

Mei 2023

Belangrijke opmerking

Het is tijd om uw QlAstat-Dx-systeem bij te werken Verplichte upgrade van QlAstat-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.giagen.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.giagen.com/shop/automated-solutions/pcr-instruments/giastat-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.

Sample to Insight

- 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.giagen.com**.

Met vriendelijke groet,

Uw QIAstat-Dx-team

www.qiagen.com

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

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

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.