASO DI CONTATTO CON GLI OCCHI: sciacquare accuratamente per parecchi minuti. Togliere le eventuali lenti a contatto se è agevole farlo. Continuare a sciacquare.
 - Se l'irritazione degli occhi persiste: consultare un medico.

12 Prelievo, trasporto e conservazione dei campioni di analisi

Un prelievo, una conservazione e un trasporto corretti dei campioni di analisi sono essenziali ai fini delle prestazioni della presente analisi. Il prelievo inadeguato dei campioni di analisi, la loro manipolazione impropria e/o il loro trasporto non corretto possono generare falsi risultati. Vedere la Sezione 12.1 per la procedura di prelievo con tampone nasofaringeo, la Sezione 12.2 per la procedura di prelievo con tampone nasale e la Sezione 12.3 per la procedura di lavaggio/aspirazione nasale. I campioni di analisi da tampone nasale, tampone nasofaringeo o lavaggio/aspirato nasale possono essere conservati a temperatura ambiente (15-30 °C) per 24 ore in mezzo di trasporto virale o 48 ore in soluzione fisiologica fino all'esecuzione del test sui sistemi di strumentazione GeneXpert. In alternativa, i campioni di analisi da tampone nasale, tampone nasofaringeo o lavaggio/aspirato nasale possono essere conservati in frigorifero (2-8 °C) per sette giorni in mezzo di trasporto virale o soluzione fisiologica fino all'esecuzione del test sui sistemi di strumentazione GeneXpert.

Consultare il documento "WHO Laboratory Biosafety Guidance Related to the Coronavirus Disease 2019 (COVID-19)".
[https://www.who.int/publications-detail/laboratory-biosafety-guidance-related-to-coronavirus-disease-2019-\(covid-19\)](https://www.who.int/publications-detail/laboratory-biosafety-guidance-related-to-coronavirus-disease-2019-(covid-19))

12.1 Procedura di prelievo con tampone nasofaringeo

Inserire il tampone in una delle narici, infilandolo nel nasofaringe posteriore (vedere la Figura 1). Ruotare il tampone strofinando con decisione contro il nasofaringe per diverse volte. Rimuovere il tampone e collocarlo nella provetta contenente 3 ml di mezzo di trasporto virale o 3 ml di soluzione fisiologica. Spezzare il tampone sulla linea indicata e tappare bene la provetta di raccolta del campione di analisi.

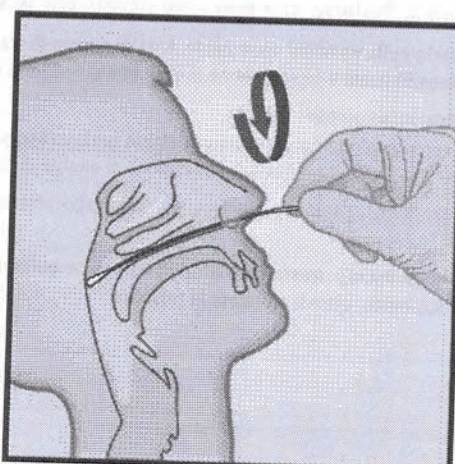


Figura 1. Prelievo con tampone nasofaringeo

12.2 Procedura di prelievo con tampone nasale

1. Inserire un tampone nasale per circa 1-1,5 cm in una narice. Far ruotare il tampone contro la superficie interna della narice per 3 secondi, premendo un dito sulla sua superficie esterna (vedere la Figura 2).

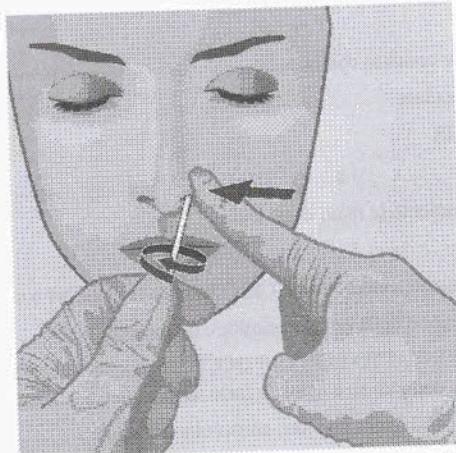


Figura 2. Prelievo con tampone nasale per la prima narice

2. Ripetere per l'altra narice con lo stesso tampone, applicando una pressione all'esterno della stessa (vedere la Figura 3). Per evitare la contaminazione del campione di analisi, la punta del tampone deve toccare solo l'interno della narice.

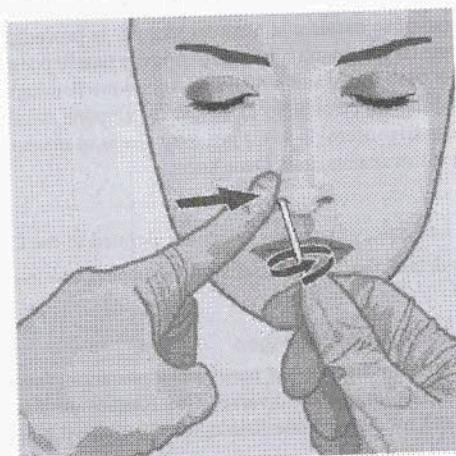


Figura 3. Prelievo con tampone nasale per la seconda narice

3. Estrarre il tampone e collocarlo nella provetta contenente 3 ml di mezzo di trasporto virale o 3 ml di soluzione fisiologica. Spezzare il tampone sulla linea indicata e tappare bene la provetta di raccolta del campione di analisi.

12.3 Procedura di prelievo di lavaggio/aspirato nasale

1. I campioni di analisi da lavaggio/aspirato nasale possono essere prelevati seguendo la prassi standard dell'istituto. Inoltre, consultare le linee guida dell'OMS per il prelievo dei campioni di analisi da lavaggio/aspirato nasale di provenienza umana.
2. https://www.who.int/influenza/human_animal_interface/virology_laboratories_and_vaccines/guidelines_collection_h5n1_humans/en/
3. Utilizzando una pipetta di trasferimento, trasferire 600 µl di campione nella provetta contenente 3 ml di mezzo di trasporto virale o 3 ml di soluzione fisiologica, quindi chiudere la provetta.

13 Procedura

13.1 Preparazione della cartuccia

Importante Iniziare il test entro 30 minuti dall'introduzione del campione nella cartuccia.

1. Estrarre una cartuccia dalla confezione.
2. Controllare che la provetta di trasporto del campione di analisi sia chiusa.
3. Miscelare il campione di analisi capovolgendo rapidamente la provetta di trasporto per 5 volte. Aprire il tappo della provetta di trasporto del campione di analisi.
4. Aprire il coperchio della cartuccia.
5. Togliere la pipetta di trasferimento dalla busta.
6. Schiacciare completamente la parte superiore del bulbo della pipetta di trasferimento **fino a quando il bulbo non risulti completamente piatto**. Continuando a mantenere il bulbo completamente piatto, inserire la punta della pipetta nella provetta di trasporto del campione di analisi (vedere la Figura 4).

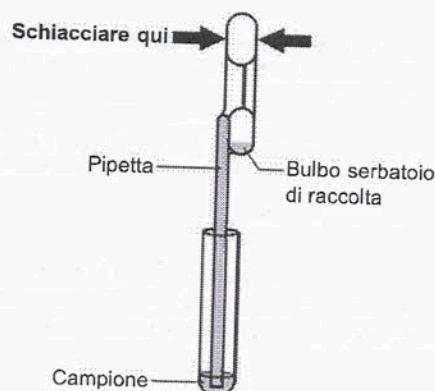


Figura 4. Pipetta di trasferimento

7. Mantenendo la pipetta sotto la superficie del liquido, rilasciare lentamente la parte superiore del bulbo per riempire la pipetta con il campione prima di rimuoverla dalla provetta. È possibile che un po' di liquido entri nel serbatoio di raccolta (vedere la Figura 4). Ciò non rappresenta un problema. Controllare che la pipetta non contenga bolle d'aria.
8. Per trasferire il campione all'interno della cartuccia, schiacciare completamente ancora una volta la parte superiore del bulbo della pipetta, fino a che il bulbo non risulti completamente piatto, per svuotare il contenuto della pipetta (300 µl) nell'apertura grande della cartuccia (camera per il campione) rappresentata nella Figura 5. Un po' di liquido potrebbe rimanere nel serbatoio di raccolta. Smaltire la pipetta usata.

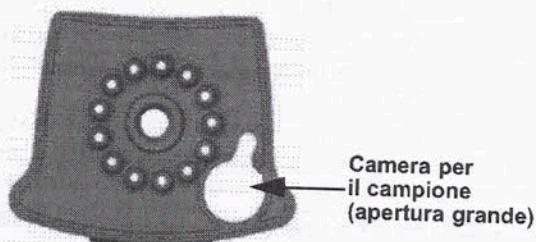


Figura 5. Cartuccia Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV (vista dall'alto)

Nota Prestare attenzione ad erogare l'intero volume di liquido nella camera per il campione. Se alla cartuccia viene aggiunta una quantità di campione insufficiente, si potrebbero ottenere risultati falsi negativi.

9. Chiudere il coperchio della cartuccia.

13.2 Controlli esterni

I controlli esterni descritti in Sezione 9 sono disponibili ma non vengono forniti in dotazione e possono essere utilizzati conformemente alle organizzazioni di accreditamento locali, nazionali e regionali, se applicabile.

Per eseguire un controllo utilizzando il test Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV, svolgere i seguenti passaggi:

1. Miscelare il controllo capovolgendo rapidamente la provetta del controllo esterno per 5 volte. Togliere il tappo dalla provetta del controllo esterno.
2. Aprire il coperchio della cartuccia.
3. Adoperando una pipetta di trasferimento pulita, trasferire un'aliquota di campione di controllo esterno (300 µl) nell'apertura grande della cartuccia (camera per il campione) rappresentata nella Figura 5.
4. Chiudere il coperchio della cartuccia.

