

Offices: Tel. +39-011 976 191 Fax +39-011 936 76 11 E. mail: emd.support@elitechgroup.com WEB site: www.elitechgroup.com

NOTICE of CHANGE dated 08/08/2022

IMPORTANT COMMUNICATION FOR THE USERS OF PRODUCT:

«ELITe InGenius®» Ref. INT030

This new revision of the Instruction for Use (IFU) contains the following changes:

- Update for new chapter 10.2.1 "Transport and storage environment conditions"

PLEASE NOTE



ELITe InGenius®

Manuel utilisateur

(Software version 1.3)







ELITechGroup S.p.A. Corso Svizzera 185, 10149 Turin, Italie Tél: +39.011.97.61.91 - Fax: +39.011.93.67.611 Courriel : emd.support@elitechgroup.com Site WEB : www.elitechgroup.com



UDI

03661540900013

PLEASE NOTE

	Questo manuale è aggiornato per la versione 1.3 del Software ELITe InGenius . Per richiedere il manuale per una versione precedente di Software, si prega di contattare il personale di ELITechGroup al seguente indirizzo email: <u>emd.ifu@elitechgroup.com</u>
20 82 20 20	This manual is updated for version 1.3 of the ELITe InGenius Software. Please contact the ELITechGroup staff at the following email address: <u>emd.ifu@elitechgroup.com</u> , to request the manual for a previous version of the Software.
	Ce manuel est mis à jour pour la version 1.3 du Software ELITe InGenius . Pour demander le manuel pour une version précédente du Software, veuillez contacter le personnel d'ELITechGroup à l'adresse électronique suivante: <u>emd.ifu@elitechgroup.com</u>
.	Este manual se actualiza para la versión 1.3 del software ELITe InGenius . Para solicitar el manual relacionado a una versión anterior de el Software, póngase en contacto con el personal de ELITechGroup a el siguiente correo electrónico: <u>emd.ifu@elitechgroup.com</u>
œ	Este manual é atualizado para a versão 1.3 do software ELITe InGenius. Para solicitar o manual de uma versão anterior do Software, entre em contato com a equipe do ELITechGroup no seguinte endereço de e-mail: <u>emd.ifu@elitechgroup.com</u>
	Dieses Handbuch wurde für Version 1.3 der ELITe InGenius Software aktualisiert. Um das Handbuch für eine frühere Version der Software anzufordern, wenden Sie sich bitte an die Mitarbeiter der ELITechGroup unter der folgenden E-Mail-Adresse: <u>emd.ifu@elitechgroup.com</u>



Sommaire

1 1.1 1.2 1.3 1.4 1.5 1.6	Introduction Utilisation prévue Description générale du système Flux de travail Service Clients Déclaration de propriété Notes et pictogrammes	3 3 10 11 11 11
2	Consignes de sécurité	14
2.1	Gestion du manuel utilisateur	14
2.2	Utilisation appropriée du système	15
2.3	Sécurité électrique	16
2.4	Sécurité laser et rayons UV	18
2.5	Sécurité mécanique	18
2.6	Risques thermiques	19
2.7	Risque biologique	20
2.8	Risques chimiques et sécurité	21
2.9	Interférences électromagnétiques	21
2.10	Risques résiduels pour la sécurité de l'utilisateur	21
3	Étiquettes de sécurité / Étiquetage de l'instrument	25
3.1	Plaque signalétique de l'instrument	25
3.2	Interrupteur principal	25
3.3	Étiquette «Surfaces chaudes»	25
3.4	Étiquette «Risque mécanique»	26
3.5	Étiquette «Risque biologique»	27
4	Précautions et limitations de fonctionnement	28
4.1	Consignes générales	28
4.2	Installation du système	28
4.3	Transport du système	28
5	Fonctionnement du système	29
5.1	Démarrage de l'instrument	30
5.2	Écran d'accueil	33
5.3	Cycles, analyses, contrôles et calibrateurs	35
5.4	Exécution d'un cycle	37
5.5	Recherche résultats	119
5.6	Fin de journée (Arrêt de l'instrument en fin de journée)	121
6 6.1 6.2 6.3 6.4 6.5 6.6	Fonctions avancées Paramètres système Détails laboratoire Comptes Utilisateurs Préférences Programmation d'une analyse Modifier analyse (création, modification, copie et suppression de Proto- d'analyse)	124 125 126 129 138 coles 140
6.7	Paramètres d'analyses et modèles d'interprétation	142
6.8	Base de données des matrices d'échantillons	167
6.9	Base de données des réactifs	168
6.10	Base de données des modèles	169
6.11	Gestion de la base de données du système	170
6.12	Versions du logiciel	174
6.13	Exclure positions	175
6.14	Surveillance système	176



7.1 Liste des principaux codes d'erreurs	177
 8 Maintenance 8.1 Maintenance périodique par ELITechGroup 8.2 Maintenance périodique par l'utilisateur 	179 179 179
 9 Diagnostic à distance 9.1 Termes et conditions 9.2 Utilisation de la fonctionnalité d'accès à distance ELITech 	181 181 181
10Spécifications techniques10.1Dimensions de l'instrument10.2Conditions ambiantes10.3Niveaux de bruit10.4Caractéristiques de filtres HEPA10.5Caractéristiques des rayons UV10.6Performance du pipetage10.7Détection automatique gérée par le système10.8Spécifications pour la sonication10.9Spécifications pour l'extraction10.10Spécifications pour PCR10.11Spécifications pour le bloc froid (Gestionnaire de stocks)10.13Système d'exploitation10.14Interface SIL	182 182 182 182 182 182 182 184 184 185 185 185 186 186 186 186

1 Introduction

1.1 Utilisation prévue

Le système ELITe InGenius[®] est une solution entièrement automatisée, qui intègre les fonctions suivantes: extraction et purification des acides nucléiques, amplification et détection de la séquence cible par RT-PCR (Real-Time Polymérase Chain Réaction) et interprétation des résultats. Ce système est compatible avec de multiples typologies d'échantillons pour des applications de diagnostic in vitro qualitatives et quantitatives.

Le système ELITe InGenius doit être utilisé par des professionnels de la santé formés et peut être utilisé avec des réactifs d'extraction et d'amplification propriétés d'ELITechgroup, ainsi qu'avec des réactifs d'amplification ouverts.

1.2 Description générale du système

Le système ELITe InGenius est un instrument de paillasse qui intègre tous les composants matériels/logiciels et les réactifs nécessaires pour la préparation d'échantillons d'acides nucléiques et l'exécution des opérations de PCR en temps réel.

- modules d'extraction, pipeteur à liquides, unités RT-PCR
- réactifs d'extraction des acides nucléiques de RT-PCR
- logiciel dédié, géré à l'aide d'un écran tactile intégré, doté d'une interface bidirectionnelle avec le SIL (Système de gestion de l'information de laboratoire).

Le système ELITe InGenius peut traiter de 1 à 12 échantillons sur 12 positions en parallèle. Il comporte une capacité de chargement directe du tube primaire, un processus universel d'extraction combiné à de multiples PCR indépendantes à partir d'un ou de plusieurs échantillons extraits, permettant ainsi aux laboratoires de développer des modèles de test personnalisés en fonction de leur besoins spécifiques.

L'acide nucléique extrait peut être stocké pour effectuer de nouveaux tests ou pour archivage.

Plusieurs modes de fonctionnement sont prévus: extraction d'acides nucléiques uniquement; amplification par RT-PCR uniquement; extraction d'acides nucléiques, amplification par RT-PCR et analyse des résultats.

Instrument

L'instrument ELITe InGenius est en mesure d'exécuter automatiquement les opérations suivantes:

- Extraction et purification des acides nucléiques selon la technologie des billes magnétiques, avec fonction ultrasonication en option
- Amplification et détection de la séquence cible par RT-PCR.
- Manipulations de liquides, y compris la distribution d'échantillons et de réactifs.
- Lecture de codes-barres par lecteur intégré pour les cartouches d'extraction et PCR, ou par lecteur manuel pour les échantillons et les réactifs de RT-PCR.

L'instrument ELITe InGenius comprend les composants suivants:

Pipeteur unitaire

- fonctionnement sur les axes SX, SZ, SP
- transfert des échantillons depuis le tube primaire vers le tube secondaire, distribution des acides nucléiques et des réactifs de RT-PCR
- distribution de volumes compris entre 5 et 300 μL, au moyen d'embouts à filtre de 300 μL.

Tête à 12 pipettes

- fonctionne sur les axes Y-Z-P et accomplit plusieurs tâches:
- capture de particules magnétiques pour l'extraction
- manipulation de liquides pendant l'extraction et l'élution des acides nucléiques extraits
- distribution de volumes compris entre 10 et 1000 μL.

Le pipeteur unitaire et la tête à 12 pipettes sont équipés de capteurs de liquide pour détecter les niveaux de liquide des échantillons et des réactifs, les caillots, les embouts et les fuites de liquide.

Dispositif de détection

- Détection de fluorescence en temps réel.
- Bouchage et débouchage des puits de PCR.

Dispositif M

• Facilite l'extraction en effectuant une extraction magnétique.

Douze modules d'extraction

- chacun des module est doté d'un bloc de chauffage.
- ultrasonication disponible pour toute combinaison d'échantillons
- trois volumes d'élution disponibles: 50 μL, 100 μL, 200 μL

Douze unités de RT-PCR

- Contrôle indépendant de la température qui permet d'exécuter plusieurs protocoles de PCR en parallèle.
- Bloc Peltier: 1 élément Peltier pour chaque puits
- Volume de réaction compris entre 20 µL et 50 µL.
- Capacité d'analyse des courbes de fusion
- Six canaux fluorescents par unité de RT-PCR avec les spécifications suivantes:

Canal	Colorants ELITechGroup	Filtre d'excitation (nm)	Filtre de détection (nm)
1	FAM	470	510
2	AP525	530	560
3	AP559	560	590
4	AP593	590	630
5	AP642	630	670
6	AP680	670	710

L'ELITe InGenius est constitué de 12 positions permettant de traiter en parallèle et

indépendamment 12 échantillons, de l'extraction à l'amplification de manière indépendante.

Le chargement des réactifs et des consommables s'effectue dans des compartiments dédiés de l'instrument ELITe InGenius.



Figure 1.1: Instrument ELITe InGenius - Vue extérieure



Figure 1.2: Instrument ELITe InGenius - Zone de travail

1. Echantillons de tubes primaires

2. Tubes et bouchons de sonication or d'extraction

3. Cassettes des embouts d'extraction

4. Tubes de stockage des acides nucléiques et les tubes et adaptateurs DNase

5. Cartouches d'extraction

- 6. Cassette de PCR
- 7. Zone de gestion des stocks de réactifs
- 8. Bras du pipeteur unitaire
- 9. Tête avec 12 pipeteurs

10. Compartiments des embouts à filtre (300 $\mu L)$

Réactifs et consommables

Les réactifs ELITe InGenius suivants sont nécessaires pour l'extraction des acides nucléiques en mode ouvert ou fermé.

