



Μάιος 2023

## Σημαντική σημείωση

### Πρέπει να πραγματοποιήσετε ενημέρωση του συστήματος QIAstat-Dx Υποχρεωτική αναβάθμιση στην έκδοση 1.2 του ADF του QIAstat-Dx Meningitis/Encephalitis Panel

Αγαπητέ συνεργάτη εργαστηρίου,

Πρώτη μας προτεραιότητα είναι το να μείνετε ικανοποιημένοι από το σύστημα QIAstat-Dx. Αυτός είναι ο λόγος που εκδίδουμε ενημερωμένο Αρχείο ορισμού προσδιορισμού (Assay Definition File, ADF) για το **QIAstat-Dx Meningitis/Encephalitis Panel** (QIAstat-Dx ME Panel, Αρ. καταλ. 691611).

**Έχετε υπόψη ότι θα χρειαστεί μόνο 1 λεπτό για να ολοκληρώσετε αυτήν την υποχρεωτική ενημέρωση.**

Αυτή η υποχρεωτική ενημέρωση στην έκδοση **1.2** του **ADF** (ΕΚΔ. 1.2) θα αλλάξει τους κωδικούς LOINC που σχετίζονται με τους δύο στόχους του QIAstat-Dx ME Panel, HSV1 και HSV2. Αυτή η αλλαγή θα επηρεάσει μόνο τη συνδεσιμότητα HIS/LIS. Μέχρι τώρα, το HSV1 και το HSV2 μοιράζονταν τον ίδιο κωδικό LOINC. Αυτή η ενημέρωση του ADF στην ΕΚΔ. 1.2 θα παρέχει πλέον χωριστούς κωδικούς LOINC στο HSV1 και στο HSV2. Για να ελέγξετε τις αλλαγές στον κώδικα LOINC, ανατρέξτε στο έγγραφο προδιαγραφών του περιβάλλοντος εργασίας του QIAstat-Dx LIS για το QIAstat-Dx Meningitis/Encephalitis Panel. Το έγγραφο προδιαγραφών του περιβάλλοντος εργασίας του LIS μπορεί να σας το χορηγήσει ο αντιπρόσωπος πωλήσεων.

Για να χρησιμοποιήσετε το νέο ADF, θα πρέπει να πραγματοποιήσετε εισαγωγή της ΕΚΔ. 1.2 του ADF του QIAstat-Dx ME Panel στον αναλυτή QIAstat-Dx Analyzer 1.0. Η ΕΚΔ. 1.2 του ADF του QIAstat-Dx ME Panel είναι συμβατό με τον αναλυτή QIAstat-Dx Analyzer 1.0 που λειτουργεί με έκδοση λογισμικού 1.4 και νεότερη

#### Διαδικασία ενημέρωσης του ADF του QIAstat-Dx ME Panel στην Έκδοση 1.2

Η ενημέρωση της ΕΚΔ. 1.2 του ADF του QIAstat-Dx ME Panel μπορεί να πραγματοποιηθεί από τους πελάτες. Εάν αντιμετωπίσετε προβλήματα κατά την ενημέρωση, επικοινωνήστε με το τμήμα Τεχνικών Υπηρεσιών της QIAGEN στον ιστότοπο [support.qiagen.com](https://support.qiagen.com).

Για να ενημερώσετε την ΕΚΔ. 1.2 του ADF του QIAstat-Dx ME Panel και για να εισαγάγετε την ενημερωμένη έκδοση του προσδιορισμού στον αναλυτή QIAstat-Dx Analyzer 1.0, ακολουθήστε τα εξής βήματα:

1. Ζητήστε το ADF από τον αντιπρόσωπο πωλήσεων της QIAGEN ή μεταβείτε στη διεύθυνση <https://www.qiagen.com/shop/automated-solutions/pcr-instruments/qiastat-dx/>