13.3 Avvio del test

Prima di iniziare il test, assicurarsi che il sistema contenga moduli con software GeneXpert Dx versione 4.7b o successiva o software Infinity Xpertise 6.4b o versione successiva e che il file di definizione del saggio Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV sia stato importato nel software.

Nota

In questa sezione vengono riportati i passaggi predefiniti per il funzionamento del sistema di strumentazione GeneXpert. Per istruzioni dettagliate, consultare il *Manuale dell'operatore del sistema GeneXpert Dx* o il *Manuale dell'operatore del sistema GeneXpert Infinity*, a seconda del modello utilizzato.

Nota I passaggi da seguire possono variare se l'amministratore del sistema modifica il flusso di lavoro predefinito del sistema.

1. Accendere il sistema di strumentazione GeneXpert:

- **GeneXpert Dx**

Se si utilizza lo strumento GeneXpert Dx, accendere prima lo strumento e poi il computer. Accedere al sistema operativo di Windows. Il software GeneXpert potrà avviarsi automaticamente; in caso contrario, fare doppio clic sull'icona del collegamento di GeneXpert Dx sul desktop di Windows®.

oppure

- **Sistema GeneXpert Infinity**

Se si utilizza lo strumento GeneXpert Infinity, accenderlo facendo ruotare in senso orario l'interruttore di alimentazione fino a portarlo nella posizione **ON** (di accensione). Per avviare il software, fare doppio clic sull'icona del collegamento del software Xpertise sul desktop di Windows.

2. Accedere al software del sistema. Comparirà la schermata di accesso. Digitare il nome utente e la password.
3. Nella finestra del sistema GeneXpert, fare clic su **Crea analisi (Create Test)** (GeneXpert Dx) o **Ordini (Orders)** seguito da **Ordina analisi (Order Test)** (Infinity).
4. Eseguire la scansione o digitare l'ID paziente (Patient ID) (opzionale). Se l'ID paziente (Patient ID) viene digitato, assicurarsi che sia digitato correttamente. L'ID paziente (Patient ID) è riportato sul lato sinistro della finestra Visualizza risultati (View Results) ed è associato al risultato del test.
5. Eseguire la scansione o digitare l'ID campione (Sample ID). Se l'ID campione (Sample ID) viene digitato, assicurarsi che sia digitato correttamente. L'ID campione (Sample ID) è riportato sul lato sinistro della finestra Visualizza risultati (View Results) ed è associato al risultato del test.
6. Eseguire la scansione del codice a barre della cartuccia Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV. Utilizzando le informazioni contenute nel codice a barre, il software compila automaticamente le caselle relative ai seguenti campi: ID lotto reagente (Reagent Lot ID), N/S cartuccia (Cartridge S/N), Data di scadenza (Expiration Date) e Saggio selezionato (Selected Assay).

Nota Se non è possibile eseguire la scansione del codice a barre della cartuccia Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV, ripetere il test con una nuova cartuccia.

7. Se l'opzione di invio automatico non è abilitata, fare clic su **Avvia analisi (Start Test)** (GeneXpert Dx) o **Invia (Submit)** (Infinity). Se richiesto, digitare la propria password nella finestra di dialogo visualizzata.

Per lo strumento GeneXpert Dx

- A. Individuare il modulo con la spia verde lampeggiante, aprire lo sportello del modulo dello strumento e caricare la cartuccia.
- B. Chiudere lo sportello. Il test viene avviato e la spia verde smette di lampeggiare. Al termine del test, la spia verde si spegne e lo sportello si sblocca. Rimuovere la cartuccia.
- C. Smaltire le cartucce usate negli appositi contenitori dei rifiuti dei campioni attenendosi alla prassi standard del proprio istituto.

oppure

Per il sistema GeneXpert Infinity

- A. Dopo aver fatto clic su **Invia (Submit)**, verrà chiesto di posizionare la cartuccia sul nastro trasportatore. Dopo aver posizionato la cartuccia, fare clic su **OK** per continuare. La cartuccia verrà caricata automaticamente, il test verrà eseguito e la cartuccia usata verrà collocata nello scomparto dei rifiuti per il successivo smaltimento.
- B. Quando tutti i campioni saranno stati caricati, fare clic sull'icona **Fine ordina analisi (End Order Test)**.

Nota Non spegnere o scollegare gli strumenti mentre un test è in esecuzione. Se si spegne o si scollega lo strumento GeneXpert o il computer, il test si interromperà.

14 Visualizzazione e stampa dei risultati

Per istruzioni dettagliate su come visualizzare e stampare i risultati, consultare il *Manuale dell'operatore del sistema GeneXpert Dx* o il *Manuale dell'operatore del sistema GeneXpert Infinity*.

15 Controllo qualità

15.1 Controlli interni

CONTROL

Ciascuna cartuccia comprende un controllo per il trattamento dei campioni (SPC) e un controllo per la verifica della sonda (PCC).

Controllo per il trattamento dei campioni (SPC) - Assicura che il campione sia stato trattato correttamente. L'SPC verifica che il trattamento del campione sia avvenuto correttamente. Questo controllo rileva inoltre l'inibizione del saggio di PCR in tempo reale associata al campione, garantisce che le condizioni di reazione della PCR (temperatura e tempo) siano adeguate alla reazione di amplificazione e che i reagenti per la PCR siano funzionali. L'SPC deve essere positivo in un campione negativo e può essere negativo o positivo in un campione positivo. L'SPC si considera superato se soddisfa i criteri di accettazione convalidati.

Controllo per la verifica della sonda (PCC) - Prima che inizi la reazione di PCR, il sistema GeneXpert misura il segnale di fluorescenza emesso dalle sonde, allo scopo di monitorare la reidratazione delle microsfere, il riempimento delle provette di reazione, l'integrità delle sonde e la stabilità dei coloranti. Il PCC si considera superato se soddisfa i criteri di accettazione convalidati.

15.2 Controlli esterni

I controlli esterni devono essere usati in conformità con i requisiti degli organismi di accreditamento locali, regionali e nazionali pertinenti.

16 Interpretazione dei risultati

I risultati vengono interpretati automaticamente dal sistema GeneXpert e sono chiaramente visualizzati nella finestra **Visualizza risultati (View Results)**. Il test Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV fornisce i risultati in base al rilevamento dei rispettivi bersagli genici secondo gli algoritmi.

Il formato in cui vengono presentati i risultati del test può variare in base alla scelta del test da parte dell'operatore (Xpert Xpress_SARS-CoV-2_Flu_RSV, Xpert Xpress_SARS-CoV-2_Flu o Xpert Xpress_SARS-CoV-2).

Nella Tabella 1 sono riportati i risultati che si potrebbero ottenere selezionando la modalità test Xpert Xpress SARS-CoV-2_ Flu_RSV.

Tabella 1. Possibili risultati per Xpert Xpress SARS-CoV-2_Flu_RSV e interpretazione

Risultato	Interpretazione
SARS-CoV-2 POSITIVO (SARS-CoV-2 POSITIVE)	<p>L'RNA bersaglio del SARS-CoV-2 è stato rilevato.</p> <ul style="list-style-type: none"> Il segnale di SARS-CoV-2 ha un valore Ct compreso nell'intervallo valido e un endpoint superiore all'impostazione minima. SPC: NA (non applicabile); l'SPC viene ignorato perché si è verificata l'amplificazione del bersaglio per SARS-CoV-2. Verifica della sonda: AMMESSO (PASS); tutti i risultati della verifica della sonda sono validi.
Flu A POSITIVO (Flu A POSITIVE)	<ul style="list-style-type: none"> Il segnale di Flu A per il bersaglio RNA di Flu A1 o per il bersaglio RNA di Flu A2 oppure i segnali per entrambi i bersagli RNA hanno un Ct compreso nell'intervallo valido e un endpoint superiore all'impostazione della soglia. SPC - NA (non applicabile); l'SPC viene ignorato perché si è verificata l'amplificazione del bersaglio per Flu A. Verifica della sonda - AMMESSO (PASS); tutti i risultati della verifica della sonda sono validi.
Flu B POSITIVO (Flu B POSITIVE)	<ul style="list-style-type: none"> Il segnale di Flu B ha un valore Ct compreso nell'intervallo valido e un endpoint superiore all'impostazione minima. SPC: NA (non applicabile); l'SPC viene ignorato perché si è verificata l'amplificazione del bersaglio per Flu B. Verifica della sonda: AMMESSO (PASS); tutti i risultati della verifica della sonda sono validi
RSV POSITIVO (RSV POSITIVE)	<ul style="list-style-type: none"> Il segnale dell'RSV ha un valore Ct compreso nell'intervallo valido e un endpoint superiore all'impostazione minima. SPC: NA (non applicabile); l'SPC viene ignorato perché si è verificata l'amplificazione del bersaglio per l'RSV. Verifica della sonda: AMMESSO (PASS); tutti i risultati della verifica della sonda sono validi.
SARS-CoV-2 NEGATIVO (SARS-CoV-2 NEGATIVE); Flu A NEGATIVO (Flu A NEGATIVE); Flu B NEGATIVO (Flu B NEGATIVE); RSV NEGATIVO (RSV NEGATIVE)	<p>L'RNA bersaglio del SARS-CoV-2 non è stato rilevato; l'RNA bersaglio di Flu A non è stato rilevato; l'RNA bersaglio di Flu B non è stato rilevato; l'RNA bersaglio dell'RSV non è stato rilevato.</p> <ul style="list-style-type: none"> Gli RNA bersaglio di SARS-CoV-2, Flu A, Flu B e RSV non sono stati rilevati. SPC - AMMESSO (PASS); l'SPC ha un valore Ct compreso nell'intervallo valido e un endpoint superiore all'impostazione minima. Verifica della sonda - AMMESSO (PASS); tutti i risultati della verifica della sonda sono validi.
NON VALIDO (INVALID)	<p>L'SPC non soddisfa i criteri di accettazione e non è stato rilevato nessun bersaglio. Ripetere il test in base alla Procedura di ripetizione del test, come descritto nella Sezione 17.2.</p> <ul style="list-style-type: none"> SPC: RESPINTO (FAIL); l'SPC e i segnali di SARS-CoV-2, Flu A, Flu B e RSV non hanno un valore Ct compreso nell'intervallo valido e l'endpoint è inferiore all'impostazione minima. Verifica della sonda - AMMESSO (PASS); tutti i risultati della verifica della sonda sono validi