ELITe InGenius® SP 200

- Cartouche unitaire à 8 puits pré-remplis, revêtue d'une feuille en aluminium étanche, contenant les réactifs nécessaires pour la lyse cellulaire, l'extraction et la purification, y compris les billes magnétiques.
- Cartouche universelle compatible avec l'ADN génomique et l'ADN/ARN viral et bactérien, validée pour un très large éventail de matrices et d'échantillons
- La série de réactifs a été optimisée pour l'isolement d'acides nucléiques à partir de 200 µL d'échantillons (Figure 1.3 : ELITe InGenius – SP200 Cartouche et principe d'extraction)



Figure 1.3: Principe d'extraction des acides nucléiques et cartouche d'extraction ELITe InGenius SP 200

Des kits d'extraction supplémentaires utilisant des configurations similaires peuvent être utilisés sur le système pour étendre les applications cliniques. Chaque kit d'extraction utilisera la méthode correspondante présente dans le logiciel.

ELITe InGenius SP 1000

- Cassette unitaire à 8 puits pré-remplis, scellée par une feuille d'aluminium, contenant tous les réactifs nécessaires pour la lyse cellulaire, l'extraction et la purification, y compris les billes magnétiques.
- Cassette universelle appropriée pour l'ADN génomique humain et l'ADN/ARN viral, validée pour une très grande diversité de matrices d'échantillon.
- Le jeu de réactifs a été optimisé pour l'isolement des acides nucléiques à partir d'échantillons ayant un volume jusqu'à 1 ml. (Figure 1.4 : Cassette d'extraction ELITe InGenius – SP1000 et principe d'extraction).





Des kits d'extraction supplémentaires utilisant des configurations similaires peuvent être utilisés sur le système pour étendre les applications cliniques. Chaque kit d'extraction utilisera la méthode correspondante présente dans le logiciel.

ELITe InGenius SP RNA

- Cassette unitaire à 8 puits pré-remplis, scellée par une feuille d'aluminium, contenant tous les réactifs nécessaires pour la lyse cellulaire, l'extraction et la purification, y compris les billes magnétiques.
- Cassette universelle appropriée pour l'extraction et la purification de l'ARN à partir de suspensions lymphomonocytaires et de suspensions leucocytaires d'échantillons cliniques ou de sang périphérique.
- Le jeu de réactifs a été optimisé pour l'isolement des acides nucléiques à partir d'échantillons ayant un volume de 0,2 ml. (Figure 1.5 : Cassette d'extraction ELITe InGenius – SP RNA et principe d'extraction).



Figure 1.5 : Principe d'extraction de l'ARN et cassette d'extraction ELITe InGenius SP RNA

Des kits d'extraction supplémentaires utilisant des configurations similaires peuvent être utilisés sur le système pour étendre les applications cliniques. Chaque kit d'extraction utilisera la méthode correspondante présente dans le logiciel.

ELITE InGenius DNase I contenant une endonucléase lyophilisée, aliquotée dans 48 tubes à essai prêts à l'emploi. Les tubes de DNase I doivent être utilisés avec l'adaptateur de tubes ELITe InGenius DNase I.

Kit d'adaptateurs de tubes ELITe InGenius DNase contenant 12 adaptateurs de tubes DNase I et un outil de débouchage.

ELITe InGenius® SP 200 Consumable Set contenant tous les consommables nécessaires l'extraction avec ELITe InGenius SP 200 :

- tubes et bouchons d'extraction
- cassettes à embouts, y compris un embout de perçage automatique de la cartouche d'extraction et un embout de pipetage pour les échantillons et le processus d'extraction
- tubes de stockage des acides nucléiques et bouchons à vis.

Les consommables ELITe InGenius suivants sont nécessaires pour l'amplification par RT-PCR en mode ouvert ou fermé.

ELITe InGenius[®] cassette PCR : cassette de PCR avec tube intégré pour PCR et bouchon (Figure 1.6 : ELITe InGenius - PCR Cassette)



Figure 1.6 : Tube pour PCR

Embouts à filtre (300 µL) – Axygen

Les réactifs suivants sont nécessaires pour l'amplification RT-PCR avec le système ELITe InGenius:

Ligne ELITe MGB[®]: Tests de RT-PCR au format mono-réactif, comprenant sondes, amorces et enzymes pour les applications IVD qualitatives et quantitatives.

Logiciel

Le système ELITe InGenius est géré par un logiciel intuitif, qui remplit les fonctions suivantes :

Configuration

- configurer le système
- gérer l'accès des utilisateurs
- gérer la base de données des analyses

Opération

- sélectionner un protocole d'analyse ou des modèles de tests prédéfinis
- Exécution cycle
- quantifier l'acide nucléique cible
- analyser et interpréter les résultats
- produire des rapports personnalisés

Gestion

- gérer la traçabilité des échantillons et des réactifs
- archiver, récupérer et exporter des données
- calibrer et entretenir le système
- produire le diagramme de contrôle qualité

Cet écran d'accueil ELITe InGenius permet d'accéder directement à ces fonctions principales.

esults Search
nd of Day
nd

1.3 Flux de travail

Le système ELITe InGenius fonctionne en mode fermé ou ouvert.

Le mode FERMÉ permet à l'utilisateur d'exécuter uniquement les protocoles d'analyse IVD. Le mode FERMÉ est aussi considéré comme un recueil de tous les protocoles d'analyse IVD validés en fonction des notices d'utilisation des tests ELITe MGB utilisés. Le mode FERMÉ ne permet pas de modifier les protocoles d'analyse ni d'en créer de nouveaux.

Le mode OUVERT permet à l'utilisateur de lancer des protocoles d'analyse non-IVD supplémentaires, définis par l'utilisateur et développés par le laboratoire pour répondre à des exigences particulières.

Flux de travail de l'ELITe InGenius avec des protocoles d'analyse IVD

- 1. Allumer le système ELITe InGenius
- 2. Sélectionner le mode FERMÉ
- 3. Sélectionner le volume d'élution de l'extraction
- 4. Interroger le SIL pour importer la liste de travail des échantillons
- 5. Sélectionner le protocole d'analyses IVD ou le modèle de test pour chaque échantillon
- 6. Charger les réactifs et les consommables d'extraction ELITe InGenius
- 7. Charger les réactifs d'amplification ELITe MGB®
- 8. Charger les échantillons scannés
- 9. Lancer le cycle
- 10. Approuver les résultats
- 11. Exporter les données dans le SIL

Flux de travail de l'ELITe InGenius avec des protocoles d'analyse EGSpA et les protocoles définis et validés par l'utilisateur

- 1. Allumer le système ELITe InGenius
- 2. Sélectionner le mode OPEN
- 3. Sélectionner le volume d'élution de l'extraction
- 4. Si necessaire, interroger le SIL pour importer la liste de travail des échantillons*
- Sélectionner le protocole d'analyses ou le modèle défini par l'utilisateur pour chaque échantillon et/ou le protocole d'analyses IVD préalablement importé sans modification depuis le mode IVD fermé
- 6. Charger les réactifs et les consommables d'extraction ELITe InGenius
- 7. Charger les réactifs d'amplification définis par l'utilisateur (et/ou les réactifs RT-PCR ELITe MGB®)
- 8. Charger les échantillons scannés
- 9. Lancer le cycle
- 10. Pendant un cycle, il est possible de sélectionner une pause (facultative) après la distribution depuis les tubes primaires vers les tubes secondaires et après la mise en place de la PCR afin de décharger les tubes primaires ou les éluats du système.
- 11. Approuver les résultats*
- Exporter les données dans le SIL (si besoin)

* voir la NOTE en dessous

Il est recommandé de procéder tous les quinze jours à la calibration des analyses pour chaque paramètre, en lançant un contrôle positif et un contrôle négatif.

Une calibration d'analyses par lot de réactifs PCR est obligatoire, en lançant un contrôle positif et un contrôle négatif.

NOTE

L'utilisateur est entièrement responsable des résultats obtenus avec les protocoles d'analyse OUVERTS.

1.4 Service Clients

Pour toute demande relative à l'ELITe InGenius, contacter le service après-vente local.

1.5 Déclaration de propriété

Les logiciels et la documentation du système ELITe InGenius sont protégés par les lois sur le copyright, tous droits réservés.

Le logiciel et le manuel font référence au système ELITe InGenius pour les applications de diagnostic *in vitro*.

La documentation peut inclure des inexactitudes techniques ou des erreurs d'impression. ELITechGroup se réserve le droit d'apporter, à tout moment et sans préavis, des intégrations ou des modifications à la documentation.

1.6 Notes et pictogrammes

Les avertissements, les notes et les pictogrammes décrits ci-après figurent dans ce manuel, sur l'instrument et sur son emballage.

1.6.1 Affichage des avertissements et des notes



Le terme «Danger» et son pictogramme signalent des dangers imminents.

Le non-respect d'un avertissement de danger peut entraîner la mort ou provoquer des lésions graves et irréparables. Des dommages du système ou des dysfonctionnements ne sont pas à exclure.

WARNING



Le terme «Avertissement» et son pictogramme signalent des dangers potentiels.

Le non-respect d'une consigne d'avertissement peut entraîner la mort ou provoquer des lésions graves et irréparables. Des dommages du système ou des dysfonctionnements ne sont pas à exclure.



Le terme «Attention» et son pictogramme signalent des dangers/problèmes potentiels.

Le non-respect des consignes d'attention peut occasionner des lésions mineures ou non graves. Des dommages du système ou des dysfonctionnements ne sont pas à exclure.



Le terme «Note» signale des problèmes potentiels.

Le non-respect des notes peut avoir des effets négatifs sur les fonctions du système (détérioration des résultats). Des dommages du système ou des dysfonctionnements ne sont pas à exclure.

1.6.2 Pictogrammes d'avertissement

Pictogramme	Description
	Signale la nécessité de lire le manuel pour plus d'informations et de procéder avec prudence.
	Signale la présence de matériels potentiellement infectieux. Les consignes de sécurité doivent être suivies selon les normes locales prévues pour la tâche décrite.
	Signale la présence d'un risque d'électrocution et la nécessité de procéder avec prudence.
	Signale la présence d'une source de lumière UV à l'intérieur de l'instrument et la nécessité de procéder avec prudence.
	Signale la présence d'un laser à l'intérieur de l'instrument et la nécessité de procéder avec prudence.
	Indique la présence d'un laser à l'intérieur de l'instrument et procéder avec prudence.
	Signale la présence de parties mobiles et la nécessité de procéder avec prudence.
ESD	Signale la nécessité de prendre des mesures de protection des composants électroniques contre les décharges pendant les manipulations.
	Signale la nécessité de porter des gants de protection.
	Signale la nécessité de porter une blouse de laboratoire de protection.
\bigcirc	Signale la nécessité de porter des lunettes de protection.
	Ne pas utiliser de terminaux de communication personnelle mobile, de téléphones portables, de radios bidirectionnelles ou d'autres équipements radio (WiFi, Bluetooth et ZigBee inclus) à proximité d'un système en marche. Cela risquerait de compromettre le bon fonctionnement du système.

