



Mai 2023

Viktig merknad

Det er på tide å oppdatere QIAstat-Dx-systemet Obligatorisk oppgradering til QIAstat-Dx Meningitis/Encephalitis Panel, ADF-versjon 1.2

Kjære laboratoriemedarbeider

Din tilfredshet med QIAstat-Dx-systemet er vår høyeste prioritet. Det er derfor vi lanserer en oppdatert analysedefinisjonsfil (ADF) for QIAstat-Dx Meningitis/Encephalitis Panel (QIAstat-Dx ME Panel, kat.nr. 691611).

Merk at denne obligatoriske oppdateringen bare vil ta 1 minutt å gjennomføre.

Denne obligatoriske oppdateringen til ADF-versjon 1.2 (V1.2) vil endre LOINC-kodene knyttet til to målverdier for QIAstat-Dx ME Panel, HSV1 og HSV2. Denne endringen vil kun påvirke HIS/LIS-tilkoblingen. Tidligere delte både HSV1 og HSV2 samme LOINC-kode. Denne ADF-oppdateringen til V1.2 gjør at du nå har separate LOINC-koder for HSV1 og HSV2. For å se gjennom endringene for LOINC-kodene kan du se QIAstat-Dx-dokumentet med LIS-grensesnittspesifikasjoner for QIAstat-Dx Meningitis/Encephalitis Panel. Dokumentet med LIS-grensesnittspesifikasjoner kan du få av salgrepresentanten din.

For å bruke den nye ADF-en må du importere QIAstat-Dx ME Panel ADF V1.2 på din QIAstat-Dx Analyser 1.0. QIAstat-Dx ME Panel ADF V1.2 er kompatibel med QIAstat-Dx Analyser 1.0 som kjører programvareversjon 1.4 og nyere

Slik oppdaterer du QIAstat-Dx ME Panel ADF til versjon 1.2

Oppdateringen til QIAstat-Dx ME Panel ADF V1.2 kan utføres av kunder. Hvis du opplever problemer under oppdateringen, ber vi deg ta kontakt med QIAGENs tekniske serviceavdeling på support.qiagen.com.

Gjør følgende for å oppdatere QIAstat-Dx ME Panel ADF til V1.2 og importere den oppdaterte versjonen av analysen til QIAstat-Dx Analyser 1.0:

1. Be om ADF-filen fra din QIAGEN-salgrepresentant eller gå til <https://www.qiagen.com/shop/automated-solutions/pcr-instruments/qiastat-dx/>
2. På fanen Product Resources (Produktressurser) klikker du på Protocol Files (Protokollfiler) og laster ned QIAstat-Dx ME Panel ADF V1.2. Lagre og pakk ut pakken. Kopier *.asy-filen til rotmappen på USB-lagringsenheten (direkte på USB-lagringsenheten, ikke i noen mappe).
3. Sett inn USB-lagringsenheten med ADF-en som skal importeres, i USB-porten på QIAstat-Dx Analyser 1.0.

4. Trykk på knappen Options (Alternativer) og deretter på knappen Assay Management (Analyseadministrasjon). Skjermbildet Assay Management (Analyseadministrasjon) vises i innholdsområdet på skjermen.
5. Trykk på ikonet Import (Importer) nederst til venstre på skjermen.
6. Velg ADF-filen som skal importeres fra USB-lagringsenheten.
7. Det vises en dialogboks, og du må bekrefte opplastingen av filene.
8. Det kan da vises en ny dialogboks som ber deg overskrive gjeldende versjon med den nye. Trykk på Yes (Ja) for å bekrefte.
9. Velg Assay Active (Analyse aktiv) for å la analysen bli aktiv.
10. Tilordne den aktive analysen til en bruker ved å trykke på knappen Options (Alternativer) og deretter på knappen User Management (Brukeradministrasjon).
11. Velg brukeren som skal kunne kjøre analysen. Velg Assign Assays (Tilordne analyser) fra User Options (Brukeralternativer).
12. Aktiver analysen, og trykk på knappen Save (Lagre).

Se bruksanvisningen for den spesifikke analysen (QIAstat-Dx ME Panel) for mer informasjon.

Hvis du har ytterligere spørsmål angående punktene ovenfor, ikke nøl med å kontakte oss via din QIAGEN-salgsrepresentant eller QIAGENS tekniske serviceavdeling lokalt på **support.qiagen.com**.

Med vennlig hilsen

QIAstat-Dx-teamet

www.qiagen.com

QIAstat-Dx Analyzer 1.0 er beregnet til in vitro bruk.

QIAstat-Dx ME Panel skal brukes som et hjelpemiddel i diagnostiseringen av spesifikke agenser som forårsaker meningitt og/eller encefalitt, og resultater må brukes sammen med andre kliniske data, epidemiologiske data og laboratoriedata. Resultater fra QIAstat-Dx ME Panel skal ikke brukes som eneste grunnlag for diagnose, behandling eller andre pasientbehandlingsbeslutninger. Positive resultater utelukker ikke koinfeksjon med organismer som ikke inngår i QIAstat-Dx ME Panel. Agenset eller agensene som er påvist, er kanskje ikke den definitive årsaken til sykdommen. Negative resultater utelukker ikke infeksjon i sentralnervesystemet (Central Nervous System, CNS). QIAstat-Dx ME Panel er beregnet til in vitro-diagnostisk bruk kun av laboratorieteknikere.

Varemerker: QIAGEN®, Sample to Insight®, QIASphere®, QIAstat-Dx® (QIAGEN Group). Registrerte navn, varemerker, osv. som brukes i dette dokumentet, skal ikke anses som ubeskyttet av loven selv om de ikke er spesielt merket som sådan.

HB-3264-001 1131432 05/2023 © 2023 QIAGEN. Med enerett.