



Maggio 2023

Nota importante

È necessario aggiornare il sistema QIAstat-Dx Aggiornamento obbligatorio dell'ADF versione 1.2 per QIAstat-Dx Meningitis/Encephalitis Panel

Gentili rappresentanti del laboratorio partner,

La nostra priorità è garantire la soddisfazione degli utenti del sistema QIAstat-Dx. È per questo che stiamo rilasciando un file di definizione esame (ADF) aggiornato per il QIAstat-Dx Meningitis/Encephalitis Panel (QIAstat-Dx ME Panel, n. cat. 691611).

Si tenga in considerazione che questo aggiornamento obbligatorio richiede solo 1 minuto.

Questo aggiornamento obbligatorio all'ADF versione 1.2 (V1.2) modificherà i codici LOINC associati con due target del QIAstat-Dx ME Panel, HSV1 e HSV2. Questa modifica interesserà solo la connettività HIS/LIS. In precedenza HSV1 e HSV2 avevano lo stesso codice LOINC. Questo aggiornamento ADF alla versione 1.2 conterrà codici LOINC distinti per HSV1 e HSV2. Per visionare le modifiche ai codici LOINC fare riferimento al documento delle specifiche dell'interfaccia LIS QIAstat-Dx per il QIAstat-Dx Meningitis/Encephalitis Panel. Il documento delle specifiche dell'interfaccia LIS è reperibile presso il proprio rappresentante di vendita.

Per poter utilizzare il nuovo ADF, è necessario importare la versione 1.2 del QIAstat-Dx ME Panel ADF nel proprio QIAstat-Dx Analyzer 1.0. L'ADF della versione 1.2 del QIAstat-Dx ME Panel è compatibile con il QIAstat-Dx Analyzer 1.0 che esegue la versione software 1.4 e le versioni successive

Procedura di aggiornamento dell'ADF alla versione 1.2 per il QIAstat-Dx ME Panel

L'aggiornamento dell'ADF versione 1.2 del QIAstat-Dx ME Panel può essere eseguito direttamente dai clienti. Se si riscontrano problemi durante l'aggiornamento, contattare i servizi tecnici QIAGEN alla pagina support.qiagen.com.

Per aggiornare l'ADF versione 1.2 del QIAstat-Dx ME Panel e importare la versione aggiornata dell'esame nel QIAstat-Dx Analyzer 1.0, eseguire la procedura seguente:

1. Richiedere il file ADF al proprio rappresentante commerciale QIAGEN oppure andare alla pagina <https://www.qiagen.com/shop/automated-solutions/pcr-instruments/qiastat-dx/>
2. Nella scheda Resources (Risorse), fare clic su Protocol Files (File di protocollo) e scaricare l'ADF versione 1.2 per QIAstat-Dx ME Panel. Salvare e decomprimere il pacchetto. Copiare il file *.asy nella cartella principale del dispositivo di archiviazione USB (direttamente sulla chiavetta USB, non in una cartella).

3. Inserire il dispositivo di archiviazione USB contenente l'ADF corrispondente nella porta USB del QIAstat-Dx Analyzer 1.0.
4. Premere il pulsante "Options" (Opzioni) e poi il pulsante "Assay Management" (Gestione esame). La schermata Assay Management (Gestione esame) appare nell'area contenuti del display.
5. Premere l'icona Import (Importa) in basso a sinistra sullo schermo.
6. Selezionare il file ADF da importare dal dispositivo di archiviazione USB.
7. Verrà visualizzata una finestra di dialogo e sarà necessario confermare il caricamento dei file.
8. Potrebbe apparire una finestra di dialogo che chiede di sovrascrivere la versione corrente con una nuova. Premere Yes (Sì) per confermare.
9. Selezionare Assay Active (Esame attivo) per consentire all'esame di diventare attivo.
10. Assegnare l'esame attivo all'utente premendo il pulsante Options (Opzioni) e quindi il pulsante User Management (Gestione utenti).
11. Selezionare l'utente a cui deve essere consentito eseguire l'esame. Selezionare Assign Assays (Assegna esami) da User Options (Opzioni utente).
12. Abilitare l'esame e premere il pulsante Save (Salva).

Per ulteriori informazioni, consultare le istruzioni del manuale d'uso per lo specifico esame (QIAstat-Dx ME Panel).

Per qualsiasi ulteriore domanda in merito agli argomenti precedenti, non esitate a contattarci tramite il vostro rappresentante QIAGEN o i servizi tecnici QIAGEN locali all'indirizzo **support.qiagen.com**.

Cordiali saluti,

Il team QIAstat-Dx

www.qiagen.com

Il QIAstat-Dx Analyzer 1.0 è studiato per l'uso diagnostico in vitro.

Il QIAstat-Dx ME Panel è indicato come ausilio nella diagnosi di agenti specifici che causano meningite e/o encefalite e i risultati devono essere utilizzati insieme ad altri dati clinici, epidemiologici e di laboratorio. I risultati del QIAstat-Dx ME Panel non sono destinati a essere utilizzati come unica base per la diagnosi, il trattamento o altre decisioni di gestione del paziente. Risultati positivi non escludono la coinfezione con organismi non inclusi nel QIAstat-Dx ME Panel. L'agente rilevato potrebbe non essere la causa definitiva della malattia. I risultati negativi non escludono un'infezione del sistema nervoso centrale (Central Nervous System, CNS). Il QIAstat-Dx ME Panel è destinato esclusivamente all'uso diagnostico in vitro da parte di professionisti di laboratorio.

Marchi commerciali: QIAGEN®, Sample to Insight®, QIASphere®, QIAstat-Dx® (gruppo QIAGEN). I marchi commerciali, di fabbrica e via dicendo utilizzati in questo documento, anche se non indicati in modo specifico come tali, devono essere considerati come protetti dalla legge.

HB-3264-001 1131432 05/2023 © 2023 QIAGEN, tutti i diritti riservati.