ELITE InGenius

1.6.3 Autres pictogrammes

Pictogramme	Description
(6	Conformité Européenne – Marquage CE
	Ce pictogramme indique la conformité au Règlement Européen.
	Fabricant
	Date de fabrication
ليبي	Pays de fabrication
IVD	Dispositif de diagnostic in vitro
	Élimination des équipements électriques et électroniques
X	Dans l'Union Européenne, les équipements électriques et électroniques ne doivent pas être jetés avec les déchets ménagers. Ils doivent être collectés séparément. Respecter les règlements en vigueur dans chaque pays.
REF	Référence catalogue
SN	Numéro de série
	Label TUV
Ĩ	Consulter la notice d'utilisation
	Fusible
UDI	Identification Unique du Dispositif

2 Consignes de sécurité

Les consignes de sécurité suivantes doivent être respectées en toutes circonstances, aussi bien avant que pendant l'utilisation et la maintenance du système. Lire et assimiler parfaitement les explications suivantes avant d'utiliser le système ELITe InGenius.

Le système ELITe InGenius a été conçu et fabriqué à partir d'un système de gestion des risques destiné à éliminer ou minimiser les risques pour l'utilisateur. Toute utilisation de cet instrument contraire aux spécifications d'ELITechGroup peut compromettre la sécurité intrinsèque de l'équipement.

Par conséquent:

 L'utilisateur doit lire attentivement les instructions relatives à l'utilisation appropriée du système.

Utiliser exclusivement des articles fournis par ELITechGroup ou ses représentants. L'utilisation d'articles non approuvés pourrait compromettre la sécurité de fonctionnement du système ou provoquer des dommages.



2.1 Gestion du manuel utilisateur

Ce manuel est fourni pour la sécurité de l'utilisateur et il contient d'importantes recommandations pour une manipulation du système correcte.

- Lire toutes les instructions.
- Conserver le manuel utilisateur près du système.
- Le manuel doit être accessible à tout moment à l'utilisateur.

L'instrument *ELITe InGenius* a été conçu et fabriqué conformément aux exigences de sécurité des systèmes électroniques et médicaux. Il appartient aux opérateurs de se conformer aux dispositions des lois locales et nationales ainsi qu'aux procédures de laboratoire pour l'installation et l'utilisation de l'instrument.

Le constructeur a fait tout ce qui est en son pouvoir pour garantir la sécurité de fonctionnement de l'équipement, sur le plan aussi bien électrique que mécanique. Les instruments sont testés par le constructeur et livrés dans des conditions qui permettent un fonctionnement sûr et fiable.

Non-respect des consignes de sécurité

Le non-respect des consignes de sécurité peut occasionner de graves dommages corporels et matériels.

- o Suivre toutes les consignes de sécurité incluses dans le manuel utilisateur.
- Respecter tous les avertissements apposés sur l'instrument.



2.2 Utilisation appropriée du système

Toute utilisation inappropriée du système peut engendrer des résultats erronés, endommager le système lui-même ou occasionner des dommages corporels.

- Seul un personnel formé et autorisé peut manipuler et entretenir le système.
- Avant d'utiliser le système, lire entièrement le manuel utilisateur et en assimiler les contenus.
- L'instrument ne doit être employé que pour l'utilisation à laquelle il est destiné, décrite dans le présent manuel.
- Utiliser exclusivement les consommables et les accessoires approuvés ci-décrits (par exemple, embouts jetables, étuis jetables, cassettes d'extraction et de PCR, etc.).
- Le constructeur ne saurait être tenu pour responsable des dommages, y compris ceux subis par des tiers, occasionnés par une utilisation ou une manipulation inappropriée du système.

CAUTION Utilisation de terminaux de communication personnelle mobile/téléphones portables.

Ne pas utiliser de terminaux de communication personnelle mobile, de téléphones portables, de radios bidirectionnelles ou d'autres équipements radio (WiFi, Bluetooth et ZigBee inclus) à proximité d'un système en marche. Cela pourrait compromettre le bon fonctionnement du système.

NOTE

Équipement de laboratoire

L'instrument *ELITe InGenius* a été conçu et développé en tant qu'équipement de laboratoire, conformément aux dispositions du Règlement (UE) 2017/746 (Règlement (Ue) 2017/746 Du Parlement Européen Et Du Conseil Du 5 avril 2017). Afin d'assurer la conformité, les normes applicables incluses dans la liste des standards harmonisés pour le Règlement IVD ont été respectées. L'application de ce produit pour le diagnostic invitro requiert une évaluation séparée de conformité au Règlement (UE) 2017/746 du système global dans lequel il sera incorporé et/ou avec lequel il doit être utilisé (par exemple, réactif).

NOTE

Modifications de l'instrument

Toute modification apportée à l'instrument sans l'autorisation du fabricant peut non valider la conformité aux règlements applicables, déclarée par le fabricant lui-même. Dans ce cas, le client sera le seul responsable du respect des règlements applicables.

2.3 Sécurité électrique



Risque d'électrocution/incendie

Le non-respect des règles et des règlements peut occasionner de graves dommages corporels, avec des conséquences mortelles, ainsi que des dommages matériels.

 Respecter les règles et les règlements nationaux en matière de sécurité électrique du système.



Risque d'électrocution/incendie

Un mauvais raccordement du système et de ses dispositifs périphériques au secteur peut occasionner de graves dommages corporels, avec des conséquences mortelles, ainsi que des dommages matériels (par exemple, incendie).

- Utiliser exclusivement des câbles de raccordement et des rallonges dotés d'un conducteur de terre de protection et d'une capacité suffisante (performance, puissance) pour brancher le système et ses dispositifs périphériques au secteur.
- Ne jamais couper les contacts de mise à la terre.
- Assurer la mise à la terre du système et de ses dispositifs périphériques au même potentiel de masse de protection.
- Il est interdit d'utiliser un bloc multiprises.

DANGER

Risque d'électrocution/incendie

Des câbles de raccordement endommagés peuvent occasionner des dommages corporels graves, voire mortels, ainsi que des dommages matériels (par exemple, incendie).

- o Les câbles de raccordement endommagés doivent être immédiatement remplacés!
- Ne pas poser d'objets sur les câbles de raccordement.
- Les câbles de raccordement doivent être posés de manière à ce qu'ils ne puissent pas être écrasés ou endommagés.
- Les câbles de raccordement doivent être posés de manière à ce qu'ils ne se trouvent pas dans des zones accessibles ou soumises au trafic de véhicules.



Risque d'électrocution/incendie

Les systèmes défectueux peuvent occasionner des dommages corporels graves, voire mortels, ainsi que des dommages matériels (par exemple, incendie).

- Si la sécurité est compromise, débrancher immédiatement le système défectueux de l'alimentation secteur.
- Faire le nécessaire pour empêcher le nouveau raccordement d'un système défectueux.
- o Identifier clairement le système défectueux comme tel.

DANGER

Électrocution !

L'utilisation de dispositifs électriques sur des sols mouillés peut occasionner de graves blessures corporelles, avec des conséquences mortelles, ainsi que des dommages matériels dus à l'électrocution.

 Les surfaces (sols, table de travail) doivent être secs lorsque le système est en marche.

Situations d'urgence

DANGER



Danger dû à un lieu d'installation inapproprié

tension, ou le débrancher de l'alimentation secteur.

L'installation du système dans un lieu inapproprié peut provoquer des accidents pouvant entraîner des blessures graves, voire mortelles, ou d'importants dommages matériels, en raison de l'impossibilité de mettre le système hors tension ou de le débrancher de l'alimentation secteur

En cas d'urgence, utiliser l'interrupteur ou la prise secteur pour mettre l'instrument hors

• Vérifier que les interrupteurs d'alimentation et secteur sont facilement accessibles dans le lieu d'installation du système.



NOTE

Décharges électrostatiques

Lors des opérations de transport, des décharges électrostatiques peuvent endommager les composants des cartes électroniques.

• Adopter des mesures de protection contre les décharges électrostatiques.

Résistances aux émissions et aux interférences transitoires

Cet instrument est conforme à toutes les exigences du standard IEC 61326-2-6 en matière d'émissions et d'interférences transitoires.

- Cet instrument a été conçu et testé conformément à la norme CISPR 11 Classe A. Cet instrument peut provoquer des interférences radio dans les milieux résidentiels. La suppression de ces interférences est obligatoire.
- L'environnement électromagnétique devra être évalué avant la mise en place et l'utilisation de l'instrument.
- Ne pas utiliser l'instrument à proximité de sources d'intenses radiations électromagnétiques (par exemple, sources haute fréquence non blindées, délibérément utilisées), car elles pourraient interférer avec le bon fonctionnement de l'instrument.

2.4 Sécurité laser et rayons UV



Lésions oculaires dues aux radiations laser

- a) Les radiations laser peuvent causer des irritations oculaires si l'on regarde directement le faisceau laser. Lors du fonctionnement du laser, mettre en garde les autres personnes présentes pour éviter qu'elles ne regardent le faisceau.
- Ne jamais regarder directement le faisceau laser.
- Ne pas utiliser de dispositifs optiques (par exemple, un miroir).
- o Avant d'activer le laser, enlever les montres et les bijoux à effet miroir.
- A noter que toute mauvaise utilisation des éléments opérationnels, tout réglage non autorisé ou encore le non-respect des processus peuvent entraîner des émissions dangereuses de rayons laser.



Conjonctivites et brûlures dues aux rayons UV

Les rayons des lampes UV provoquent des conjonctivites et des brûlures en l'espace de quelques minutes.

- Ne jamais regarder directement une lampe UV !
- Protéger les yeux et la peau contre les rayons directs.
- Maintenir la porte de l'instrument fermée pendant la stérilisation UV.

2.5 Sécurité mécanique

Risque d'électrocution ou de lésions d'origine mécanique à cause de capots de protection manquants ou ouverts



Pour éviter des dommages corporels graves, voire mortels, dus à l'électrocution ou à des lésions provoquées par le système (par exemple, contusions, entailles, etc.), les caches de protection ne peuvent être retirés ou contournés que lors de certaines opérations d'entretien et avec la plus grande prudence.