Tabella 1. Possibili risultati per Xpert Xpress SARS-CoV-2_Flu_RSV e interpretazione (continua)

Risultato	Interpretazione
ERRORE (ERROR)	<p>È impossibile determinare la presenza o l'assenza dell'RNA di SARS-CoV-2, Flu A, Flu B e RSV. Ripetere il test in base alla Procedura di ripetizione del test, come descritto nella Sezione 17.2.</p> <ul style="list-style-type: none"> • SARS-CoV-2: NESSUN RISULTATO (NO RESULT) • Flu A: NESSUN RISULTATO (NO RESULT) • Flu B: NESSUN RISULTATO (NO RESULT) • RSV: NESSUN RISULTATO (NO RESULT) • SPC: NESSUN RISULTATO (NO RESULT) • Verifica della sonda: RESPINTO (FAIL)¹; uno o più risultati della verifica della sonda non sono validi <p>¹ Se la verifica della sonda è riuscita, l'errore deriva dal superamento dell'intervallo accettabile da parte del limite massimo di pressione oppure dal fatto che non sia stato aggiunto alcun campione o dal guasto di un componente del sistema.</p>
NESSUN RISULTATO (NO RESULT)	<p>È impossibile determinare la presenza o l'assenza dell'RNA di SARS-CoV-2, Flu A, Flu B e RSV. Ripetere il test in base alla Procedura di ripetizione del test, come descritto nella Sezione 17.2. NESSUN RISULTATO (NO RESULT) indica che i dati raccolti sono insufficienti. Ad esempio, l'operatore ha interrotto un test in corso.</p> <ul style="list-style-type: none"> • SARS-CoV-2: NESSUN RISULTATO (NO RESULT) • Flu A: NESSUN RISULTATO (NO RESULT) • Flu B: NESSUN RISULTATO (NO RESULT) • RSV: NESSUN RISULTATO (NO RESULT) • SPC: NESSUN RISULTATO (NO RESULT) • Verifica della sonda: NA (non applicabile) <p>Se l'SPC è negativo e i risultati sono positivi per un bersaglio qualsiasi, si considerano validi i risultati per tutti i bersagli.</p>

Nella Tabella 2 sono riportati i risultati che si potrebbero ottenere selezionando la modalità test Xpert Xpress_SARS-CoV-2_Flu.

Tabella 2. Possibili risultati per Xpert Xpress_SARS-CoV-2_Flu e interpretazione

Risultato	Interpretazione
SARS-CoV-2 POSITIVO (SARS-CoV-2 POSITIVE)	<p>L'RNA bersaglio del SARS-CoV-2 è stato rilevato.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Il segnale di SARS-CoV-2 ha un valore Ct compreso nell'intervallo valido e un endpoint superiore all'impostazione minima. • SPC: NA (non applicabile); l'SPC viene ignorato perché si è verificata l'amplificazione del bersaglio per SARS-CoV-2. • Verifica della sonda: AMMESSO (PASS); tutti i risultati della verifica della sonda sono validi.
Flu A POSITIVO (Flu A POSITIVE)	<ul style="list-style-type: none"> • Il segnale di Flu A per il bersaglio RNA di Flu A1 o per il bersaglio RNA di Flu A2 oppure i segnali per entrambi i bersagli RNA hanno un Ct compreso nell'intervallo valido e un endpoint superiore all'impostazione della soglia. • SPC – NA (non applicabile); l'SPC viene ignorato perché si è verificata l'amplificazione del bersaglio per Flu A. • Verifica della sonda – AMMESSO (PASS); tutti i risultati della verifica della sonda sono validi.

Tabella 2. Possibili risultati per Xpert Xpress_SARS-CoV-2_Flu e interpretazione (continua)

Risultato	Interpretazione
Flu B POSITIVO (Flu B POSITIVE)	<ul style="list-style-type: none"> Il segnale di Flu B ha un valore Ct compreso nell'intervallo valido e un endpoint superiore all'impostazione minima. SPC: NA (non applicabile); l'SPC viene ignorato perché si è verificata l'amplificazione del bersaglio per Flu B. Verifica della sonda: AMMESSO (PASS); tutti i risultati della verifica della sonda sono validi.
SARS-CoV-2 NEGATIVO (SARS-CoV-2 NEGATIVE); Flu A NEGATIVO (Flu A NEGATIVE); Flu B NEGATIVO (Flu B NEGATIVE)	<p>L'RNA bersaglio di SARS-CoV-2 non è stato rilevato; l'RNA bersaglio di Flu A non è stato rilevato; l'RNA bersaglio di Flu B non è stato rilevato.</p> <ul style="list-style-type: none"> Gli RNA bersaglio di SARS-CoV-2, Flu A e Flu B non sono stati rilevati. SPC – AMMESSO (PASS); l'SPC ha un valore Ct compreso nell'intervallo valido e un endpoint superiore all'impostazione minima. Verifica della sonda – AMMESSO (PASS); tutti i risultati della verifica della sonda sono validi.
NON VALIDO (INVALID)	<p>L'SPC non soddisfa i criteri di accettazione e non è stato rilevato nessun bersaglio. Ripetere il test in base alla Procedura di ripetizione del test, come descritto nella Sezione 17.2.</p> <ul style="list-style-type: none"> SPC: RESPINTO (FAIL); l'SPC e i segnali di SARS-CoV-2, Flu A e Flu B non hanno un valore Ct compreso nell'intervallo valido e l'endpoint è inferiore all'impostazione minima. Verifica della sonda – AMMESSO (PASS); tutti i risultati della verifica della sonda sono validi
ERRORE (ERROR)	<p>È impossibile determinare la presenza o l'assenza dell'RNA di SARS-CoV-2, Flu A e Flu B. Ripetere il test in base alla Procedura di ripetizione del test, come descritto nella Sezione 17.2.</p> <ul style="list-style-type: none"> SARS-CoV-2: NESSUN RISULTATO (NO RESULT) Flu A: NESSUN RISULTATO (NO RESULT) Flu B: NESSUN RISULTATO (NO RESULT) SPC: NESSUN RISULTATO (NO RESULT) Verifica della sonda: RESPINTO (FAIL)¹; uno o più risultati della verifica della sonda non sono validi <p>¹ Se la verifica della sonda è riuscita, l'errore deriva dal superamento dell'intervallo accettabile da parte del limite massimo di pressione oppure dal fatto che non sia stato aggiunto alcun campione o dal guasto di un componente del sistema.</p>
NESSUN RISULTATO (NO RESULT)	<p>È impossibile determinare la presenza o l'assenza dell'RNA di SARS-CoV-2, Flu A e Flu B. Ripetere il test in base alla Procedura di ripetizione del test, come descritto nella Sezione 17.2. NESSUN RISULTATO (NO RESULT) indica che i dati raccolti sono insufficienti. Ad esempio, l'operatore ha interrotto un test in corso.</p> <ul style="list-style-type: none"> SARS-CoV-2: NESSUN RISULTATO (NO RESULT) Flu A: NESSUN RISULTATO (NO RESULT) Flu B: NESSUN RISULTATO (NO RESULT) SPC: NESSUN RISULTATO (NO RESULT) Verifica della sonda: NA (non applicabile)
<p>Se l'SPC è negativo e i risultati sono positivi per un bersaglio qualsiasi, si considerano validi i risultati per tutti i bersagli.</p>	

Nella Tabella 3 sono riportati i risultati che si potrebbero ottenere selezionando la modalità test Xpert Xpress_SARS-CoV-2.

Tabella 3. Possibili risultati per Xpert Xpress_SARS-CoV-2 e interpretazione

Risultato	Interpretazione
SARS-CoV-2 POSITIVO (SARS-CoV-2 POSITIVE)	L'RNA bersaglio del SARS-CoV-2 è stato rilevato. <ul style="list-style-type: none"> Il segnale di SARS-CoV-2 ha un valore Ct compreso nell'intervallo valido e un endpoint superiore all'impostazione minima. SPC: NA (non applicabile); l'SPC viene ignorato perché si è verificata l'amplificazione del bersaglio per SARS-CoV-2. Verifica della sonda: AMMESSO (PASS); tutti i risultati della verifica della sonda sono validi.
SARS-CoV-2 NEGATIVO (SARS-CoV-2 NEGATIVE)	L'RNA bersaglio del SARS-CoV-2 non è stato rilevato. <ul style="list-style-type: none"> L'RNA bersaglio del SARS-CoV-2 non è stato rilevato. SPC – AMMESSO (PASS); l'SPC ha un valore Ct compreso nell'intervallo valido e un endpoint superiore all'impostazione minima. Verifica della sonda – AMMESSO (PASS); tutti i risultati della verifica della sonda sono validi.
NON VALIDO (INVALID)	L'SPC non soddisfa i criteri di accettazione e il SARS-CoV-2 non è stato rilevato. Ripetere il test in base alla Procedura di ripetizione del test, come descritto nella Sezione 17.2. <ul style="list-style-type: none"> SPC: RESPINTO (FAIL); l'SPC e i segnali di SARS-CoV-2 non hanno un valore Ct compreso nell'intervallo valido e l'endpoint è inferiore all'impostazione minima. Verifica della sonda – AMMESSO (PASS); tutti i risultati della verifica della sonda sono validi
ERRORE (ERROR)	Non è possibile determinare la presenza o l'assenza dell'RNA del SARS-CoV-2. Ripetere il test in base alla Procedura di ripetizione del test, come descritto nella Sezione 17.2. <ul style="list-style-type: none"> SPC: NESSUN RISULTATO (NO RESULT) Verifica della sonda: RESPINTO (FAIL)¹; uno o più risultati della verifica della sonda non sono validi <p>¹ Se la verifica della sonda è riuscita, l'errore deriva dal superamento dell'intervallo accettabile da parte del limite massimo di pressione oppure dal fatto che non sia stato aggiunto alcun campione o dal guasto di un componente del sistema.</p>
NESSUN RISULTATO (NO RESULT)	Non è possibile determinare la presenza o l'assenza dell'RNA del SARS-CoV-2. Ripetere il test in base alla Procedura di ripetizione del test, come descritto nella Sezione 17.2. NESSUN RISULTATO (NO RESULT) indica che i dati raccolti sono insufficienti. Ad esempio, l'operatore ha interrotto un test in corso. <ul style="list-style-type: none"> SARS-CoV-2: NESSUN RISULTATO (NO RESULT) SPC: NESSUN RISULTATO (NO RESULT) Verifica della sonda: NA (non applicabile)

