



Май 2023 г.

Важна забележка

Време е да актуализирате Вашата система QIAstat-Dx Задължителна актуализация към версия 1.2 на ADF на QIAstat-Dx Meningitis/Encephalitis Panel

Уважаеми партньори от лаборатории,

Вашето удовлетворение от системата QIAstat-Dx е нашият най-висок приоритет. Поради тази причина пускаме актуализиран файл с дефиниция на анализ (ADF) за **QIAstat-Dx Meningitis/Encephalitis Panel** (QIAstat-Dx ME Panel, Кат. № 691611).

Имайте предвид, че извършването на тази задължителна актуализация ще отнеме само 1 минута.

Тази задължителна актуализация към **ADF** версия **1.2** (V1.2) ще промени кодовете LOINC, свързани с две цели на QIAstat-Dx ME Panel, HSV1 и HSV2. Тази промяна ще засегне само свързването с БИС/ЛИС. Преди това HSV1 и HSV2 споделяха един и същ код LOINC. Тази актуализация на ADF към V1.2 вече ще предоставя отделни кодове LOINC за HSV1 и HSV2. За да разгледате промените в кода LOINC, вижте документа Спецификация на интерфейса на ЛИС на QIAstat-Dx LIS за QIAstat-Dx Meningitis/Encephalitis Panel. Този документ Спецификация на интерфейса на ЛИС може да бъде предоставен от Вашия търговски представител.

За да използвате новия ADF, ще трябва да импортирате QIAstat-Dx ME Panel ADF V1.2 във Вашия QIAstat-Dx Analyzer 1.0. QIAstat-Dx ME Panel ADF V1.2 е съвместим с QIAstat-Dx Analyzer 1.0, работещ със софтуерна версия 1.4 и по-нова

Как да актуализирате Вашия QIAstat-Dx ME Panel ADF до версия 1.2

Актуализацията до QIAstat-Dx ME Panel ADF V1.2 може да бъде извършена от клиентите. Ако имате затруднения по време на актуализацията, моля, свържете се с отдела за техническо обслужване на QIAGEN на support.qiagen.com.

За да актуализирате вашия QIAstat-Dx ME Panel ADF до V1.2 и да импортирате подобрената версия на анализа към Вашия QIAstat-Dx Analyzer 1.0, изпълнете следните стъпки:

1. Заявете ADF файла от Вашия търговски представител на QIAGEN или отидете на <https://www.qiagen.com/shop/automated-solutions/pcr-instruments/qiastat-dx/>
2. В менюто **Resources** (Ресурси) кликнете върху **Protocol Files** (Файлове с протоколи) и изтеглете QIAstat-Dx ME Panel ADF V1.2. Запазете и разархивирайте пакета. Копирайте файла *.asy в основната папка на USB устройството за съхранение (директно на USB устройството за съхранение, а не в папка).

3. Поставете USB устройството за съхранение, което съдържа съответния ADF, в USB порта на QIAstat-Dx Analyzer 1.0.
4. Натиснете бутона **Options** (Опции), след което – бутона **Assay Management** (Управление на анализите). В областта със съдържание се показва екранът Assay Management (Управление на анализите).
5. Натиснете иконата **Import** (Импортиране) в долната лява част на екрана.
6. Изберете ADF файла за импортиране от USB устройството за съхранение.
7. Ще се покаже диалогов прозорец и трябва да потвърдите качването на файловете.
8. След това може да се покаже диалогов прозорец с въпрос дали да замените текущата версия с новата. Натиснете Yes (Да), за да потвърдите.
9. Изберете **Assay Active** (Активен анализ), за да разрешите анализът да стане активен.
10. Присвоете активния анализ към потребител, като натиснете бутона **Options** (Опции), след което – бутона User Management (Управление на потребителите).
11. Изберете потребителя, който ще има право да изпълнява анализа. След това от **User Options** (Опции за потребителите) изберете **Assign Assays** (Присвояване на анализи).
12. Активирайте анализа и натиснете бутона **Save** (Запазване).

За допълнителна информация, вижте инструкциите в ръководството за използване за конкретния анализ (QIAstat-Dx ME Panel).

Ако имате допълнителни въпроси относно гореспоменатите точки, не се колебайте да се свържете с нас чрез Вашия търговски представител на QIAGEN или Вашия местен отдел за техническа поддръжка на QIAGEN на support.qiagen.com.

С уважение,

Вашият екип за QIAstat-Dx
www.qiagen.com

QIAstat-Dx Analyzer 1.0 е предназначен за инвитро диагностика.

QIAstat-Dx ME Panel е показан като помощно средство при диагностика на специфични причинители на менингит и/или енцефалит и резултатите трябва да се използват заедно с други клинични, епидемиологични и лабораторни данни. Резултатите от QIAstat-Dx ME Panel не са предназначени да служат като единствена основа за диагностициране, лечение или други решения относно пациента. Положителните резултати не изключват коинфекция с организми, които не са включени в QIAstat-Dx ME Panel. Откритият агент или откритите агенти може да не са категоричната причина за заболяването. Отрицателните резултати не изключват инфекция на централната нервна система (ЦНС). QIAstat-Dx ME Panel е предназначен за инвитро диагностика, прилагана само от лабораторни специалисти.

Търговски марки: QIAGEN®, Sample to Insight®, QIASphere®, QIAstat-Dx® (QIAGEN Group). Регистрираните имена, търговските марки и пр., използвани в настоящия документ, дори ако не са изрично обозначени като такива, не се считат за незащитени от закона.

HB-3264-001 1131432 05/2023 © 2023 QIAGEN, всички права запазени.