- o Exécuter exclusivement les procédures d'entretien décrites dans le présent manuel.
- Avant de rebrancher le système au secteur, s'assurer que personne ne travaille sur le fonctionnement du système.
- o Exécuter toutes les procédures d'entretien avec la plus grande prudence.
- Ne pas porter de vêtements ou d'accessoires qui pourraient être happés par le système.
- Tout dysfonctionnement ou mouvement inattendu du système peut provoquer des dommages corporels.
- Dans ces cas, s'éloigner, éteindre le système et le débrancher de l'alimentation secteur.
- o Avant d'allumer l'instrument, s'assurer que tous les capots sont fixés.
- Si des capots de protection/engrenages sont manquants, éteindre le système, le débrancher de l'alimentation secteur et le verrouiller contre le redémarrage.
- S'assurer de l'arrêt du mouvement du pipeteur avant d'ouvrir les capots et/ou d'accéder à la zone de travail de l'instrument.
- Éviter de toucher le pipeteur et toute autre partie mobile pendant l'opération

2.6 **Risques thermiques**



Un lieu d'installation inapproprié ou un dysfonctionnement peuvent provoquer un incendie ou endommager sérieusement le système en cas de surchauffe.

- Choisir le lieu d'installation du système de manière à ce que les évents d'aération ne soient pas bloqués ni couverts.
- Choisir le lieu d'installation du système de manière à ce que l'air puisse circuler.
- Ne pas toucher le collier chaud ou le bloc PCR pendant ou juste après un processus PCR. Afin de minimiser les risques pour les utilisateurs, le système réduit automatiquement la température au terme du processus PCR.
- Lors de la manipulation (retrait/installation) des consommables, faire attention aux zones chaudes accessibles à l'utilisateur.

2.7 Risque biologique



Risque d'infection

Les échantillons biologiques utilisés en association avec le système *ELITe InGenius* peuvent transmettre des maladies infectieuses. Respecter les normes nationales et internationales en matière de sécurité des laboratoires.

Des risques biologiques sont liés aux activités suivantes:

- Manipulation des échantillons
- Manipulation des éluats
- Traitement des déchets (fluides et consommables)
- Entretien et nettoyage

Les consignes suivantes doivent être respectées :

- a) Respecter les dispositions législatives locales et nationales et les règlements du laboratoire.
- b) Porter des gants adaptés.
- c) Porter une blouse de laboratoire adaptée!
- d) Utiliser une protection oculaire adaptée (par exemple, des lunettes de protection).
- e) Éviter tout contact entre la peau/les muqueuses et les échantillons/réactifs de test ou des parties de l'instrument.
- Nettoyer, désinfecter et décontaminer immédiatement le système en cas de déversement de matériel potentiellement infectieux.
- g) En cas de fuites de réactifs ou d'échantillons, laver et nettoyer avec de l'alcool à 70% et considérer les déchets comme potentiellement infectieux.
- h) Ne pas utiliser de tubes ou de bouteilles cassés ou ébréchées.
- i) Respecter les instructions contenues dans les notices pour l'utilisation correcte des réactifs.
- j) Respecter les règlements en matière de manipulation du matériel infectieux.
- k) Ne jamais utiliser de liquides bio-dangereux pour tester l'instrument!
- I) Ni manger ni boire dans le laboratoire.



2.8 **Risques chimiques et sécurité**

La manipulation de réactifs, de calibrateurs ou de contrôles peut exposer l'opérateur à des substances chimiques dangereuses. Procéder comme suit afin de minimiser le risque de déversement accidentel d'agents chimiques (dans la zone de chargement des échantillons, la zone du bloc de refroidissement, les zones de consommables...) lors de la manipulation des réactifs, des calibrateurs ou des contrôles.

- a) Lire attentivement et suivre les fiches de données de sécurité (FDS) pour chaque analyse.
- b) Porter les gants/blouses de laboratoire/protections oculaires recommandés pour éviter toute exposition.
- c) En cas d'exposition, suivre les consignes mentionnées dans les FDS.
- d) En matière de sécurité, respecter toutes les réglementations nationales et internationales en vigueur.

2.9 Interférences électromagnétiques

ELITe InGenius est conçu et fabriqué conformément aux standards AEMS en vigueur. Pour tout renseignement sur les normes et règlements actuellement applicables, se reporter à la déclaration de conformité de l'instrument.

L'utilisateur doit s'assurer qu'un environnement électromagnétique compatible pour cet instrument est maintenu afin de garantir que l'appareil fonctionnera comme prévu.

- L'utilisateur doit veiller à la compatibilité électromagnétique de l'environnement dans lequel l'instrument est installé afin qu'il puisse fonctionner comme prévu. Pour préserver cette conformité, utiliser uniquement l'instrument et les câbles fournis par ELITechGroup S.p.A.
- L'installation doit être confiée uniquement à un personnel technique agréé par ELITechGroup S.p.A. ou par son représentant.
- Ne pas utiliser l'instrument près d'une source de radiations électromagnétiques, telle un instrument/équipement non correctement blindé ou dépourvu de certification EMC.

2.10 Risques résiduels pour la sécurité de l'utilisateur

Ce chapitre illustre les risques résiduels potentiels qui persistent même après avoir pris certaines mesures de sécurité. L'utilisateur doit lire attentivement le présent chapitre, apprendre à connaître les risques résiduels et suivre les consignes pour utiliser le système ELITe InGenius en toute sécurité.

2.10.1 Processus de conception et de fabrication pour la sécurité

Le système ELITe InGenius a été conçu et fabriqué à partir d'un système de gestion des risques destiné à éliminer ou minimiser les risques pour l'utilisateur. Toute utilisation de cet instrument contraire aux spécifications d'ELITechGroup S.p.A. peut compromettre la sécurité intrinsèque de l'équipement.

L'utilisateur doit lire attentivement le mode d'emploi du système. Utiliser exclusivement des articles fournis par ELITechGroup S.p.A. ou ses représentants. L'utilisation d'articles non approuvés pourrait compromettre la sécurité de fonctionnement du système ou provoquer des dommages.

2.10.2 Ergonomie

Des principes ergonomiques ont été pris en compte lors de la conception du système ELITe InGenius, afin de réduire l'inconfort, la fatigue et le stress physique de l'utilisateur.

2.10.3 Coupure de l'alimentation électrique

En cas de coupure de courant pendant le fonctionnement de l'instrument ELITe InGenius, le système ne redémarrera pas automatiquement. Le système devra être remis en marche manuellement par l'utilisateur.

2.10.4 Protection contre les risques mécaniques

Lors de la conception de l'ELITe InGenius, une attention particulière a été portée afin d'éliminer les arrêtes et les surfaces rugueuses. Des systèmes de sécurité ont été prévus pour couper le fonctionnement de l'instrument en cas d'ouverture de la porte. Il est strictement interdit d'ouvrir la porte et les capots ou d'altérer les mécanismes de sécurité intégrés.

2.10.5 **Protection contre les risques biologiques**

Toujours respecter les dispositions, les lois, les règlements de laboratoire et les pratiques standard locales et nationales afin de minimiser les risques biologiques.

- a) Ne pas utiliser le système ELITe InGenius et éviter de manipuler des consommables ou des articles potentiellement contaminés sans utiliser des EPI (Equipements de Protection Individuelle) adaptés. Se reporter aux FDS correspondantes.
- b) Ne pas manipuler les échantillons sans utiliser des équipements de protection individuelle adaptés.

2.10.6 Protection contre les risques liés à la cybersécurité

Les recommandations ci-dessous doivent être respectées afin de protéger le système ELITe InGenius des risques liés à la cybersécurité.



Il est recommandé d'utiliser des clés USB immunisées pour éviter et empêcher que la fonction d'exécution automatique de Windows ne lance automatiquement des applications malveillantes avant toute utilisation avec le système ELITe InGenius.

WARNING



S'il s'avère nécessaire de connecter le système ELITe InGenius à un réseau (Ethernet), cette connexion pourrait être directement protégé contre les cyberattaques à l'aide d'un pare-feu matériel (éventuellement doté d'un antivirus). Le pare-feu matériel doit bloquer toutes les adresses réseau qui ne sont pas nécessaires au fonctionnement du système ELITe InGenius. Contacter le représentant du support technique ELITechGroup locale pour obtenir des recommandations supplémentaires sur le pare-feu matériel et sa configuration.

NOTE

Seules des mises à jour logicielles approuvées par ELITechGroup doivent être installées sur le système ELITe InGenius. Elles doivent être installées exclusivement par le personnel dûment formé et agréé d'ELITechGroup.

NOTE

Si le système ELITe InGenius est connecté au réseau informatique du laboratoire/de l'hôpital, son utilisation peut être surveillée par l'administrateur réseau afin d'identifier d'éventuelles anomalies ou des comportements suspects.

Toute anomalie qui pourrait compromettre le fonctionnement correct de l'instrument doit être immédiatement signalée au personnel du support technique d'ELITechGroup et le système ne doit pas être utilisé avant d'être vérifié par ELITechGroup.

NOTE

Sauf indication spécifique du représentant du support technique d'ELITechGroup, ne pas raccorder de clavier externe ou de souris au système ELITe InGenius.

NOTE

Le système ELITe InGenius peut faire l'objet d'une connexion à distance pour effectuer des activités d'assistance technique. Le service d'assistance à distance qui doit être utilisé est celui qui a été validé et développé par ELITechGroup. Ce service permet de garantir une assistance sûre, efficace et intégrée, en réduisant considérablement le temps nécessaire à la résolution des problèmes sans qu'il ne soit nécessaire d'installer de logiciel sur les postes distants, et ce en parfaite conformité avec le règlement RGPD en vigueur (Règ. UE 2016/679 et sa transposition ultérieure dans la législation nationale, notamment le Décret législatif 101/2018).

La solution utilisée par ELITechGroup est une solution Cloud qui utilise des centres de données dont les systèmes de gestion de la sécurité de l'information ont obtenu la certification ISO/CEI 27001. De plus, tous les centres de données ont passé les examens suivants : SOC II Type 1, SSAE 16, SOC 1 Type II et SOC 2 Type II.

2.10.7 Protection contre les risques électriques

Le système ELITe InGenius a été conçu et fabriqué afin d'éviter les chocs électriques et les risques électrostatiques. Un fusible est installé pour assurer la protection contre les surintensités/surtension. Respecter scrupuleusement les normes de sécurité locales et nationales.

Le système ELITe InGenius est exclusivement destiné à être utilisé dans des laboratoires couverts. Ne pas utiliser l'instrument dans une atmosphère explosive. L'utilisateur final est responsable de la sécurité d'utilisation :

- a) Ne pas couper le contact de terre électrique.
- b) Ne pas brancher d'autres dispositifs électriques sur la même fiche/prise (à réserver à ELITechGroup S.p.A. ou à son représentant formé).
- c) Ne pas utiliser de câblages endommagés.
- d) Dans l'impossibilité de garantir la sécurité d'utilisation, débrancher le système de l'alimentation secteur. Ne pas utiliser un instrument endommagé.
- e) Ne pas ouvrir le capot verrouillé pendant le fonctionnement.
- Ne pas tenter d'effectuer des réparations à l'intérieur de l'instrument. Faire appel à un personnel après-vente qualifié.