Il test Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV può essere eseguito per identificare il SARS-CoV-2, i virus dell'influenza e l'RSV selezionando Xpert Xpress_SARS-CoV-2_Flu_RSV dal menu Selezione analisi (Select Test), solo il SARS-CoV-2 e i virus dell'influenza selezionando Xpert Xpress_SARS-CoV-2_Flu, oppure solo il SARS-CoV-2 selezionando Xpert Xpress_SARS-CoV-2. La modalità test Xpert Xpress_SARS-CoV-2 include la funzione termine anticipato del saggio (Early Assay Termination, EAT) grazie alla quale i risultati si ottengono in un tempo minore nei campioni di analisi ad alto titolo se il segnale del bersaglio di SARS-CoV-2 raggiunge una soglia prestabilita prima del completamento di tutti i 45 cicli di PCR. Quando i titoli di SARS-CoV-2 sono sufficientemente alti per attivare la funzione EAT, è possibile che non si visualizzi la curva di amplificazione SPC e che i relativi risultati non siano refertati.

17 Ripetizioni del test

17.1 Motivi per ripetere il test

Se si ottiene uno dei risultati descritti qui di seguito, ripetere il test attenendosi alle istruzioni riportate nella Sezione 17.2, Procedura di ripetizione del test.

- Un risultato **NON VALIDO (INVALID)** indica che il controllo SPC non è valido. Il campione non è stato trattato correttamente, la PCR è stata inibita oppure il campione non è stato prelevato correttamente.
- Un risultato **ERRORE (ERROR)** potrebbe essere causato, fra l'altro, da un controllo per la verifica della sonda respinto, dal guasto di un componente del sistema, dal fatto che non sia stato aggiunto alcun campione o dal superamento dei limiti massimi di pressione.
- **NESSUN RISULTATO (NO RESULT)** indica che i dati raccolti sono insufficienti. Ad esempio, il test di integrità della cartuccia non è stato superato, l'operatore ha interrotto l'esecuzione di un test oppure si è verificata un'interruzione di corrente.

Se un controllo esterno non sortisce l'esito desiderato, ripetere il test di controllo esterno e/o contattare Cepheid per ricevere assistenza.

17.2 Procedura di ripetizione del test

Per ripetere il test in seguito a un risultato indeterminato (**NON VALIDO (INVALID)**, **NESSUN RISULTATO (NO RESULT)** o **ERRORE (ERROR)**), utilizzare una cartuccia nuova.

Utilizzare il campione residuo dalla provetta con il mezzo di trasporto del campione di analisi originale oppure una nuova provetta con il controllo esterno.

1. Indossare un paio di guanti puliti. Prendere una cartuccia Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV nuova e una pipetta di trasferimento nuova.
2. Controllare che la provetta di trasporto del campione di analisi o la provetta con il controllo esterno sia chiusa.
3. Miscelare il campione capovolgendo rapidamente per 5 volte la provetta con il mezzo di trasporto del campione di analisi o la provetta con il controllo esterno. Togliere il tappo dalla provetta di trasporto del campione di analisi o dalla provetta con il controllo esterno.
4. Aprire il coperchio della cartuccia.
5. Adoperando una pipetta di trasferimento pulita (fornita in dotazione), trasferire il campione (un'aliquota) nella camera della cartuccia con l'apertura grande (camera del campione).
6. Chiudere il coperchio della cartuccia.

18 Limitazioni

- Le prestazioni del test Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV sono state stabilite solo in campioni di analisi da tampone nasale e nasofaringeo. L'uso del test Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV non è stato valutato con altri tipi di campioni di analisi e le caratteristiche prestazionali non sono note.
- I campioni di analisi da lavaggio/aspirato nasale sono considerati campioni accettabili per l'uso con il test Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV, tuttavia le prestazioni con queste tipologie di campioni non sono state definite.
- Così come accade per qualsiasi test molecolare, le mutazioni a carico delle regioni bersaglio per il test Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV potrebbero influenzare il legame con i primer e/o con le sonde; di conseguenza il virus potrebbe non essere rilevato oppure potrebbe essere rilevato in modo meno prevedibile.
- Questo test non è in grado di escludere malattie causate da altri agenti patogeni batterici o virali.
- Le prestazioni di questo test sono state convalidate solo tramite le procedure fornite nel presente foglietto illustrativo. Qualsiasi modifica apportata a queste procedure può alterare le prestazioni dell'analisi.
- Risultati errati del test potrebbero verificarsi a causa di errori di prelievo dei campioni di analisi, mancata osservanza delle procedure consigliate per il prelievo, la manipolazione e la conservazione dei campioni, errori tecnici o scambio di campioni. La rigorosa osservanza delle istruzioni del presente foglietto illustrativo è necessaria per evitare risultati erronei.
- Risultati falsi negativi possono verificarsi se il virus è presente a livelli inferiori al limite di rilevamento del test.
- I risultati negativi non escludono la possibilità di infezione da SARS-CoV-2, virus influenzali o RSV e non devono pertanto essere usati come unica base per il trattamento o per altre decisioni riguardanti la gestione dei pazienti.
- I risultati del test Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV devono essere correlati all'anamnesi clinica, ai dati epidemiologici e agli altri dati a disposizione del medico che valuta il paziente.

- L'acido nucleico virale può persistere *in vivo*, indipendentemente dalla vitalità del virus. Il rilevamento del target o dei target degli analiti non implica che il virus o i virus corrispondenti siano infettivi o siano gli agenti eziologici dei sintomi clinici.
- Questo test è stato valutato esclusivamente per l'uso con materiale derivante da campioni di analisi umani.
- Questo è un test qualitativo e non fornisce il valore quantitativo dell'organismo rilevato.
- Questo test non è stato valutato per il monitoraggio del trattamento dell'infezione.
- Questo test non è stato valutato per lo screening del sangue o degli emoderivati per il rilevamento della presenza di SARS-CoV-2, virus influenzali o RSV.
- L'effetto delle sostanze interferenti è stato valutato solo per le sostanze elencate nella documentazione del saggio. L'interferenza ad opera di sostanze diverse da quelle riportate nel presente documento può causare risultati erronei.
- I risultati degli studi analitici con campioni artificiali con infezione concomitante hanno dimostrato la possibile interferenza competitiva quando SARS-CoV-2, i virus influenzali o l'RSV erano presenti a livelli 1X LoD.
- La reattività crociata con gli organismi delle vie respiratorie diversi da quelli riportati nel presente documento può causare risultati erronei.
- La recente esposizione del paziente al vaccino antinfluenzale FluMist® o ad altri vaccini antinfluenzali con virus attenuato vivo può provocare risultati positivi inaccurati.
- Poiché il test Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV non è in grado di differenziare tra i bersagli genici N2 ed E, la presenza di altri coronavirus nel lignaggio B, genere *Betacoronavirus*, comprendente il SARS-CoV-1 può determinare un risultato falso positivo. Al momento nessuno di questi altri coronavirus sembra circolare nella popolazione umana.
- Questo test non è destinato alla differenziazione dei sottogruppi dell'RSV, dei sottotipi del virus dell'influenza A né dei lignaggi del virus dell'influenza B. Se è richiesta la differenziazione degli specifici sottotipi e ceppi influenzali o dell'RSV, è necessario eseguire ulteriori analisi in base alle prescrizioni delle unità sanitarie pubbliche statali o locali.
- I mezzi di trasporto dei campioni di analisi contenenti tiocianato di guanidinio (GTC) possono interferire con il test determinando risultati falsi negativi.

19 Caratteristiche prestazionali

19.1 Valutazione clinica

Le prestazioni del test Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV sono state valutate utilizzando campioni clinici di archivio da tampone nasofaringeo (NF) e tampone nasale (NS) in mezzo di trasporto virale. I campioni di archivio sono stati selezionati consecutivamente in base alla data e al risultato dell'analita precedentemente noto. Un totale di 240 campioni di analisi da tampone NF e 239 campioni di analisi da tampone NS sono stati analizzati con Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV parallelamente a un test di RT-PCR a marchio CE per SARS-CoV-2 e al test Xpert Xpress Flu/RSV con metodica randomizzata e in cieco.

Sono state determinate la percentuale di concordanza positiva (Positive Percent Agreement, PPA) e la percentuale di concordanza negativa (Negative Percent Agreement, NPA) confrontando i risultati del test Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV con i risultati di un test di RT-PCR per SARS-CoV-2 a marchio CE per il bersaglio del SARS-CoV-2 e con i risultati del test Xpert Xpress Flu/RSV per i bersagli, rispettivamente, di Flu A, Flu B e RSV.

Per i campioni di analisi da tampone NF, Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV ha dimostrato una PPA e una NPA del 97,9% e del 100,0%, rispettivamente, per SARS-CoV-2; del 100,0% e 100,0%, rispettivamente, per Flu A; del 100,0% e 99,0%, rispettivamente, per Flu B; del 100,0% e 100,0%, rispettivamente, per l'RSV (Tabella 4).

