



Mei 2023

Belangrijke opmerking

Het is tijd om uw QIAstat-Dx-systeem bij te werken Verplichte upgrade van QIAstat-Dx Meningitis/Encephalitis Panel ADF versie 1.2

Geachte laboratoriumpartner,

Uw tevredenheid met het QIAstat-Dx-systeem is onze hoogste prioriteit. Daarom publiceren wij een bijgewerkt assaydefinitiebestand (Assay Definition File, ADF) voor de QIAstat-Dx Meningitis/Encephalitis Panel (QIAstat-Dx ME Panel, cat.nr. 691611).

Let op: deze verplicht update duurt slechts 1 minuut.

Deze verplichte update naar ADF versie 1.2 (V1.2) wijzigt de LOINC-codes die zijn geassocieerd met twee QIAstat-Dx ME Panel-doelen, HSV1 en HSV2. Deze verandering heeft alleen invloed op HIS/LIS-connectiviteit. Voorheen deelden HSV1 en HSV2 dezelfde LOINC-code. Deze update naar V1.2 zorgt voor aparte LOINC-codes voor HSV1 en HSV2. Om de wijzigingen van de LOINC-codes te bekijken, kunt u het QIAstat-Dx LIS Interface Specification-document voor het QIAstat-Dx Meningitis/Encephalitis Panel raadplegen. Het LIS-interface Specification-document kan worden opgevraagd bij uw verkoopvertegenwoordiger.

Om het nieuwe ADF te kunnen gebruiken, moet u de QIAstat-Dx ME Panel ADF V1.2 importeren naar uw QIAstat-Dx Analyzer 1.0. Het QIAstat-Dx ME Panel ADF V1.2 is compatibel met de QIAstat-Dx Analyzer 1.0 met softwareversie 1.4 en later

Het ADF van uw QIAstat-Dx ME Panel bijwerken naar versie 1.2

Het is voor klanten mogelijk het ADF van de QIAstat-Dx ME Panel zelf naar V1.2 bij te werken. Neem contact op met de technische diensten van QIAGEN via support.qiagen.com indien u problemen ondervindt bij het bijwerken.

Om het ADF van uw QIAstat-Dx ME Panel naar V1.2 bij te werken en om de bijgewerkte versie van de assay te importeren naar uw QIAstat-Dx Analyzer 1.0, voert u de volgende stappen uit:

1. Vraag het ADF-bestand op bij uw QIAGEN-verkoopvertegenwoordiger of ga naar <https://www.qiagen.com/shop/automated-solutions/pcr-instruments/qiastat-dx/>
2. Klik binnen het tabblad Resources (Hulpmiddelen) op Protocol Files (Protocolbestanden) en download het ADF V1.2 van de QIAstat-Dx ME Panel. Sla het pakket op en pak het uit. Kopieer het *.asy-bestand naar de hoofdmap op de USB-opslagmedium (rechtstreeks op de USB-opslagmedium, dus niet in een willekeurige map).
3. Steek het USB-opslagmedium met het betreffende ADF in de USB-poort van de QIAstat-Dx Analyzer 1.0.

4. Druk op de knop Options (Opties) en vervolgens op de knop Assay Management (Assaybeheer). Het scherm Assay Management (Assaybeheer) verschijnt in het inhoudsveld van de display.
5. Druk op het pictogram Import (Importeren) linksonder in het scherm.
6. Selecteer het te importeren ADF-bestand op het USB-opslagapparaat.
7. Er verschijnt een dialoogvenster om het uploaden van de bestanden te bevestigen.
8. Er kan vervolgens een dialoogvenster verschijnen waarin u wordt gevraagd of de huidige versie moet worden overschreven door de nieuwe. Druk op Yes (Ja) om te bevestigen.
9. Selecteer Assay Active (Assay actief) om activatie van de assay mogelijk te maken.
10. Wijs de actieve assay toe aan een gebruiker door op de knop Options (Opties) en vervolgens op de knop User Management (Gebruikersbeheer) te drukken.
11. Selecteer de gebruiker die de assay moet kunnen uitvoeren. Selecteer vanuit de User Options (Gebruikersopties) Assign Assays (Assays toewijzen).
12. Schakel de assay in en druk op de knop Save (Opslaan).

Raadpleeg voor meer informatie de gebruiksaanwijzing voor de betreffende assay (QIAstat-Dx ME Panel).

Indien u vragen hebt over de bovengenoemde punten, neem dan contact op met ons via uw QIAGEN-verkoopvertegenwoordiger of uw lokale technische diensten van QIAGEN op support.qiagen.com.

Met vriendelijke groet,

Uw QIAstat-Dx-team

www.qiagen.com

De QIAstat-Dx Analyzer 1.0 is bedoeld voor in-vitrodiagnostiek.

Het QIAstat-Dx ME Panel wordt geïndiceerd als hulpmiddel bij de diagnose van specifieke agentia die meningitis en/of encefalitis veroorzaken. Resultaten moeten worden gebruikt in combinatie met andere klinische, epidemiologische en laboratoriumgegevens. Resultaten van het QIAstat-Dx ME Panel zijn niet bedoeld om te worden gebruikt als de enige basis voor de diagnose, behandeling of andere beslissingen over de behandeling van de patiënt. Positieve resultaten sluiten co-infectie met organismen die niet zijn opgenomen in het QIAstat-Dx ME Panel niet uit. Het kan zijn dat het gedetecteerde agens/de gedetecteerde agentia niet de definitieve oorzaak van de ziekte is/zijn. Negatieve resultaten sluiten infectie van het centrale zenuwstelsel (CZS) niet uit. Het QIAstat-Dx ME Panel is uitsluitend bedoeld voor in-vitrodiagnostisch gebruik door laboratoriumprofessionals.

Handelsmerken: QIAGEN®, Sample to Insight®, QIASphere®, QIAstat-Dx® (QIAGEN Group). Gedeponeerde namen, handelsmerken, etc. die in dit document worden gebruikt, ook al zijn deze niet specifiek als zodanig aangeduid, mogen niet worden beschouwd als niet wettelijk beschermd.

HB-3264-001 1131432 05/2023 © 2023 QIAGEN, alle rechten voorbehouden.