2.10.8 Protection contre les risques liés aux températures élevées

Un collier chaud est installé dans le système pour éviter la condensation pendant la PCR. Une étiquette «Attention - Surface chaude» est apposée près du collier chaud. Manipuler avec prudence.

2.10.9 Protection contre les risques liés aux émissions sonores

L'instrument a été conçu et fabriqué pour garantir un niveau sonore pondéré inférieur à 70 dB à une distance d'au moins 1 m.

3 Étiquettes de sécurité / Étiquetage de l'instrument

3.1 Plaque signalétique de l'instrument

Étiquette du numéro de série. Apposée sur le côté droit de l'instrument, elle porte sa référence et son numéro de série.

Le numéro de série est univoque pour chaque instrument.

ELITE InGenius® Automated Nudeic Add Extraction and PCR instrument 100-240Vac +/-10% 50-60Hz 940VA Fuse 250VAC,T 10AL 250VAC,T6.3AL REF INT030 SN		∑ ™ C €
ELITechGroup S, p, A, corso Svizzera 185 10149 Torino (Italy)	UD	900-500M149A-03

3.2 Interrupteur principal

L'interrupteur principal est situé sur le côté droit de l'instrument. En cas d'urgence, l'utilisateur peut éteindre l'instrument en ramenant cet interrupteur sur OFF.

3.3 Étiquette «Surfaces chaudes»

Une étiquette «Surfaces chaudes» est apposée près du collier chaud et du bloc de chauffage. Manipuler avec prudence.



3.4 Étiquette «Risque mécanique»

Le système ELITe InGenius comporte de nombreuses parties mobiles intérieures. La porte est équipée d'un mécanisme de verrouillage pour en empêcher l'ouverture pendant l'utilisation. Par ailleurs, le système est conçu pour s'éteindre en cas d'ouverture de la porte pendant son fonctionnement. Une étiquette «Attention - Risque mécanique» est néanmoins apposée à l'intérieur de l'instrument. Manipuler avec prudence.





3.5 Étiquette «Risque biologique»

Une étiquette «Risque biologique» est apposée à l'intérieur de l'instrument. S'il ne respecte pas les bonnes pratiques de laboratoire et tous les règlements locaux ou nationaux, l'utilisateur s'expose à des risques biologiques potentiels. L'opérateur doit /porter les équipements recommandés.





4 Précautions et limitations de fonctionnement

Pour obtenir des résultats fiables en toute sécurité, les utilisateurs doivent strictement respecter les consignes du manuel. Toute utilisation de cet instrument contraire aux spécifications d'ELITechGroup S.p.A. est interdite et peut compromettre la sécurité intrinsèque de l'équipement, et mener à des dommages corporels et des résultats faussés (erronés).

4.1 Consignes générales

- a) Éloigner l'instrument des sources de chaleur
- b) Éloigner l'instrument de l'ensoleillement direct
- c) N'utiliser l'instrument que dans la plage de températures définie
- d) Maintenir à tout moment un espace dégagé minimum autour de l'instrument

Cela est important afin de :

- i) Garantir un contrôle fiable de la température
- ii) Empêcher la surchauffe du système et/ou son endommagement
- iii) Préserver le fonctionnement des systèmes électriques et de détection
- iv) Préserver la longévité de l'instrument
- v) Assurer un accès suffisant pour l'entretien

Le cycle de vie minimum du système ELITe InGenius est de cinq (5) ans, à condition que le système soit entretenu par du personnel qualifié.

4.2 Installation du système

L'installation du système ELITe InGenius doit être exclusivement exécutée par le personnel technique formé d'ELITechGroup S.p.A. ou de son représentant. Le système ELITe InGenius doit être raccordé à la terre.

4.3 Transport du système

Seul le personnel d'ELITechGroup S.p.A. ou des techniciens formés sont autorisés à transférer l'instrument dans un autre site ou à le transporter pour des réparations ou opérations d'entretien.

5 Fonctionnement du système

L'instrument ELITe InGenius est livré avec une interface utilisateur intégrée, qui fonctionne avec le logiciel ELITe InGenius.



Utilisation du logiciel approuvé

Utiliser exclusivement le logiciel ELITe InGenius approuvé pour faire fonctionner l'instrument et produire les résultats des analyses.

Les chapitres suivants décrivent les processus de base suivants: démarrage de l'instrument, configuration, exécution d'un cycle, approbation des résultats du cycle et éteindre l'instrument.

La plupart des fonctions de base du logiciel ELITe InGenius sont décrites dans le chapitre 5.

Certaines fonctions de base supplémentaires pour les opérateurs «ordinaires» ainsi que des fonctions avancées pour les opérateurs plus expérimentés, sont décrites au chapitre 6.

Les fonctions de maintenances et d'entretien sont décrites au chapitre 8.

5.1 Démarrage de l'instrument



Pour éviter tout dommage corporel dû aux parties mobiles, l'instrument ne peut être initialisé lorsque la porte est ouverte. Si le système est mis en marche porte ouverte, le processus de démarrage s'arrêtera jusqu'à fermeture de la porte.

- 1. Fermer la porte.
- 2. Agir/appuyer sur l'interrupteur électrique (ON), situé sur le côté droit de l'instrument.
- 3. L'instrument lance le logiciel ELITe InGenius sur le PC intégré. Le système affiche l'écran de démarrage pendant le déroulement des contrôles de départ.



Figure 5-1: Initialisation du logiciel.

Si une erreur est détectée pendant les contrôles de départ, les analyses ne pourront démarrer tant que le problème ne sera pas résolu.

Se reporter au Chapitre 7 «Gestion des erreurs et dépannage» pour résoudre le problème.

4. Une fois les contrôles de départ terminés, le logiciel ELITe InGenius affiche l'écran de connexion:

User Name			
1 ussionu	CLOSED mode	OPEN mode	
🗸 ок	Clear		-Change Password

Figure 5-2: Écran de connexion.

Description de l'écran de connexion:

Nom d'utilisateur:	champ/zone de saisie pour entrer le nom d'utilisateur.
Mot de passe:	champ/zone de saisie pour entrer le mot de passe.
<i>Sélectionner le mode de connexion</i> : tableau suivant :	sélectionner le mode de connexion comme indiqué dans le

Nom Mode	Description
Mode FERMÉ	Mode permettant uniquement l'exécution d'analyses IVD
Mode OUVERT	Mode permettant l'exécution d'analyses Ouvertes (ex. RUO)

- 5. Appuyer sur la boîte de saisie/champ Nom Utilisateur et entrer le nom utilisateur à l'aide du clavier.
- 6. Appuyer sur la boîte de saisie/champ Mot de passe et entrer le mot de passe à l'aide du clavier.
- 7. Sélectionner le mode FERMÉ ou OUVERT.
- 8. Appuyer sur le bouton OK.
- 9. Si le nom d'utilisateur et le mot de passe peuvent être authentifiés, l'écran Accueil s'affichera.

NOTE

L'instrument ELITe InGenius met en place un mode qui limite l'accès à certaines fonctions logicielles, en associant un profilutilisateur au moment de la configuration de chaque compte (voir 6.3)

	Opérateur	Analyste	Administrateur
Exécuter les analyses	•	•	•
Approuver les résultats des analyses		•	•
Approuver un cycle avec des analyses dont les calibrateurs ou les contrôles sont manquants ou périmés.			•
Exporter les données à partir des cycles			•
Modifier les paramètres de système			•



Lors de sa première connexion sur son compte, l'utilisateur sera invité à modifier le mot de passe temporaire attribué à son compte (voir Chapitre 6.3.2 Modification du mot de passe).

5.2 Écran d'accueil

L'écran d'accueil est l'écran principal du logiciel ELITe InGenius et il permet d'accéder à ses fonctions principales.

lome	1	Instrument Name : Ingenius Instrument Status : READY		AdminUser / Administrato OPEN mode 09/06/2016 14:22:14	
Perf	form Run	Calibratio	n	Results Search	
		Controls		🔁 End of Day	
6	¢	S.	ť)

Figure 5-3: Affichage de l'écran Accueil

Le tableau suivant récapitule les principales fonctions accessibles depuis l'écran Accueil:

Exécution d'un cycle (Perform Run)

Utilisé pour configurer et accéder aux détails d'un cycle en cours.

En fonction de l'état d'avancement du cycle, en sélectionnant l'icône «Exécution cycle», l'un des trois écrans suivants s'affichera :

Exécution cycle	Écran de destination		
Cycle non démarré	Écran Configuration cycle		
Cycle en cours	Écran Statut Cycle		
Cycle complété	Écran «Affichage des résultats»		

Fin de journée (End of the day)

Utilisé pour éteindre le système en fin de journée. Si un cycle est en cours, ce bouton sera désactivé tant que le cycle n'est pas terminé.
Recherche de résultats

Utilisé pour accéder à la base de données des résultats des cycles complétés.

Calibration

Affiche l'écran de gestion de la calibration.

Contrôles

Affiche l'écran de gestion des contrôles.

En bas de l'écran, d'autres boutons permettent d'accéder aux fonctions configuration et gestion de l'instrument.

Déconnexion

Déconnecte l'utilisateur courant.

Paramètres Système

Affiche l'écran Paramètres Système (uniquement Administrateur et Techniciens de maintenance).

Maintenance

Affiche le logiciel de Maintenance (Techniciens de maintenance uniquement).

Accueil

Raccourci de retour vers l'écran Accueil.

Haut

Pour retourner au niveau supérieur dans la structure de menu.

Aide

Affiche les instructions pour accéder à ce manuel utilisateur sur le site ElitechGroup : http://www.elitechgroup.com/corporate/ifu-emd.

5.3 Cycles, analyses, contrôles et calibrateurs

Le terme «CYCLE» désigne un groupe de 1 à 12 analyses traitées pendant un cycle «sample-to-result» sur les 12 positions de l'instrument.1 à 12 positions peuvent être incluses dans un cycle dans n'importe qu'elle configuration.



Figure 5-4: Cycle de 12 analyses

Les programmes d'analyse sont les paramètres utilisés pour communiquer au système ELITe InGenius comment analyser chaque échantillon dans les différentes positions de l'instrument. Chaque analyse peut être de trois types :

- Analyses des échantillons
- Analyses de calibration
- Analyses de contrôle

Les analyses des échantillons peuvent être exécutées en mode Extraction Seulement, Extraction + PCR (extraction + amplification en PCR) ou PCR seulement (uniquement PCR).

Une analyse fournit un résultat quantitatif ou qualitatif selon la configuration choisie. Il est possible d'exécuter l'analyse de la courbe de fusion après l'amplification PCR. Le développeur d'analyses peut également configurer des analyses qui ne comportent pas d'interprétation des résultats et qui fournissent uniquement les résultats C_t et T_m .

Généralement, pour pouvoir fournir un résultat de diagnostic pour une analyse quantitative des échantillons, le logiciel ELITe InGenius aura besoin d'une courbe de calibration approuvée et d'un ou plusieurs résultats contrôles approuvés, stockés dans la base de données. Pour une analyse qualitative des échantillons, seuls les résultats de contrôle approuvés sont nécessaires.