Tabella 4. Risultati delle prestazioni di Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV con campioni di analisi da tampone NF

Target	Numero di campioni di analisi da tampone NF	VP	FP	VN	FN	PPA (IC al 95%)	NPA (IC al 95%)
SARS-CoV-2	240	46	0	193	1	97,9% (88,9% - 99,6%)	100,0% (98,1% - 100,0%)
Flu A	240	48	0	192	0	100% (92,6% - 100,0%)	100,0% (98,0% - 100,0%)
Flu B	240	46	2	192	0	100,0% (92,3% - 100,0%)	99,0% (96,3% - 99,7%)
RSV	240	47	0	193	0	100,0% (92,4% - 100,0%)	100,0% (98,1% - 100,0%)

VP: Vero positivo; FP: Falso positivo; VN: Vero negativo; FN: Falso negativo; IC: Intervallo di confidenza

Per i campioni di analisi da tampone NS, Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV ha dimostrato una PPA e una NPA del 97,9%, e del 100,0%, rispettivamente, per SARS-CoV-2; del 100,0% e 100,0%, rispettivamente, per Flu A; del 100,0% e 100,0%, rispettivamente, per Flu B; del 100,0% e 100,0%, rispettivamente, per l'RSV (Tabella 5).

Tabella 5. Risultati delle prestazioni di Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV con campioni di analisi da tampone NS

Target	Numero di campioni di analisi da tampone NS	VP	FP	VN	FN	PPA (IC al 95%)	NPA (IC al 95%)
SARS-CoV-2	239	47	0	191	1	97,9% (89,1% - 99,6%)	100,0% (98,0% - 100,0%)
Flu A	239	48	0	191	0	100,0% (92,6% - 100,0%)	100,0% (98,0% - 100,0%)
Flu B	239	47	0	192	0	100,0% (92,4% - 100,0%)	100,0% (98,0% - 100,0%)
RSV	239	48	0	191	0	100,0% (92,6% - 100,0%)	100,0% (98,0% - 100,0%)

20 Prestazioni analitiche

20.1 Sensibilità analitica (limite di rilevamento)

La sensibilità analitica del test Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV è stata valutata con un lotto di reagente e diluizioni limitanti di sei virus respiratori (NATtrol SARS-CoV-2, Flu A H1, Flu A H3, Flu B, RSV A e RSV B) in una matrice costituita da un pool di campioni clinici negativi da tampone NF, seguendo le indicazioni riportate nel documento EP17-A2 dell'Istituto per gli Standard Clinici e di Laboratorio (Clinical and Laboratory Standards Institute, CLSI). I valori di LoD stimati, come determinato con l'analisi di regressione probit, sono stati verificati utilizzando due lotti di reagenti per Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV. I valori di LoD verificati per i virus analizzati sono riepilogati nella Tabella 6.

Tabella 6. Limite di rilevamento di Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV

Virus/Ceppo	Concentrazione LoD
SARS-CoV-2 (USA-WA1/2020)	131 copie/ml
Influenza A/California/7/2009	0,004 TCID ₅₀ /ml
Influenza A/Victoria/361/2011	0,087 TCID ₅₀ /ml
Influenza B/Mass/2/2012	0,04 TCID ₅₀ /ml
RSV A/2/Australia/61	0,43 TCID ₅₀ /ml
RSV B/Wash/18537/62	0,22 TCID ₅₀ /ml

20.2 Reattività analitica (inclusività)

L'inclusività di Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV è stata valutata utilizzando l'analisi *in silico* degli ampliconi del saggio in relazione a 48.461 sequenze di SARS-CoV-2 disponibili nel database genetico GISAID per due bersagli: E e N2.

Per l'analisi del bersaglio E, 113 sequenze sono state escluse a causa di nucleotidi ambigui, il che ha ridotto il totale a 48.348 sequenze. Delle 48.348 sequenze GISAID, 48.108 (99,5%) erano una corrispondenza esatta dell'amplicone del bersaglio E di SARS-CoV-2 generato con il test Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV. Per 223 sequenze sono state osservate mancate corrispondenze a singolo nucleotide e per 17 sequenze sono state osservate due mancate corrispondenze. Delle 17 sequenze con due mancate corrispondenze, due sequenze contenevano 2 mancate corrispondenze nella regione del primer diretto, tre sequenze contenevano un dinucleotide "GA" nel primer inverso e dodici sequenze contenevano un dinucleotide "AA" che rientrava tra gli oligonucleotidi utilizzati nel saggio. Si ritiene che alcuna di queste mancate corrispondenze influisca sulle prestazioni del saggio.

Per l'analisi del bersaglio N2, 129 sequenze sono state escluse a causa di nucleotidi ambigui, il che ha ridotto il totale utilizzato nella valutazione a 48.332 sequenze. Delle 48.332 sequenze GISAID, 47.962 (99,2%) erano una corrispondenza esatta dell'amplicone del bersaglio N2 di SARS-CoV-2 generato con il test Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV. Per 369 sequenze sono state osservate mancate corrispondenze con singoli nucleotidi e per una sequenza sono state osservate tre (3) mancate corrispondenze. Per quanto riguarda l'unica sequenza con tre posizioni varianti, due dei nucleotidi con mancata corrispondenza si trovano nella regione della sonda e potrebbero avere un impatto sul legame con la sonda. Si prevede che nessuna delle altre mancate corrispondenze abbia un impatto negativo sulle prestazioni del saggio.

L'inclusività di Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV per il virus RSV e per i virus influenzali corrisponde a quella riportata per la valutazione della reattività analitica del test Xpert Xpress Flu/RSV.

La reattività analitica del test Xpert Xpress Flu/RSV è stata valutata a fronte di molteplici ceppi di influenza A H1N1 (stagionale pre-2009), influenza A H1N1 (pandemica 2009), influenza A H3N2 (stagionale), influenza aviaria A (H5N1, H5N2, H6N2, H7N2, H7N3, H2N2, H7N9 e H9N2), influenza B (ceppi rappresentativi dei lignaggi Victoria e Yamagata) e sottogruppi A e B del virus respiratorio sinciziale (RSV A e RSV B) a livelli vicini al LoD analitico. Un totale di 53 ceppi, inclusi 48 virus dell'influenza (35 di influenza A e 13 di influenza B) e 5 ceppi di RSV, sono stati analizzati in questo studio con il test Xpert Xpress Flu/RSV. Sono stati analizzati tre replicati per ciascun ceppo. Tutti i ceppi dei virus influenzali e dell'RSV sono risultati positivi in tutti e tre i replicati, ad eccezione di un ceppo H1N1 dell'influenza A (A/New Jersey/8/76), che è risultato positivo in 2 dei 3 replicati a 0,1 TCID₅₀/ml. I risultati sono riportati nella Tabella 7. La reattività crociata prevista dalle analisi *in silico* ha dimostrato un'omologia di sequenza del 100% per ulteriori ceppi H1N1.

Tabella 7. Reattività analitica (inclusività) del test Xpert Xpress Flu/RSV

Virus	Ceppo	Concentrazione target	Risultato		
			Flu A	Flu B	RSV
Controllo senza template		N/A	NEG	NEG	NEG
Influenza A H1N1 (pre-2009)	A/suina/Iowa/15/30	0,1 TCID ₅₀ /ml	POS	NEG	NEG
	A/WS/33	0,1 TCID ₅₀ /ml	POS	NEG	NEG
	A/PR/8/34	0,1 TCID ₅₀ /ml	POS	NEG	NEG
	A/Mal/302/54	0,1 TCID ₅₀ /ml	POS	NEG	NEG
	A/Denver/1/57	0,1 TCID ₅₀ /ml	POS	NEG	NEG
	A/New Jersey/8/76	0,1 TCID ₅₀ /ml	POS	NEG	NEG
	A/New Caledonia/20/1999	0,1 TCID ₅₀ /ml	POS	NEG	NEG
	A/New York/55/2004	0,1 TCID ₅₀ /ml	POS	NEG	NEG
	A/Solomon Island/3/2006	0,1 TCID ₅₀ /ml	POS	NEG	NEG
	A/Taiwan/42/06	0,1 TCID ₅₀ /ml	POS	NEG	NEG
Influenza A H1N1 (pdm2009)	A/suina/NY/02/2009	0,1 TCID ₅₀ /ml	POS	NEG	NEG
	A/Colorado/14/2012	0,1 TCID ₅₀ /ml	POS	NEG	NEG
	A/Washington/24/2012	0,1 TCID ₅₀ /ml	POS	NEG	NEG
Influenza A H3N2 (stagionale)	A/Aichi/2/68	2,0 TCID ₅₀ /ml	POS	NEG	NEG
	A/Hong Kong/8/68	2,0 TCID ₅₀ /ml	POS	NEG	NEG
	A/Port Chalmers/1/73	2,0 TCID ₅₀ /ml	POS	NEG	NEG
	A/Hawaii/15/2001	2,0 TCID ₅₀ /ml	POS	NEG	NEG
	A/Wisconsin/67/05	2,0 TCID ₅₀ /ml	POS	NEG	NEG
	A/Brisbane/10/2007	2,0 TCID ₅₀ /ml	POS	NEG	NEG
	A/Minnesota/11/2010 (H3N2)v	2,0 TCID ₅₀ /ml	POS	NEG	NEG
	A/Indiana/08/2011 (H3N2)v	2,0 TCID ₅₀ /ml	POS	NEG	NEG
	A/Texas/50/2012	2,0 TCID ₅₀ /ml	POS	NEG	NEG

