

Maj 2023

Vigtig bemærkning

Det er tid til at opdatere dit QIAstat-Dx-system Obligatorisk opgradering til QIAstat-Dx Meningitis/Encephalitis Panel ADF version 1.2

Kære laboratoriepartner

Vores mål med QIAstat-Dx-systemet er altid at sikre, at kunderne er tilfredse. Vi udgiver derfor en opdateret analysedefinitionsfil (Assay Definition File, ADF) til QIAstat-Dx Meningitis/Encephalitis Panel (QIAstat-Dx ME Panel, kat.-nr. 691611).

Det tager kun 1 minut at fuldføre denne obligatoriske opdatering.

Denne obligatoriske opdatering af ADF-version 1.2 (V1.2) ændrer de LOINC-koder, der er knyttet til to QIAstat-Dx ME Panel-mål, HSV1 og HSV2. Denne ændring påvirker kun HIS/LIS-forbindelsen. HSV1 og HSV2 havde tidligere den samme LOINC-kode. Når ADF er blevet opdateret til V1.2, har HSV1 og HSV2 separate LOINC-koder. Du kan gennemgå ændringerne af LOINC-kode i QIAstat-Dx LIS Interface Specification-dokumentet til QIAstat-Dx Meningitis/Encephalitis Panel. Du kan få udleveret LIS Interface Specification-dokumentet ved at kontakte din salgsrepræsentant.

For at bruge den nye ADF skal du importere QlAstat-Dx ME Panel ADF V1.2 på din QlAstat-Dx Analyzer 1.0. QlAstat-Dx ME Panel ADF V1.2 er kompatibel med QlAstat-Dx Analyzer 1.0 med softwareversion 1.4 og nyere

Sådan opdaterer du QIAstat-Dx ME Panel ADF til version 1.2

Opdateringen til QIAstat-Dx ME Panel ADF V1.2 kan udføres af kunden selv. Hvis du oplever problemer med opdateringen, bedes du kontakte QIAGEN Teknisk Service på **support.qiagen.com**.

For at opdatere QIAstat-Dx ME Panel ADF V1.2 og importere den opdaterede version af analysen til QIAstat-Dx Analyzer 1.0 skal du gøre følgende:

- 1. Anmod din QIAGEN-salgsrepræsentant om at sende dig ADF-filen, eller gå til https://www.qiagen.com/shop/automated-solutions/pcr-instruments/giastat-dx/
- På fanen Resources (Ressourcer) skal du klikke på Protocol Files (Protokolfiler) og downloade QIAstat-Dx ME Panel ADF V1.2. Gem zip-filen, og pak den ud. Kopiér filen *.asy til rodmappen på USB-lagerenheden (direkte på USB-lagerenheden, ikke i nogen mappe).
- 3. Indsæt USB-lagerenheden, der indeholder den tilsvarende ADF, i USB-porten på QIAstat-Dx Analyzer 1.0.

Sample to Insight

- 4. Tryk på knappen Options (Valgmuligheder) og derefter på knappen Assay Management (Analysestyring). Skærmbilledet Assay Management (Analysestyring) vises på skærmens indholdsområde.
- 5. Tryk på ikonet Import (Importer) nederst til venstre i skærmbilledet.
- 6. Vælg den ADF-fil, der skal importeres fra USB-lagerenheden.
- 7. Der vises en dialogboks, og du skal bekræfte upload af filerne.
- 8. Der vises muligvis en dialogboks, hvor du bliver bedt om at overskrive den aktuelle version med den nye. Tryk på Yes (Ja) for at bekræfte.
- 9. Vælg Assay Active (Analyse aktiv) for at lade analysen blive aktiv.
- Tildel den aktive analyse til brugeren ved at trykke på knappen Options (Valgmuligheder) og derefter på knappen User Management (Brugerstyring).
- 11. Vælg, hvilken bruger der skal have lov til at køre analysen. Vælg Assign Assays (Tildel analyser) fra User Options (Brugerindstillinger).
- 12. Aktivér analysen, og tryk på knappen Save (Gem).

Få flere oplysninger i brugsanvisningen til analysen (QIAstat-Dx ME Panel).

Hvis du har yderligere spørgsmål vedrørende ovenstående, er du meget velkommen til at kontakte din QIAGEN-salgsrepræsentant eller den lokale QIAGEN Teknisk Service på **support.giagen.com**.

Med venlig hilsen

QIAstat-Dx-teamet

QIAstat-Dx Analyzer 1.0 er beregnet til in vitro-diagnostisk brug.

QlAstat-Dx ME Panel er indiceret som en hjælp til diagnosticeringen af særlige stoffer, der forårsager meningitis og/eller encefalitis, og resultaterne skal anvendes i sammenhæng med andre kliniske og epidemiologiske data samt laboratoriedata. Resultater fra QlAstat-Dx ME Panel er ikke beregnet til at blive brugt som eneste grundlag for diagnose eller andre beslutninger i forbindelse med patientbehandling. Positive resultater udelukker ikke co-infektion med organismer, der ikke er indeholdt i QlAstat-Dx ME Panel. De(t) påviste stof(fer) er ikke nødvendigvis den definitive årsag til sygdommen. Negative resultater udelukker ikke infektion i centralnervesystemet (CNS). QlAstat-Dx ME Panel er beregnet til in vitro-diagnostisk brug af uddannet laboratoriepersonale.

HB-3264-001 1131432 05/2023 © 2023 QIAGEN, alle rettigheder forbeholdes

Varemærker: QIAGEN[®], Sample to Insighi[®], QIAsphere[®], QIAstat-Dx[®] (QIAGEN Group). Registrerede navne, varemærker osv., der bruges i dette dokument, er beskyttet af den relevante lovgivning, også når disse ikke er specifikt markeret som sådan.