



2023 m. gegužė

Svarbus pranešimas

Metas atnaujinti „QIAstat-Dx“ sistemą Privalomas atnaujinimas į „QIAstat-Dx Meningitis/Encephalitis Panel“ TAF 1.2 versiją

Gerb. laboratorijos partneri,

Jūsų pasitenkinimas „QIAstat-Dx“ sistema yra mūsų svarbiausias prioritetas. Todėl išleidžiame atnaujintą „QIAstat-Dx Meningitis/Encephalitis Panel“ („QIAstat-Dx ME Panel“, kat. Nr. 691611) tyrimo apibrėžimo failą (TAF).

Atkreipkite dėmesį, kad šis privalomas atnaujinimas užtruks vos minutę.

Šis **privalomas TAF 1.2 versijos** (V1.2) atnaujinimas pakeis LOINC kodus, susijusius su dviem „QIAstat-Dx ME Panel“ taikiniais – HSV1 ir HSV2. Pakeitimas turės įtakos tik HIS / LIS ryšiui. Anksčiau HSV1 ir HSV2 turėjo tą patį LOINC kodą. Šiame TAF atnaujinime iki V1.2 dabar bus pateikiami atskiri LOINC kodai HSV1 ir HSV2. Norėdami peržiūrėti LOINC kodų pakeitimus, žr. „QIAstat-Dx“ LIS sąsajos specifikacijos dokumentą, skirtą „QIAstat-Dx Meningitis/Encephalitis Panel“. LIS sąsajos specifikacijos dokumentą gali pateikti jūsų prekybos atstovas.

Kad galėtumėte naudoti naująjį TAF, reikia importuoti „QIAstat-Dx ME Panel“ TAF 1.2 versiją į „QIAstat-Dx Analyzer 1.0“. „QIAstat-Dx ME Panel“ TAF 1.2 versija yra suderinama su „QIAstat-Dx Analyzer 1.0“, kuriame įdiegta 1.4 ar naujesnės versijos programinė įranga.

Kaip atnaujinti „QIAstat-Dx ME Panel“ TAF į 1.2 versiją

Atnaujinti „QIAstat-Dx ME Panel“ TAF į 1.2 versiją gali patys klientai. Jei naujinant iškiltų kokių nors problemų, susisiekite su QIAGEN techninės pagalbos tarnyba adresu support.qiagen.com.

Norėdami atnaujinti „QIAstat-Dx ME Panel“ TAF 1.2 versiją ir importuoti atnaujintą tyrimo versiją į „QIAstat-Dx Analyzer 1.0“, atlikite toliau nurodytus veiksmus.

1. Paprašykite QIAGEN pardavimo atstovo suteikti TAF failą arba apsilankykite adresu <https://www.qiagen.com/shop/automated-solutions/pcr-instruments/qiastat-dx/>
2. Kortelėje **Resources** (ištekliai) spustelėkite **Protocol Files** (protokolo failai) ir atsisiųskite „QIAstat-Dx ME Panel“ TAF V1.2. Įrašykite ir išskleiskite paketą. Nukopijuokite *.asy failą į USB atmintinės šakninį aplanką (tiesiogiai USB atmintinėje, o ne kokiame nors aplanke).
3. USB atmintinę, kurioje yra atitinkamas TAF, prijunkite prie „QIAstat-Dx Analyzer 1.0“ USB priedado.

4. Paspauskite mygtuką „**Options**“ (parinktys), tada mygtuką „**Assay Management**“ (tyrimo tvarkymas). Ekranu turinio srityje atsidarys ekranas „Assay Management“ (tyrimo tvarkymas).
5. Paspauskite piktogramą **Import** (importuoti) ekrano apačioje kairėje.
6. USB atmintinėje pasirinkite importuotiną TAF failą.
7. Atsidarys dialogo langas, kuriame turėsite patvirtinti failų įkėlimą.
8. Tuomet gali atsidaryti dialogo langas, kuriame būsite paklausti, ar norite perrašyti esamą versiją nauju failu. Norėdami patvirtinti, paspauskite „Yes“ (taip).
9. Pasirinkite parinktį „**Assay Active**“ (tyrimas aktyvus), kad tyrimas taptų aktyvus.
10. Aktyvų tyrimą naudotojui priskirkite paspausdami mygtuką **Options** (parinktys), tada mygtuką „User Management“ (naudotojo tvarkymas).
11. Pasirinkite naudotoją, kuriam leidžiama vykdyti tyrimą. Tada dalyje „**User Options**“ (naudotojo parinktys) pasirinkite „**Assign Assays**“ (priskirti tyrimus).
12. Įgalinkite tyrimą ir paspauskite mygtuką **Save** (įrašyti).

Papildomos informacijos ieškokite konkretaus tyrimo („QIAstat-Dx ME Panel“) naudojimo instrukcijų vadove.

Jei turite papildomų klausimų dėl pirmiau minėtų punktų, nedvejodami kreipkitės į mus per savo QIAGEN prekybos atstovą arba vietinę QIAGEN techninę tarnybą adresu support.qiagen.com.

Pagarbiai

Jūsų „QIAstat-Dx“ komanda

www.qiagen.com

„QIAstat-Dx Analyzer 1.0“ skirtas in vitro diagnostikai.

„QIAstat-Dx ME Panel“ skirtas naudoti kaip pagalbini priemonė diagnozuojant konkrečius meningito ir (arba) encefalito sukėlėjus, o rezultatus būtina naudoti kartu su kitais klinikiniais, epidemiologiniais ir laboratoriniais duomenimis. „QIAstat-Dx ME Panel“ rezultatų negalima naudoti kaip vienintelio diagnozės, gydymo arba kitų sprendimų dėl paciento priežiūros pagrindo. Teigiami rezultatai nesuteikia pagrindo atmesti koinfekcijos į „QIAstat-Dx ME Panel“ tyrimą neįtrauktais organizmais tikimybės. Aptikta medžiaga ar medžiagos nebūtinai yra neabejotina ligos priežastis. Neigiami rezultatai neįrodo, kad centrinės nervų sistemos (CNS) infekcijos nėra. „QIAstat-Dx ME Panel“ skirtas laboratorijos specialistams atliekant in vitro diagnostiką.

Prekių ženklai: QIAGEN®, „Sample to Insight“®, „QIASphere“®, „QIAstat-Dx“® (QIAGEN Group). Šiame dokumente naudojami registruotieji pavadinimai, prekių ženklai ir kt., net jei jie specialiai nepažymėti, vis tiek yra saugomi įstatymų.

HB-3264-001 1131432 05/2023 © 2023 „QIAGEN“, visos teisės saugomos.