Influenza aviaria A	A/anatra/Hunan/795/2002 (H5N1)	$\leq 1 \text{ pg}/\mu\text{l}^a$	POS	NEG	NEG
	A/pollo/Hubei/327/2004 (H5N1)	$\leq 1 \text{ pg}/\mu\text{l}^a$	POS	NEG	NEG
	A/Anhui/01/2005 (H5N1)	$\leq 1 \text{ pg}/\mu\text{l}^a$	POS	NEG	NEG
	A/occhialino giapponese/Hong Kong/1038/2006 (H5N1)	$\leq 1 \text{ pg}/\mu\text{l}^a$	POS	NEG	NEG
	A/anatra selvatica/WI/34/75 (H5N2)	$\leq 1 \text{ pg}/\mu\text{l}^a$	POS	NEG	NEG
	A/pollo/CA431/00 (H6N2)	$\leq 1 \text{ pg}/\mu\text{l}^a$	POS	NEG	NEG
	A/anatra/LTC-10-82743/1943 (H7N2)	$\leq 1 \text{ pg}/\mu\text{l}^a$	POS	NEG	NEG
	A/pollo/NJ/15086-3/94 (H7N3)	$\leq 1 \text{ pg}/\mu\text{l}^a$	POS	NEG	NEG
	A/Anhui/1/2013 (H7N9)	N/A ^b	POS	NEG	NEG
	A/Shanghai/1/2013 (H7N9)	N/A ^b	POS	NEG	NEG
	A/pollo/Corea/38349-p96323/ 1996 (H9N2)	$\leq 1 \text{ pg}/\mu\text{l}^a$	POS	NEG	NEG
Influenza B	A/anatra selvatica/NY/6750/78 (H2N2)	$\leq 1 \text{ pg}/\mu\text{l}^a$	POS	NEG	NEG
	B/Lee/40	1,0 TCID ₅₀ /ml	NEG	POS	NEG
	B/Allen/45	1,0 TCID ₅₀ /ml	NEG	POS	NEG
	B/GL/1739/54	1,0 TCID ₅₀ /ml	NEG	POS	NEG
	B/Maryland/1/59	1,0 TCID ₅₀ /ml	NEG	POS	NEG
	B/Panama/45/90 ^c	1,0 TCID ₅₀ /ml	NEG	POS	NEG
	B/Florida/07/2004 ^d	1,0 TCID ₅₀ /ml	NEG	POS	NEG
	B/Florida/02/06 ^c	1,0 TCID ₅₀ /ml	NEG	POS	NEG
	B/Florida/04/06 ^d	1,0 TCID ₅₀ /ml	NEG	POS	NEG
	B/Hong Kong/5/72	1,0 TCID ₅₀ /ml	NEG	POS	NEG
	B/Wisconsin/01/2011 ^d	1,0 TCID ₅₀ /ml	NEG	POS	NEG
	B/Malesia/2506/04 ^c	1,0 TCID ₅₀ /ml	NEG	POS	NEG
RSV A	B/Taiwan/2/62	1,0 TCID ₅₀ /ml	NEG	POS	NEG
	B/Brisbane/60/2008 ^c	1,0 TCID ₅₀ /ml	NEG	POS	NEG
	RSV-A/NY (dati clinici non noti)	3,0 TCID ₅₀ /ml	NEG	NEG	POS
	RSV-A/WI/629-8-2/2007	3,0 TCID ₅₀ /ml	NEG	NEG	POS
	RSV-A/WI/629-11-1/2008	3,0 TCID ₅₀ /ml	NEG	NEG	POS

RSV B	RSV-B/WV14617/85	7,0 TCID ₅₀ /ml	NEG	NEG	POS
	RSV-B/CH93(18)-18	7,0 TCID ₅₀ /ml	NEG	NEG	POS

- a. A causa dei regolamenti sulla biosicurezza, per i virus dell'influenza aviaria A è stato usato RNA virale purificato in una matrice di fondo simulata.
- b. A causa dei regolamenti sulla biosicurezza, una soluzione di virus dell'influenza aviaria A (H7N9) inattivati senza titolo virale è stata diluita 100.000 volte in una matrice di fondo simulata e analizzata.
- c. Lignaggio noto Victoria.
- d. Lignaggio noto Yamagata.

20.3 Specificità analitica (esclusività)

È stata condotta un'analisi *in silico* per le possibili reazioni crociate con tutti gli organismi elencati nella Tabella 8 mappando singolarmente i primer e le sonde nel test Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV alle sequenze scaricate dal database GISAID. I primer e le sonde E non sono specifici per SARS-CoV-2 e identificheranno i SARS-coronavirus umani e quelli del pipistrello. Sulla base dell'analisi *in silico*, non si prevede alcuna potenziale reattività crociata accidentale con gli altri organismi elencati nella Tabella 8.

Tabella 8. Microrganismi con specificità analitica per Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV

Microrganismi appartenenti alla stessa famiglia genetica	Organismi con priorità elevata
Coronavirus umano 229E	Adenovirus (ad es., C1 Ad. 71)
Coronavirus umano OC43	Metapneumovirus umano (hMPV)
Coronavirus umano HKU1	Virus parainfluenzali 1-4
Coronavirus umano NL63	Influenza A
SARS-coronavirus	Influenza B
MERS-coronavirus	Influenza C
Coronavirus del pipistrello	Enterovirus (ad es., EV68)
	Virus respiratorio sinciziale
	Rhinovirus
	<i>Chlamydia pneumoniae</i>
	<i>Haemophilus influenzae</i>
	<i>Legionella pneumophila</i>
	<i>Mycobacterium tuberculosis</i>
	<i>Streptococcus pneumoniae</i>
	<i>Streptococcus pyogenes</i>
	<i>Bordetella pertussis</i>
	<i>Mycoplasma pneumoniae</i>
	<i>Pneumocystis jirovecii (PJP)</i>
	Parechovirus
	<i>Candida albicans</i>
	<i>Corynebacterium diphtheriae</i>
	<i>Legionella non-pneumophila</i>
	<i>Bacillus anthracis (antrace)</i>
	<i>Moraxella catarrhalis</i>
	<i>Neisseria elongata e N. meningitidis</i>
	<i>Pseudomonas aeruginosa</i>

Tabella 8. Microrganismi con specificità analitica per Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV (continua)

Microrganismi appartenenti alla stessa famiglia genetica	Organismi con priorità elevata
	<i>Staphylococcus epidermidis</i>
	<i>Streptococcus salivarius</i>
	<i>Leptospira</i>
	<i>Chlamydia psittaci</i>
	<i>Coxiella burnetii</i> (febbre Q)
	<i>Staphylococcus aureus</i>

La specificità analitica dell'Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV per i virus Flu A, Flu B e RSV corrisponde a quella riportata per la valutazione dell'esclusività analitica del test Xpert Xpress Flu/RSV. La specificità analitica del test Xpert Xpress Flu/RSV è stata valutata analizzando un pannello di 44 colture costituite da 16 ceppi virali, 26 ceppi batterici e 2 ceppi di lievito rappresentativi degli agenti patogeni respiratori comuni o di quelli potenzialmente rilevabili nel tratto nasofaringeo. Tre replicati di ciascun ceppo batterico e di lievito sono stati analizzati a concentrazioni $\geq 1 \times 10^6$ UFC/ml con l'eccezione di un ceppo che è stato analizzato a 1×10^5 UFC/ml (*Chlamydia pneumoniae*). Sono stati analizzati tre replicati di ciascun virus a concentrazioni $\geq 1 \times 10^5$ TCID₅₀/ml. La specificità analitica è stata del 100%. I risultati sono riportati nella Tabella 9.

Tabella 9. Specificità analitica del test Xpert Xpress Flu/RSV

Microrganismo	Concentrazione	Influenza A	Influenza B	RSV
Controllo senza template	N/A	NEG	NEG	NEG
Adenovirus tipo 1	1,12E+06 TCID ₅₀ /ml	NEG	NEG	NEG
Adenovirus tipo 7	1,87E+05 TCID ₅₀ /ml	NEG	NEG	NEG
Coronavirus umano OC43	2,85E+05 TCID ₅₀ /ml	NEG	NEG	NEG
Coronavirus umano 229E	1,00E+05 TCID ₅₀ /ml	NEG	NEG	NEG
Cytomegalovirus	1,00E+05 TCID ₅₀ /ml	NEG	NEG	NEG
Echovirus	3,31E+07 TCID ₅₀ /ml	NEG	NEG	NEG
Enterovirus	3,55E+05 TCID ₅₀ /ml	NEG	NEG	NEG
Virus di Epstein-Barr	7,16E+07 TCID ₅₀ /ml	NEG	NEG	NEG
Virus dell'herpes simplex	8,90E+05 TCID ₅₀ /ml	NEG	NEG	NEG
Virus del morbillo	6,31E+05 TCID ₅₀ /ml	NEG	NEG	NEG
Metapneumovirus umano	1,00E+05 TCID ₅₀ /ml	NEG	NEG	NEG
Virus della parotite	6,31E+06 TCID ₅₀ /ml	NEG	NEG	NEG
Virus parainfluenzale umano tipo 1	1,15E+06 TCID ₅₀ /ml	NEG	NEG	NEG
Virus parainfluenzale umano tipo 2	6,31E+05 TCID ₅₀ /ml	NEG	NEG	NEG
Virus parainfluenzale umano tipo 3	3,55E+06 TCID ₅₀ /ml	NEG	NEG	NEG