Une courbe de calibration (Standard) est produite dans le logiciel en exécutant un type d'analyse dite «Calibration». Généralement, l'«Analyse de calibration» est configurée afin de lancer une série de réactions avec un ensemble de réactifs calibrés (ex. 10⁵ copies, 10⁴ copies, 10³ copies, 10² copies). Le logiciel calculera ensuite automatiquement les paramètres de la courbe Standard, utilisables pour déterminer le titre ADN des analyses des échantillons.

Le résultat du contrôle positif et négatif est généré dans le logiciel en exécutant une «Analyse de contrôle». Les «Analyses de contrôle» sont généralement utilisées pour lancer des contrôles positifs et négatifs, employés ensuite pour valider les résultats des analyses des échantillons.

Les résultats des analyses de calibration et de contrôle en cours sont stockés dans la base de donnée ELITe InGenius et sont validés pendant plusieures semaines, ce qui évite de devoir exécuter de nouveaux calibrateurs ou contrôles pour chaque échantillon de patient

Pour plus d'efficacité, il est possible d'obtenir des courbes de calibration et des résultats des contrôles *au cours du même cycle* que celui des échantillons patient ou bien dans un cycle séparé. Si l'on choisit de lancer des analyses qualitatives et quantitatives dans le même cycle, avant de valider l'analyse de l'échantillon, il faut approuver les résultats des «Analyses de calibration», et des «Analyses de contrôle». Il s'agit là de l'approbation

séquentielle, nécessaire pour avoir la certitude que les résultats des échantillons de patients sont calculés à partir des courbes de calibration les plus récentes.

Pour configurer un cycle, le système ELITe InGenius doit avoir été configuré avec au moins les informations suivantes :

- Programmes d'analyse (Échantillons, contrôle, Calibration)
- Détails du calibrateur (pour les analyses quantitatives)
- Détails des contrôles

Si la configuration requise n'est pas disponible sur le système, se reporter au paragraphe 6.5 et 6.6, pour plus de détails sur sa configuration.



Figure 5-5: Rapports entre «Analyse de calibration», «Analyse de contrôle» et «Analyse d'échantillons»

NOTE

Il est possible d'effectuer une session analytique "Calibration Assay", "Control Assay" et un échantillon "Patient Sample Assay" au cours de la même session (par exemple, pour faire correspondre les cycles A, B et C de la figure 5-5) et utiliser une approbation séquentielle pour valider. les résultats.

5.4 Exécution d'un cycle

Pour l'exécution d'un cycle, procéder comme suit :

- Vérifier l'état de la calibration et des contrôles 1.
- 2. Configurer le cycle
- 3. Configurer le Gestionnaire de Stocks
- 4. Charger les consommables et les échantillons
- 5. 6. Surveiller la progression du cycle
- Examiner et approuver les résultats
- 7. Décharger les échantillons au terme du cycle

5.4.1 Vérifier l'état de la calibration et des contrôles

5.4.1.1 Vérifier l'état de la calibration

Pour exécuter une analyse qui donne un résultat guantitatif (cela pouvant être soit un test sur un patient ou bien un contrôle quantitatif), avant de procéder à sa configuration, il convient de vérifier la disponibilité d'une courbe de calibration (standard) approuvée dans la base de données.

Pour exécuter simplement des analyses qualitatives, il n'est pas nécessaire de vérifier ΝΟΤΕ l'état de calibration.

Afficher l'écran «Calibration» en appuyant sur le bouton Calibration dans l'écran d'accueil.

Cet écran peut être utilisé pour :

- Afficher les détails et l'état de chaque courbe de calibration mémorisée dans le système
 - numéro de lot du Mono-mix utilisé pour produire chaque courbe de calibration 0
 - informations de traçabilité des fluides de calibration utilisés pour produire chaque 0 courbe de calibration
 - date de péremption de la courbe de calibration 0
 - statut (A exécuter, En attente d'approbation, Approuvé, Périmé) 0
- Afficher les courbes de calibration stockées dans le système
- Afficher les paramètres de processus et le nombre de niveaux des calibrateurs
- Enregistrer de nouveaux calibrateurs
- Supprimer des courbes de calibration de la base de données

Lors de l'exécution d'une analyse quantitative, il est nécessaire d'utiliser le même numéro NOTE de lot de mono-réactif que celui utilisé pour créer la courbe de calibration. Si l'on souhaite utiliser plusieurs lots de mono-réactif, il sera nécessaire de créer une courbe de calibration pour chaque numéro de lot.

alibration	Instrument Name Instrument Status	: 2071704B0169E : READY		ServicePSS / S OPEN 05/08/2018 15:	ervio moc 02-2
Calibrator Name	Monoreagent Name	Monoreagent Lot	Status 📑	Calibration Expiry Date	
EBV-ASR- PCR Standard	EBV-ASR - PCR Mix	240118	Expired	03/25/2018	4
EBV Q - PCR Standard	EBV Q - PCR Mix	U1217AN	Expired	03/25/2018	
004-09-1-aP210			Need to run		
004-09-1-bABL			Need to run		
P210 Standard	P210 PCR Mix	Prova	Expired	05/05/2018	
ABL Standard	ABL PCR. MIX	Prova	Expired	05/05/2018	
Prova Q - PCR Standard			Need to run		
HSV2 Q - PCR Standard			Need to run		
Prova Q - PCR Triplicato			Need to run		
HHV6 Q - PCR Standard	HHV6 Q - PCR Mix	XXX	Expired	05/04/2018	
PVB19 Q - PCR Standard			Need to run		
ASP Q - PCR Standard	ASP Q - PCR MIX	U1017AA	Approved	05/14/2018	
VZV Q - PCR Standard			Need to run		
Add New	Details 🖉 I	Delete	Show Runs	View Chart	

Figure 5-6 Écran de calibration

«Détails des calibrateurs»

Appuyer sur le bouton «Détails» pour afficher les paramètres des calibrateurs sur les écrans suivants. Les détails sont affichés dans les tableaux (Paramètres Généraux et Configuration Niveaux)

Calibrator Details	instrument Name : (0.120%701 Instrument Status : RESOV	ServicePSS / Service OPEN mode (IS)/14/2018 08:56-25	Calibrator Details	Reburset New : GL Instrument Status : REA	JANLOT VOA	ServicaliSS / Servic OPEN mod 05/34/2018-08-58-5
General Settings Level Settin	ngs	3	General Settings Level S	ettings		
Calibrator Name	CMV Q - PCR Standard		Number of Levels 4			
IVD			Level Nome	Concentration Res	plicate Tube Color	
Supplier Name	ELITechGroup S.p.A.		1 Calibrator 1	100	1 🔾	
Calibration Expiry(days)	30		2 Calibrator 2	1,000	1	
Calibration Curve Slope	0		4 Calibrator 4	10,000	3	
Protocol	PCR Only					
Location	Elution tube (bottom row)					
Concentration Units	copies/reaction					
User Defined Concentration Unit		Flash Drive				Plash Drive
		Save				Save
G Ö	Haintenance Bann		Leg out System Setting	y Maintenance	fi	C7 O

Figure 5--7: Écran Détails des calibrateurs

Ces paramètres sont généralement fournis par le développeur d'analyses et ils sont enregistrés dans la base de données lors du chargement des paramètres d'analyse dans le système.

Il est également possible d'ajouter de nouveaux paramètres pour le calibrateur, indépendamment du chargement des analyses, en appuyant sur le bouton «Ajouter Nouveau» sur l'écran Calibration, puis en utilisant les boutons «Lecture codes-barres» ou «Flash Drive» de ce même écran.

NOTE

Il est possible de définir un nombre différent de réplicats pour chaque niveau du calibrateur en spécifiant la couleur du tube qui sera affichée à l'écran de configuration du cycle. L'objectif est d'aider l'utilisateur et de réduire ainsi le risque de charger des calibrateurs dans des positions incorrectes.

NOTE Le logiciel ne permet pas de modifier ou d'effacer la configuration des calibrateurs si la base de données contient des résultats qui dépendent de ces données.

Courbes de calibration (standard)

Si une courbe de calibration a été générée pour un calibrateur, le bouton «Afficher graphique» s'activera à l'écran Calibration. En cliquant sur ce bouton, il est possible d'afficher les résultats de calibration et la courbe de calibration, comme dans l'exemple ci-dessous :



Figure 5--8: Courbe de calibration - Écran graphique.

Cet écran montre la courbe de calibration la plus récente pour chaque calibrateur.

Il est possible, pour un utilisateur ayant des droits d'administrateur ou service, d'approuver les courbes de calibration à partir de cet écran.

En présence de réplicats de niveaux de calibration, il est possible d'exclure les valeurs aberrantes et de recalculer les valeurs si nécessaire.

Il est également possible de produire un rapport sur papier ou au format .pdf, en cliquant sur le bouton «IMPRIMER».

L'onglet informations détaillées de cet écran montre d'autres informations relatives au cycle utilisé pour produire la courbe de calibration, y compris les résultats de chaque réaction, les numéros de lots et les dates de péremption de chaque réactif et calibrateur utilisé dans le cycle.

Calibra	tion		Instrument Name : 1 Instrument Status : 1	ingenikas TEADY		AdminUser / Administra OPEN m 09/06/2016 14:41
Assay		0%,4 04.7 0% PCR 0	atean			
G	raph	Detail In	fo			
Detail F	lesubs	Extraction	Nonorenger# (Cassette)	Monoreogent (Inventory Manager)	1C	Calibrator
T E	evel	Carsentration		PCR Res	196	
1	1	100 copies/re	action CMV (CL Near	-30.2, Ct Max-33.00) IC (Ct	Meos~30.2, Ct.	Max=31.00)
2	- 2	2.000 creekee/aa	CONTRACTOR AND INCOME.	- 37 75 73 Mars 23 200 M 77	Mane 12 04	(1 Mex: 31.00)
	-	a, why shaped it	IDCDXRD THAN (CT LOGB)	- 27 17 2, 51 (980 - Anno J Pa Da	a constant statute april	AND ADDRESS AND ADDRESS ADDRES
3	3	10,000 copies/re 100,000 copies/re	action CMV (C. Nea action CMV (C. Nea action CMV (C. Nea	=-24.74, Cl Max=33.00) IC (Cl ==21.0, Cl Max=33.00) IC (Cl	t Mexe=30.2, O Mans=32.64, O	t Mox=3(00) t Mox=31 00)
3	3	10,000 copies/re 100,000 copies/re	action CMV (CLINea action CMV (CLINea action CMV (CLINea	24,74, CI Max-33.00) IC (CI	t Mexe-10.2, O Mans-32.04, O	t Mox+31.00) t Mox=31.00)
3	3 4	10,000 copies/re 100,000 copies/re	action CMV (CI Near action CMV (CI Near	24,745, (CI MAX-333.00) X(21,6, (CI MAX-33.00) X(21,6, (CI MAX-33.00) X(21,6, (CI MAX-33.00) X(21,6, (CI MAX-33.00) X(t Nexe-10.2, O Manus-32.04, C	(Mox+31.00) Max+31.00)
3	* *	10,000 copies/re 100,000 copies/re	action CHW (CI Nea action CHW (CI Nea action CHW (CI Nea	Approval	Nexe-30.2, O	Nox-31.00) Nox-31.00) Print

Figure 5--9: Courbe de calibration - Écran «Informations détaillées».