2. Στην καρτέλα **Resources** (Πόροι προϊόντος), επιλέξτε **Protocol Files** (Αρχεία πρωτοκόλλου) και πραγματοποιήστε λήψη της ΕΚΔ. 1.2 του ADF του QIAstat-Dx ME Panel. Αποθηκεύστε και αποσυμπιέστε το πακέτο. Αντιγράψτε το αρχείο\*.asy στον ριζικό φάκελο της συσκευής αποθήκευσης USB (δηλ. απευθείας στη συσκευή αποθήκευσης USB και όχι σε κάποιον φάκελο).
3. Εισαγάγετε τη συσκευή αποθήκευσης USB που περιέχει το αντίστοιχο ADF στη θύρα USB του αναλυτή QIAstat-Dx Analyzer 1.0.
4. Πατήστε το κουμπί **Options** (Επιλογές) και κατόπιν το κουμπί **Assay Management** (Διαχείριση προσδιορισμών). Η οθόνη Assay Management (Διαχείριση προσδιορισμών) εμφανίζεται στην περιοχή κύριου περιεχομένου της οθόνης.
5. Πατήστε το εικονίδιο **Import** (Εισαγωγή) στο κάτω αριστερό μέρος της οθόνης.
6. Επιλέξτε το ADF που πρόκειται να εισαχθεί από τη συσκευή αποθήκευσης USB.
7. Εμφανίζεται ένα πλαίσιο διαλόγου όπου θα χρειαστεί να επιβεβαιώσετε την αποστολή των αρχείων.
8. Στη συνέχεια, ενδέχεται να εμφανιστεί ένα πλαίσιο διαλόγου που σας ζητά να αντικαταστήσετε την τρέχουσα έκδοση με τη νέα. Πατήστε Yes (Ναι) για επιβεβαίωση.
9. Επιλέξτε **Assay Active** (Προσδιορισμός ενεργός) για να ενεργοποιηθεί ο προσδιορισμός.
10. Εκχωρήστε τον ενεργό προσδιορισμό σε έναν χρήστη, πατώντας το κουμπί **Options** (Επιλογές) και κατόπιν το κουμπί **User Management** (Διαχείριση χρηστών).
11. Επιλέξτε τον χρήστη που θα έχει το δικαίωμα να εκτελεί τον προσδιορισμό. Επιλέξτε **Assign Assays** (Εκχώρηση προσδιορισμών) από το στοιχείο **User Options** (Επιλογές χρήστη).
12. Ενεργοποιήστε τον προσδιορισμό και πατήστε το κουμπί **Save** (Αποθήκευση).

Για πρόσθετες πληροφορίες, ανατρέξτε στο εγχειρίδιο οδηγιών χρήσης για τον συγκεκριμένο προσδιορισμό (QIAstat-Dx ME Panel).

Σε περίπτωση που έχετε περαιτέρω ερωτήσεις σχετικά με την παραπάνω διαδικασία, μη διστάσετε να επικοινωνήσετε μαζί μας μέσω του αντιπροσώπου πωλήσεων της QIAGEN ή μέσω του τοπικού τμήματος τεχνικής υποστήριξης της QIAGEN στη διεύθυνση [support.qiagen.com](http://support.qiagen.com).

Με εκτίμηση,

Η ομάδα QIAstat-Dx Team

[www.qiagen.com](http://www.qiagen.com)

Ο αναλυτής QIAstat-Dx Analyzer 1.0 προορίζεται για in vitro διαγνωστική χρήση.

Το QIAstat-Dx ME Panel ενδείκνυται ως βοήθημα στη διάγνωση συγκεκριμένων παραγόντων που προκαλούν μηνιγγίτιδα ή/και εγκεφαλίτιδα και τα αποτελέσματα πρέπει να χρησιμοποιούνται σε συνδυασμό με άλλα κλινικά, επιδημιολογικά και εργαστηριακά δεδομένα. Τα αποτελέσματα από το QIAstat-Dx ME Panel δεν προορίζονται για χρήση ως αποκλειστική βάση για διάγνωση, θεραπεία ή άλλες αποφάσεις διαχείρισης ασθενών. Τα θετικά αποτελέσματα δεν αποκλείουν την πιθανότητα συλλοίμωξης από μικροοργανισμούς που δεν περιλαμβάνονται στο QIAstat-Dx ME Panel. Ο ανιχνευμένος παράγοντας ή οι ανιχνευμένοι παράγοντες, ενδέχεται να μην αποτελούν την καθοριστική αιτία της νόσου. Τα αρνητικά αποτελέσματα δεν αποκλείουν λοίμωξη του κεντρικού νευρικού συστήματος (ΚΝΣ). Το QIAstat-Dx ME Panel προορίζεται για in vitro διαγνωστική χρήση αποκλειστικά από επαγγελματίες εργασθηρίων.

Εμπορικά σήματα: QIAGEN®, Sample to Insight®, QIASphere®, QIAstat-Dx® (Όμιλος QIAGEN). Οι καταχωρισμένες ονομασίες, τα εμπορικά σήματα, κ.λπ., που χρησιμοποιούνται στο παρόν έγγραφο, δεν θα πρέπει να θεωρούνται μη προστατευόμενα από τον νόμο, ακόμα και αν αυτό δεν υποδεικνύεται ρητώς.

HB-3264-001 1131432 05/2023 © 2023 QIAGEN, Με την επιφύλαξη παντός δικαιώματος.