Rinovirus tipo 1A	1,26E+05 TCID ₅₀ /ml	NEG	NEG	NEG
<i>Acinetobacter baumannii</i>	1,00E+06 UFC/ml	NEG	NEG	NEG
<i>Burkholderia cepacia</i>	3,30E+06 UFC/ml	NEG	NEG	NEG
<i>Candida albicans</i>	3,20E+06 UFC/ml	NEG	NEG	NEG
<i>Candida parapsilosis</i>	3,00E+06 UFC/ml	NEG	NEG	NEG
<i>Bordetella pertussis</i>	3,30E+06 UFC/ml	NEG	NEG	NEG
<i>Chlamydia pneumoniae</i>	1,00E+05 UFC/ml	NEG	NEG	NEG
<i>Citrobacter freundii</i>	3,30E+06 UFC/ml	NEG	NEG	NEG
<i>Corynebacterium</i> sp.	3,30E+06 UFC/ml	NEG	NEG	NEG
<i>Escherichia coli</i>	1,00E+07 UFC/ml	NEG	NEG	NEG
<i>Enterococcus faecalis</i>	1,30E+06 UFC/ml	NEG	NEG	NEG
<i>Haemophilus influenzae</i>	1,00E+06 UFC/ml	NEG	NEG	NEG
<i>Lactobacillus reuteri</i>	1,00E+06 UFC/ml	NEG	NEG	NEG
<i>Legionella</i> spp.	1,00E+06 UFC/ml	NEG	NEG	NEG
<i>Moraxella catarrhalis</i>	1,00E+07 UFC/ml	NEG	NEG	NEG
<i>Mycobacterium tuberculosis</i> (non virulento)	1,00E+06 UFC/ml	NEG	NEG	NEG
<i>Mycoplasma pneumoniae</i>	1,00E+06 UFC/ml	NEG	NEG	NEG
<i>Neisseria meningitidis</i>	2,15E+06 UFC/ml	NEG	NEG	NEG
<i>Neisseria mucosa</i>	1,00E+07 UFC/ml	NEG	NEG	NEG
<i>Propionibacterium acnes</i>	2,40E+07 UFC/ml	NEG	NEG	NEG
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	3,70E+06 UFC/ml	NEG	NEG	NEG
<i>Staphylococcus aureus</i> (produttore di proteina A)	2,20E+06 UFC/ml	NEG	NEG	NEG
<i>Staphylococcus epidermidis</i>	3,40E+06 UFC/ml	NEG	NEG	NEG
<i>Staphylococcus haemolyticus</i>	4,00E+06 UFC/ml	NEG	NEG	NEG
<i>Streptococcus agalactiae</i>	3,50E+06 UFC/ml	NEG	NEG	NEG
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	1,00E+06 UFC/ml	NEG	NEG	NEG
<i>Streptococcus pyogenes</i>	1,00E+07 UFC/ml	NEG	NEG	NEG
<i>Streptococcus salivarius</i>	1,00E+07 UFC/ml	NEG	NEG	NEG
<i>Streptococcus sanguinis</i>	3,10E+06 UFC/ml	NEG	NEG	NEG

20.4 Interferenza competitiva

È stata valutata l'interferenza competitiva dell'Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV provocata dalle infezioni concomitanti analizzando singoli ceppi di SARS-CoV-2, Flu A, Flu B o RSV a 1X LoD in presenza di differenti ceppi bersaglio a concentrazione maggiore in una matrice di fondo simulata. La concentrazione al LoD era di 131 copie/ml per il SARS-CoV-2 ed era compresa tra 0,004 TCID₅₀/ml e 0,43 TCID₅₀/ml per i ceppi dei virus influenzali e dell'RSV; i ceppi competitivi sono stati valutati a 10⁴ unità titolo (copie/ml, TCID₅₀/ml, CEID₅₀/ml o UFP/ml). L'interferenza competitiva analitica è stata valutata utilizzando un ceppo di SARS-CoV-2 (inattivato USA-WA1/2020), Flu A H3 (H3/Victoria/361/2011), Flu B (B/Mass/02/2012), RSV A (RSV-A/2/Australia/61) e RSV B (RSV-B/Wash/18537/62). Sono stati analizzati replicati di 20 per ciascun ceppo target e per ciascuna combinazione di ceppi competitivi. La distribuzione binomiale normale con 20 campioni replicati al LoD è compresa tra 17 e 20 risultati positivi in base alla distribuzione binomiale con N=20, p=0,95 (X~Bin(20, 0,95)). Pertanto, set di 20 campioni con 16 o meno campioni positivi sarebbero rari e costituirebbero indicazione di un effetto competitivo inibitore dovuto alla presenza di alti livelli di un analita competitivo. Di seguito è riportato un riepilogo dei risultati:

Tabella 10. Riepilogo dei risultati per l'interferenza competitiva

Ceppo analizzato al LoD	Ceppo interferente	Rilevazioni corrette (n/20)					
		Ceppo analizzato al LoD e interferente a:					
10 ⁴ *	10 ³ *	10 ² *	10 *	1 *	0,1 *		
Flu B	Flu A	6/20	20/20				
RSV A	Flu A	9/20	17/20				
RSV B	Flu A	11/20	18/20				
SARS-CoV-2	Flu A	6/20	17/20	20/20			
Flu A	Flu B	1/20	4/20	8/20	9/19	15/20	20/20
RSV A	Flu B	0/20	0/20	3/20	18/20		
RSV B	Flu B	7/20	8/20	11/20	18/20		
SARS-CoV-2	Flu B	3/20	4/20	11/20	17/20	20/20	
Flu A	RSV A	15/20	12/20	20/20			
Flu B	RSV A	15/20	17/20				
SARS-CoV-2	RSV A	17/20	19/20				
Flu A	RSV B	9/20	7/20	6/20	14/20	20/20	
Flu B	RSV B	10/20	10/20	16/20	19/20		
SARS-CoV-2	RSV B	17/20	16/20	15/20	20/20		
Flu A	SARS-CoV-2	19/20					
Flu B	SARS-CoV-2	18/20					
RSV A	SARS-CoV-2	19/20					
RSV B	SARS-CoV-2	19/20					

* Le unità per la concentrazione di ciascun organismo sono le seguenti: Flu A H3 - CEID₅₀/ml; Flu B e RSV B - TCID₅₀/ml; RSV A - UFP/ml; SARS-CoV-2 - copie/ml

Il testo in *corsivo* indica gli effetti inibitori

Il testo in **grassetto** indica l'assenza di inibizione (SARS-CoV-2 analizzato a >19/20)

Flu A/Victoria/361/2011, a una concentrazione 1×10^4 CEID₅₀/ml, ha inibito Flu B, RSV A, RSV B e SARS-CoV-2 al LoD.

Flu B/Mass/2/2012, alle concentrazioni riportate nella Tabella 10, ha inibito SARS-CoV-2, Flu A, RSV A e RSV B alle concentrazioni al LoD di questi bersagli.

RSV A/2/Australia/61, a una concentrazione 1×10^4 UFP/ml, ha inibito SARS-CoV-2, Flu A e Flu B al LoD

RSV-B/Wash/18537/62, alle concentrazioni riportate nella Tabella 10, ha inibito SARS-CoV-2 Flu A e Flu B alle concentrazioni al LoD di questi bersagli.

20.5 Sostanze potenzialmente interferenti

Le sostanze potenzialmente interferenti che potrebbero essere presenti nel tratto nasofaringeo (o essere introdotte durante il prelievo e la manipolazione dei campioni di analisi) e interferire con l'accurata identificazione di SARS-CoV-2, Flu A, Flu B e RSV sono state valutate con un'attenta analisi diretta con Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV. Anche altre sostanze erano state precedentemente valutate sul saggio Xpert Xpress Flu/RSV.

Le sostanze potenzialmente interferenti nel tratto nasale e nasofaringeo possono comprendere ma non esclusivamente: sangue, secrezioni nasali o muco e medicazioni nasali e faringei usate per alleviare congestione, secca nasale, irritazione o asma e sintomi allergici, nonché antibiotici e antivirali. I campioni positivi e negativi sono stati preparati in una matrice nasale simulata. I campioni negativi ($N = 8$) sono stati analizzati per la presenza di ciascuna sostanza per determinare l'effetto sulle prestazioni del controllo per il trattamento dei campioni (SPC). I campioni positivi ($N = 8$) sono stati analizzati per ogni sostanza con i virus inoculati a 3X il LoD analitico determinato per ciascun ceppo. I campioni positivi analizzati con Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV includevano un ceppo di SARS-CoV-2, due ceppi del virus dell'influenza A, un ceppo del virus dell'influenza B e due ceppi di RSV (RSV A e RSV B), mentre quelli testati con Xpert Xpress Flu/RSV erano costituiti da sei ceppi di virus influenzale (quattro dell'influenza A e due dell'influenza B) e quattro ceppi di RSV (due di RSV A e due di RSV B). Le sostanze valutate solo elencate nella Tabella 11 insieme alle concentrazioni finali e ai principi attivi analizzati. Nessuna di queste sostanze ha causato interferenza con le prestazioni del saggio alle concentrazioni analizzate in questo studio. Tutti i replicati positivi e negativi sono stati correttamente identificati dal test Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV e/o dal test Xpert Xpress Flu/RSV.

Tabella 11. Sostanze potenzialmente interferenti nel test Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV e/o nel test Xpert Xpress Flu/RSV

Sostanza/Classe	Descrizione/Principio attivo	Concentrazione analizzata
Controllo	Matrice nasale simulata	100% (v/v)
Broncodilatatore beta-adrenergico ^a	Salbutamolo solfato	0,83 mg/ml (equivalente a 1 dose al giorno)
Sangue	Sangue (umano)	2% (v/v)
Sistema di trasporto universale BD	Mezzo di trasporto	100% (v/v)
Remel M4 [®]	Mezzo di trasporto	100% (v/v)
Remel M4RT [®]	Mezzo di trasporto	100% (v/v)
Remel M5 [®]	Mezzo di trasporto	100% (v/v)
Remel M6 [®]	Mezzo di trasporto	100% (v/v)
Pasticche per la gola, analgesico e anestetico orale ^a	Benzocaina, mentolo	1,7 mg/ml
Mucina ^a	Proteina mucina purificata (ghiandola sottomandibolare bovina o suina)	0,1% (p/v) ^b
Unguento nasale antibiotico ^a	Mupirocina	10 mg/ml

Spray nasale salino ^a	Cloruro di sodio (0,65%)	15% (v/v)
Spray nasale Anefrin	Ossimetazolina, 0,05%	15% (v/v)
Gocce nasali contenenti PHNY	Fenilefrina, 0,5%	15% (v/v)
Farmaci antivirali Tamiflu ^a	Zanamivir	7,5 mg/ml
Antibatterico sistematico	Tobramicina	4 µg/ml
Gel nasale Zicam	Luffa operculata, Galphimia glauca, Histaminum hydrochloricum, Sulfur	15% (p/v)
Corticosteroide nasale	Fluticasone propionato	5 µg/ml

a. Sostanze/principi attivi e concentrazioni che sono state valutate con il test Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV.
 b. Non è stata osservata alcuna interferenza con le prestazioni di Xpert Xpress Flu/RSV a una concentrazione del 2,5%.