Historique de la calibration

En cliquant sur le bouton «Afficher les cycles» sur l'écran «Calibration Manager», il est possible d'afficher les résultats et la courbe des calibrations précédentes, comme le montre l'exemple ci-après:

Calibration R	lun List	Instrument Name : 20 Instrument Status : RE	71704B0169E ADY	ServicePSS / Ser OPEN n 05/08/2018 15:0
Calibrator Name	EBV-ASR- PCR	Standard		
Monoreagent Name	EBV-ASR - PCF	R Mix		
Monoreagent Lot	240118			
Run Date	Time	Calibrator Lot	Status	Calibration Expiry Date
01/24/2018 13	:26:54 230:	118	Expired	03/25/2018
			Deleb	e View Chart

Figure 5-10 : Courbe de calibration – Écran «Liste des cycles».

Sur cet écran, il est possible d'utiliser les boutons «Afficher graphique» et «Effacer» pour accéder aux données précédentes enregistrées.

.

NOTE

5.4.1.2 Vérifier l'état des contrôles

Afficher l'écran «Contrôles» en appuyant sur le bouton contrôles à l'écran Accueil. Cet écran peut être utilisé pour :

- Afficher les détails et le statutde chaque tracé de contrôle mémorisé dans le système
 - numéro de lot du Mono-réactif utilisé pour produire chaque cycle de contrôle
 informations de traçabilité des fluides de calibration utilisés pour produire chaque cycle de contrôle
 - date de péremption du cycle de contrôle
 - o statut (A exécuter, En attente d'approbation, Approuvé, Périmé)
 - Afficher les courbes de contrôle stockées dans le système
- Afficher les paramètres de processus et le nombre de niveaux des contrôles
- Enregistrer un nouveau contrôle
- Supprimer des cycles de contrôle de la base de données

Lors de l'exécution d'une analyse, il est nécessaire d'utiliser le même numéro de lot de mono-réactif que celui utilisé pour créer le tracé de contrôle. Si l'on souhaite utiliser plusieurs lots de mono-réactif, il sera nécessaire de créer un résultat de contrôle pour chaque numéro de lot.

	Control Name	Monoreagent Name	Monoreagent Lot	Status 📑	Control Expiry Date
1	TB PC	TB1 PCR Mix	U1017BO	Expired	03/16/2018
	TB PC	TB2 PCR Mix	U1017BO	Expired	03/16/2018
1	TB NC	TB1 PCR Mix	U1017BO	Expired	03/16/2018
	TB NC	TB2 PCR Mix	U1017BO	Expired	03/16/2018
1	EBV-ASR- Negative Control	EBV-ASR - PCR Mix	240118	Expired	02/08/2018
1	EBV-ASR- Positive Control	EBV-ASR - PCR Mix	240118	Expired	02/08/2018
]	EBV - Negative Control	EBV Q - PCR Mix	U1217AN	Expired	02/08/2018
]	EBV - Positive Control	EBV Q - PCR MIX	U1217AN	Expired	02/08/2018
1	RB-ELITe Positive Control	RB-PCR Mix	17110201	Expired	02/09/2018
	RB-ELITe Negative Control	RB-PCR Mix	17110201	Expired	02/09/2018
	BCR-ABL P210 Positive Control			Need to run	
					_

Figure 5-11: Écran «Contrôles».

Détails des contrôles

Appuyer sur le bouton «Détails» pour afficher les paramètres des contrôles sur les écrans suivants: Les détails sont affichés dans les deux tableaux (Paramètres généraux et Configuration Niveaux):

Control Details	Tratumerit Name : 20717040050E Distumerit Status : READY	SeminePSS / Service OPEN mode 05/00/2018 L5:05:44	Control Details Informent Auros 2071/204801/69E Informent Status (165407)	ServicePSS / Service OPEN mode (6V00/2019 15:06:15
General Settings Leve	l Settings		General Settings Level Settings	
Control Name	TB PC		Number of Levels	
Open			Level Name Tube Color	
Supplier Name			1 TB PC	
Control Expiry (days)	15			
Protocol	PCR Only			
Location	Elution tube (bottom row)			
		O Flash Drive		Flash Drive
		Save		Save
6 0	lana Malatanasa Baasa		Laurent Societan Suffranza Maintensauro Home	

Figure 5-12: Écran «Détails des contrôles».

Ces paramètres sont généralement fournis par le développeur du test et ils sont enregistrés dans la base de données lors du chargement des paramètres d'analyse dans le système.

Il est également possible d'ajouter de nouveaux paramètres de contrôle, indépendamment du chargement des tests, en appuyant sur le bouton «Ajouter Nouveau» sur l'écran «Contrôles», puis en utilisant les boutons «Lecture codes-barres» ou «Flash Drive» de ce même écran.

NOTE Il est possible de définir un nombre différent de répliques pour chaque niveau du calibrateur en spécifiant la couleur du tube qui sera affichée à l'écran de configuration de la course. L'objectif est d'aider l'utilisateur et de réduire ainsi le risque de charger des calibrateurs dans les positions incorrectes.

NOTE

Le logiciel ne permet pas de modifier ou d'effacer la configuration des calibrateurs si la base de données contient des résultats qui dépendent de ces données.

Courbes de contrôle

Si un cycle de contrôle a été exécuté pour un contrôle, le bouton «Afficher graphique» s'activera à l'écran «Contrôles». En cliquant sur ce bouton, il est possible d'afficher les résultats de contrôle et la courbe de contrôle, comme dans l'exemple ci-dessous :

Con	trol Pl	ots	1	nstrument N nstrument St	ame : Ingenius atus : READY			AdminUser / Administrati OPEN mac 09/06/2016 14:59:5
Assay	CMV_A PO	5 / CMV PCR POS Co	trol					
	Graph	Detail 1	néo					
	LVI	1,1/2	1	1.93				
	CHV							
14							Item	Value
	250						Quantity	113,240 copies/ reaction
1	(****.)					-	Log(Qty)	5,05
	100						Result	Passed
-	130					-	Mean	202,416 copies/ reaction
8	Maan						Mean(Log(Qty))	5.19
8							SD	199,403.63
9	1 1	• •				•	SD[Log[Qty]]	0.31
	-1SD.						SD's Limit	1
	-						Date/Time of run	06/07/2016 15:30:16
	-69.0					-	Control Status	Expired
							Control approved by	ServicePS5
	1	i 5	1	i.	ŧ	-	Approval Date/Time	06/07/2016 15:30:26
			Run		-		Control Expiry Date	07/07/2016 23:59:59
						V	Approval	g Print
	6	-0		5	e la	*		0
100		6 M	10000				LT	Hala

Figure 5-13: «Courbes de contrôle» - Écran des tracés.

Cet écran affiche un récapitulatif des derniers cycles pour chaque contrôle. Les cycles qui utilisent des numéros de lots de mono-mix différents sont identifiés par des marqueurs différents sur la courbe. Pour un contrôle quantitatif, le tracé affiché est du type Levy Jennings. Cliquer sur un point du tracé pour afficher les numéros de lots utilisés pour produire ce point spécifique.

Le style des courbes varie en fonction des conditions précisées ci-après. La couleur varie en fonction du numéro de lot du contrôle.

Run	Non-app	roved	Approved		
	Passed	Failed	Passed	Failed	
latest	A		(*)	<u>~</u>	
past			 (*) 	0 	

La barre verticale verte indique le cycle pour lequel les données numériques sont visibles pour le panel sur la partie droite de l'écran.

Un utilisateur ayant des droits d'administrateur peut approuver les courbes de contrôle sur cet écran.

Il peut également produire un rapport sur papierau format .pdf, en cliquant sur le bouton «IMPRIMER».

L'onglet «Informations Détaillées» de cet écran montre d'autres informations relatives au cycle utilisé pour produire le tracé de contrôle, y compris les résultats de chaque réaction, les numéros de lots et les dates de péremption de chaque réactif et fluide de contrôle utilisé dans le cycle.

Control Plo	ts	leal Iest	rument Name : 20715 rument Status : READ	048016 Y	i9E			ServicePS C 05/08/201	S / Service PEN mode 8 15:11:5
Assay MDR-MTB	ELITe_PC	pr11 (TB1 PCP	Mix] / TB PC						
Graph	Deta	eil Irdo							
Assay									
Detailed Results	Extraction	Monoreagent (Cassette)	Monoreagent (Inventory Manage	r) IC	Controls	Calibrations			
Track			Del	ailed R	lesults				
Level Conc	entration		P	R/M	elt Results				Control
4			*		~	Approval		9 Print	
6	Sustan	Sattines	A Maintananco		1	t	- †		

Figure 5-14: «Courbes de contrôle» - Écran «Résultats détaillés»

Historique des contrôles

En cliquant sur le bouton «Afficher les cycles» sur l'écran «Control Manager», il est possible d'afficher les résultats des contrôles et la «Courbe de contrôle» des runs précédents, comme le montre l'exemple ci-après:

Control Name TB PC Monoreagent Name TB1 PCR Mix Monoreagent Lot U101780 Ron Obels Time Control Lot Status Control Exply Date Image: Control Status 03/01/2018 12:46:36 U10178P Explined 03/16/2018	Control Run	List	Instrument Name : 20 Instrument Status : RE	071704B0169E EADY	ServicePSS / Service OPEN mode 05/08/2018 15:10:17
Monoreagent Name TBI PCR Mix Monoreagent Lot U1017BO Run Dete Time Control Lot Status Control Exploy Date Image: Control State Sta	Control Name	TB PC			
Monoreagent Lot U101780 Run Date Time Control Lot Status Control Expliny Date 03/01/2018 12:46:36 U10178P Explined 03/16/2018	Monoreagent Name	TB1 PCR MIX			
Run Dela: Time Control Lot Status: Control Explay Date Image: Control Science of	Monoreagent Lot	U1017BO			
Image: Control of Con	Run Dote	Time	Control Lot	Status	Control Expiry Date
Delete View Chart	03/01/2018 12	:46:36 U1	017BP	Expired	03/16/2018
Delete View Chart				-	
6 8 / 6 🗇 0	6	ø	Su .	Delet	e View Chart

Figure 5-15 : «Courbes de contrôle» - Écran «Liste des cycles»

En cliquant sur les boutons «Afficher graphique» et «Effacer» de cet écran, il est possible d'accéder aux données enregistrées précédentes.