20.6 Contaminazione da carry-over

Studi sul carry-over per stabilire che le cartucce GeneXpert indipendenti monouso siano in grado di prevenire la contaminazione da carry-over sono stati condotti per i precedenti test Xpert sviluppati per i sistemi GeneXpert, incluso Xpert Xpress Flu/RSV. Gli studi hanno dimostrato che un campione negativo, se preceduto da un campione positivo con valori molto elevati nello stesso modulo GeneXpert, non ha determinato alcun carry-over.

21 Riproducibilità

La riproducibilità del test Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV è stata stabilita in tre centri utilizzando un pannello di 9 componenti comprendente un campione negativo, quattro campioni a bassa positività (~1x LoD) e quattro campioni a positività moderata (~3x LoD). Il campione negativo era costituito da una matrice simulata senza microrganismo bersaglio o RNA bersaglio. I campioni positivi erano campioni artificiali in una matrice simulata utilizzando NATtrol SARS-CoV-2 (ZeptoMetrix) inattivato, virus in coltura Influenza A/California/7/2009, Influenza B/Mass/2/2012 e RSV B/Wash/18537/62.

L'analisi è stata condotta in sei (6) giorni, utilizzando tre (3) lotti di cartucce Xpert Xpress SARS-CoV-2/Flu/RSV presso tre (3) centri partecipanti ciascuno con due (2) operatori per produrre un totale di 144 osservazioni per componente del pannello (3 centri x 2 operatori x 3 lotti x 2 giorni/lotto x 2 sessioni x 2 ripetizioni = 144 osservazioni/componente del pannello). I risultati dello studio sono riepilogati nella Tabella 12.

Tabella 12. Riepilogo dei risultati di riproducibilità - Percentuale di concordanza

Campione	Centro 1			Centro 2			Centro 3			% concordanza totale ^a per campione
	Op 1	Op 2	Centro	Op 1	Op 2	Centro	Op 1	Op 2	Centro	
Negativo	100% (24/24)	100% (24/24)	100% (48/48)	100% (24/24)	100% (24/24)	100% (48/48)	100% (24/24)	100% (48/48)	100% (48/48)	100% (144/144)
SARS-CoV-2 - Pos. basso	100% (24/24)	100% (24/24)	100% (48/48)	100% (24/24)	95,8% (23/24)	97,9% (47/48)	100% (24/24)	100% (24/24)	100% (48/48)	99,3% (143/144)
SARS-CoV-2 - Pos. moder.	100% (24/24)	100% (24/24)	100% (48/48)	100% (24/24)	100% (23/23)	100% (47/47)	100% (24/24)	100% (24/24)	100% (48/48)	100% (143/143) ^b
Flu A - Pos. basso	100% (24/24)	100% (24/24)	100% (48/48)	91,7% (22/24)	91,7% (22/24)	91,7% (44/48)	95,8% (23/24)	100% (24/24)	97,9% (47/48)	99,3% (139/144)
Flu A - Pos. moder.	100% (24/24)	100% (24/24)	100% (48/48)	100% (23/23)	100% (24/24)	100% (47/47)	100% (23/24)	100% (24/24)	100% (47/48)	100% (142/143) ^b
Flu B - Pos. basso	100% (24/24)	100% (24/24)	100% (48/48)	100% (24/24)	100% (24/24)	100% (48/48)	100% (24/24)	100% (24/24)	100% (48/48)	100% (144/144)
Flu B - Pos. moder.	100% (24/24)	100% (24/24)	100% (48/48)	100% (24/24)	100% (24/24)	100% (48/48)	100% (24/24)	100% (24/24)	100% (48/48)	100% (144/144)
RSV - Pos. basso	100% (24/24)	100% (24/24)	100% (48/48)	100% (23/23)	100% (24/24)	100% (47/47)	100% (24/24)	100% (24/24)	100% (48/48)	100% (143/143) ^b
RSV - Pos. moder.	100% (24/24)	100% (24/24)	100% (48/48)	100% (24/24)	100% (24/24)	100% (48/48)	100% (24/24)	100% (24/24)	100% (48/48)	100% (144/144)

a. La concordanza è stata calcolata come percentuale di risultati osservati che erano concordanti con i risultati attesi.
 b. Tre campioni con nessun risultato valido (2 indeterminati) [SARS-CoV-2 pos. moder. (1); Flu A pos. moder. (1); RSV pos. basso (1)].

22 Riferimenti bibliografici

1. Centers for Disease Control and Prevention. <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/index.html>. Accessed February 9, 2020.
2. bioRxiv. (<https://www.biorxiv.org/content/10.1101/2020.02.07.937862v1>). Accessed March 3, 2020.
3. Petric M, Comanor L, Petti CA. Role of the laboratory in diagnosis of influenza during seasonal epidemics and potential pandemics. *J Infect Dis.* 2006;194:S98-110.
4. Schweiger B, Zadow I, Heckler R, et al. Application of a fluorogenic PCR assay for typing and subtyping of influenza viruses in respiratory samples. *J Clin Micro.* 2000;38:1552-1558.
5. <http://www.cdc.gov/flu/about/viruses/types.htm>. Accessed on May 19, 2016.
6. <http://www.cdc.gov/RSV/index.html>. Accessed on March 14, 2013.
7. Centers for Disease Control and Prevention. *Biosafety in Microbiological and Biomedical laboratories* (refer to latest edition). <http://www.cdc.gov/biosafety/publications/>
8. Clinical and Laboratory Standards Institute. *Protection of Laboratory Workers from Occupationally Acquired Infections: Approved Guideline*. Document M29 (refer to latest edition).
9. REGULATION (EC) No 1272/2008 OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL of 16 December 2008 on the classification labeling and packaging of substances and mixtures amending and repealing, List of Precautionary Statements, Directives 67/548/EEC and 1999/45/EC (amending Regulation (EC) No 1907/2007).
10. Occupational Safety and Health Standards, Hazard Communication, Toxic and Hazard Substances (March 26, 2012) (29 C.F.R., pt. 1910, subpt. Z).

23 Ubicazione delle sedi centrali Cepheid

Sede centrale globale	Sede centrale europea
Cepheid 904 Caribbean Drive Sunnyvale, CA 94089 USA	Cepheid Europe SAS Vira Solelh 81470 Maurens-Scopont Francia
Telefono: +1 408 541 4191	Telefono: +33 563 825 300
Fax: +1 408 541 4192	Fax: +33 563 825 301
www.cepheid.com	www.cepheidinternational.com

24 Assistenza Tecnica

Prima di contattare l'Assistenza Tecnica di Cepheid, raccogliere le seguenti informazioni:

- Nome del prodotto
- Numero di lotto
- Numero di serie dello strumento
- Messaggi di errore (se presenti)
- Versione del software e, se pertinente, codice riportato sull'etichetta di servizio del computer

Regione	Telefono	E-mail
USA	+1 888 838 3222	techsupport@cepheid.com
Francia	+33 563 825 319	support@cepheideurope.com
Australia	+1800 130 821	
Nuova Zelanda	+0800 001 028	techsupportANZ@cepheid.com

Le informazioni di contatto di tutti gli uffici di Assistenza Tecnica di Cepheid sono disponibili nel sito:
www.cepheid.com/en/CustomerSupport.

25 Tabella dei simboli

Simbolo	Significato
REF	Numero di catalogo
IVD	Dispositivo medico diagnostico <i>in vitro</i>
	Non riutilizzare
LOT	Codice lotto
CE	Marchio CE – Conformità europea
EC REP	Rappresentante autorizzato nell'Unione Europea
	Consultare le istruzioni per l'uso
	Attenzione
	Produttore
	Paese di produzione
	Contenuto sufficiente per <n> test
CONTROL	Controllo
	Data di scadenza
	Limiti di temperatura
	Rischi biologici



Cepheid
904 Caribbean Drive
Sunnyvale, CA 94089, USA
Telefono: +1 408 541 4191
Fax: +1 408 541 4192



Cepheid Europe SAS
Vira Solelh
81470 Maurens-Scopont
Francia
Telefono: +33 563 825 300
Fax: +33 563 825 301





ATTESTAZIONE DI VERIFICA E REGISTRAZIONE CONTABILE
relativa alla DETERMINA DIRIGENZIALE con oggetto:

FORNITURA URGENTE DI TEST PER DIAGNOSI DIFFERENZIALE INFA, INFB, RSV, SARS – COV 2 PER UOSD MICROBIOLOGIA - ACQUISTO EX ART. 63, COMMA 3 LETT. B DEL D.Lgs. n.50/2016 e smi. PRESSO LA DITTA CEPHEID

ATTESTAZIONE DI VERIFICA E REGISTRAZIONE CONTABILE 1 (per le proposte che determinano un costo per l'AORN)

Il costo derivante dal presente atto : €15.300,00

- è di competenza dell'esercizio 2020 , imputabile al conto economico 5010105010 - Dispositivi medico-diagnostici in vitro (IVD) da scomputare dal preventivo di spesa che presenta la necessaria disponibilità
- è relativo ad acquisizione cespiti di cui alla Fonte di Finanziamento centro di costo FB000105 (COVID 19 - CORONAVIRUS)

Caserta li, 07/12/2020

**il Direttore
UOC GESTIONE ECONOMICO FINANZIARIA
Eduardo Scarfiglieri**