5.4.2 Étape 2 : Configurer l'amplification

Après avoir configuré le «Gestionnaire de Stocks» (Inventory Manager) et confirmé la disponibilité des calibrateurs et des contrôles nécessaires, appuyer sur le bouton «Exécution du cycle» depuis l'écran d'accueil pour accéder à la configuration de l'amplification:



Figure 5-16: Écran «Exécution du cycle»

5.4.2.1 Configuration des analyses à exécuter

Renseigner les champs «Volume d'entrée d'extraction» (Extraction Input Volume) et «Volume d'élution de l'extraction» (Extracted Eluate Volume) en remplissant les champs dans les grilles correspondantes. Le logiciel ELITe InGenius utilise ces paramètres pour filtrer la liste des analyses et pour s'assurer que toutes les positions présentent les mêmes volumes d'entrée/sortie.

NOTE

Placer les tubes d'échantillons dans le compartiment correspondant en respectant l'ordre indiqué dans la grille. La position des tubes d'échantillons dans le support à échantillons est très importante pour la traçabilité des résultats. Placer les tubes d'échantillons sans bouchons.

NOTE

Il est possible d'exécuter des analyses quantitatives et qualitatives dans le même cycle, à condition qu'elles demandent toutes le même Volume d'entrée d'extraction et Volume d'élution de l'extraction.

Chaque rangée de la grille correspond à une position dans la zone de travail de l'instrument.

Pour chaque position :

- Entrer le numéro d'échantillon (SID) pour les échantillons de patients.
 - Si le tube d'échantillon est dépourvu de code-barres, il faudra entrer manuellement le numéro d'échantillon (SID). Cliquer sur la case numéro d'échantillon de la position à configurer et entrer le numéro d'échantillon manuellement, en utilisant le clavier à l'écran.
 - Si le tube d'échantillon est pourvu d'un code-barres, cliquer sur la case correspondant au numéro d'échantillon puis utiliser le lecteur de codes-barres pour charger le numéro d'échantillon dans le système.
- Choisir l'analyse à exécuter dans la position en cliquant sur la case «Assay» de la position à configurer et en sélectionnant l'analyse requise dans la liste qui s'affiche.

Il est possible de filtrer la liste des analyses en saisissant le texte dans le champ en haut de la liste de sélection des analyses. Il est également possible de trier la liste en cliquant sur le libellé des colonnes (Nom, Type, Matrice)

Name	Түре	Matrix
CMV_A CAL	Calibrators	
CMV_A NEG	Controls	
CMV_A POS	Controls	
CMV_A WB	Patient	WB

Figure 5-17: Liste de sélection des analyses



Si une analyse ne figure pas dans la liste, vérifier les paramètres Volume d'entrée d'extraction et Volume d'élution de l'extraction, au cas où ils seraient à l'origine de l'exclusion de l'analyse de la liste.

- Après avoir sélectionné l'analyse, les colonnes Matrice d'échantillons, Protocole, position de l'Échantillon, Facteur de Dilution, F (Fusion) et S (Sonication) seront automatiquement remplies en fonction des paramètres de processus de l'analyse.
- Choisir le Protocole à exécuter pour l'analyse, en cliquant sur la case «Protocole» de la position, puis le sélectionner dans la liste contextuelle.
 - **Extraction seulement** L'échantillon sera traité pour en extraire l'ADN, mais, sans passer à l'étape de PCR ; aucun résultat de diagnostic ne sera donc produit.

• Extraction + PCR

0

Processus complet.

o PCR seulement

Ce processus exécute l'amplification par PCR sur l'éluat précédemment extrait pour produire un résultat de diagnostic. L'éluat peut être chargé sur la position depuis un cycle précédent ou être partagé à partir d'une position différente dans le même cycle.

	Protocol
PCR Only	
Extract + PCR	
Extract Only	
	X Cancel

Figure 5-18: Liste de sélection du protocole



Il est possible de combiner différents protocoles dans un même cycle. Par exemple, la position 1 peut exécuter une extraction seule, la position 2 peut exécuter une extraction + PCR, et la position 3 peut effectuer uniquement une PCR.

- Choisir l'emplacement de l'échantillon pour l'analyse. Ainsi, le système sait où trouver l'échantillon d'entrée pour chaque position.
 - **Tube primaire** (Extraction seulement ou Extraction + PCR) Lorsque l'échantillon doit se trouver dans le tube primaire
 - **Tube d'extraction** (Extraction seulement ou Extraction + PCR) Lorsque l'échantillon doit se trouver dans le tube d'extraction
 - **Tube supplémentaire (Position 1)** (PCR seulement) Lorsque l'éluat doit se trouver dans la position tube supplémentaire (position 1)
 - **Position 1...12** (PCR seulement) Lorsque l'éluat doit être partagé avec une autre position

Sample Position	Sample Position
Primary Tube	Elution Tube (bottom row)
Extraction Tube	Track8
	Track9
	Track10
	Track11
	Track12
Cancel	X Cancel

Figure 5-19: Listes de sélection des positions des échantillons

Si la position source est en train d'exécuter une extraction, le système vérifiera qu'une ΝΟΤΕ quantité suffisante d'éluat soit produite par l'étape d'extraction pour répondre aux besoins de toutes les PCR qui partagent l'éluat. Si la position source exécute uniquement la PCR, le logiciel ne peut vérifier le volume d'éluat placé dans cette position; par conséquent, il ne peut s'assurer qu'une quantité suffisante d'éluat soit disponible pour toutes les positions qui le partagent. En cas de connexion en mode «OUVERT», il est possible de modifier le paramètre du facteur de dilution des positions qui utilisent des échantillons de patients. Le facteur de dilution est utilisé pour informer le système lorsque l'échantillon a déjà été dilué avant son chargement dans l'instrument, et il est utilisé pour régler les quantités indiquées. Il est possible de configurer des dilutions jusqu'à x10000. Une fois tous les paramètres d'analyse saisis, appuyer sur le bouton «Suivant» pour passer à l'étape 4 (Charger les consommables et les échantillons) Lorsqu'on appuie sur le bouton «Suivant», le logiciel ELITe InGenius vérifie les NOTE informations de configuration du cycle à la recherche d'éventuelles erreurs et il émet des messages d'erreur ou d'avertissement si des paramètres doivent être corrigés.

5.4.2.2 Liste de travail SIL

Le bouton «Liste de travail SIL» (LIS Work List), en bas de l'écran Exécution cycle (Run Setup), permet de générer une liste de travail (ordres d'analyse) depuis le Système de gestion de l'information de laboratoire (SIL). Si des ordres d'analyse sont présents dans la liste de travail en attente (Pending work list), le nombre d'éléments sera indiqué sur le bouton.

Pour vérifier les ordres d'analyse, ouvrir d'abord la Liste de travail SIL en cliquant sur le bouton Liste de travail SIL (LIS Work List) de l'écran «Exécution du cycle» (Perform Run).



Figure 5-20: Liste de travail SIL

Cliquer sur le bouton «Interrogation» (Query). À ce stade, le comportement du système ELITe InGenius dépend du paramétrage de la page SIL (voir paragraphe 1.1.2):

- Si «Plage départ Tous les ID échantillon = Oui» (Starting Range SampleID All = Yes), le système ELITe InGenius envoie le message «Interrogation TOUS» (Query ALL) au LIS pour recevoir tous les échantillons pouvant être analysés.
- Si «Plage départ Tous les ID échantillon = Non» (Starting Range SampleID All = No), l'opérateur doit entrer les SID d'intérêt dans la boîte de dialogue; le système ELITe InGenius envoie alors un message d'interrogation au SIL concernant les SID entrés.



Figure5-61: ID des échantillons pour interrogation dans le SIL

Lorsque l'opérateur clique sur «OK», le système ELITe InGenius interroge le SIL pour obtenir une liste de travail (ordres d'analyse) correspondant à chaque ID d'échantillon.



Figure 5-22: Interrogation SIL en cours

Au terme de l'interrogation du SIL, le système ELITe InGenius affiche toutes les listes de travail (ordres d'analyse) trouvées dans le SIL pour les échantillons patient pour lesquels des analyses correspondantes existent sur le système ELITe InGenius.

Liste d'échantillons générée par l'interrogation Exécution du cycle (Perform run), en suivant l'ordre fourni par le SIL.

Il est possible que plusieurs analyses différentes soient énumérées pour le même pathogène. Dans ce cas, choisir le protocole d'analyse dans la liste du type d'échantillon patient actuellement disponible sur l'instrument.

Sample ID	Pathogen	LIS Alias	Assay	
6	CMV	CMV	Model2 Patient	
1	CMV	CMV	Model2 Patient	
3	CMV	CMV	Model2 Patient	
2	CMV	CMV	Model2 Patient	
5	CMV	CMV	Model2 Patient	
4	CMV	CMV	Model2 Patient	

Figure 5-23: Résultats de l'interrogation SIL

La liste de travail (ordres d'analyse) cochée dans les «Résultats de l'interrogation SIL» sera ajoutée à la «Liste des cycles» (Run List) à droite de l'écran dans la «Liste de travail SIL» (LIS Work List). Cette liste de travail sera ensuite chargée sur l'écran «Exécution du cycle» (Perform Run) après la fermeture de la fenêtre de dialogue «Liste de travail SIL» (LIS Work List).

La liste de travail NON cochée sera ajoutée à la «Liste de travail en attente» (Pending Work List).

Les listes de travail peuvent être déplacées de la «Liste de travail en attente» (Pending work List) à la «Liste des cycles» (Run List) à tout moment à l'aide des boutons Flèche droite ou Flèche gauche. Elles peuvent également être éliminées de la liste.

Pending work list		Run lis	st (Free tracks : 12)	× 12
📰 🛛 Sample ID	Assay		Sample ID	Assay
6	Model2 Patient			
✓ 1	Model2 Patient	Move Selected		
3	Model2 Patient			
✓ 2	Model2 Patient			
5	Model2 Patient	Move Selected		
4	Model2 Patient			
		Delete		
Query			🗸 ок	X Cancel

Figure5-24: Liste de travail SIL après « Interrogation »(Query)

	Extraction Input Volume			200		Extracted	i Elute Volume			50
r Sa	ample ID		Assay		Sample Matrix	Protocol	Sample Position	Dilution Factor	М	s
11		CMV_A WB			WB	Extract + PCF	Primary Tube		1	
22		CMV_A WB			WB	Extract + PCF	Primary Tube		1	
3										
4										
5										
6										
7										
8										
9										
LO										
11										
12										

Figure 5-25: Configuration du cycle après interrogation du SIL

Pour terminer la configuration d'exécution du cycle (Perform Run) avec toutes les informations requises, le protocole de travail et la position de l'échantillon appropriés doivent être sélectionnés. Appuyer ensuite sur le bouton Suivant (Next).

5.4.2.3 Bouton «Effacer»

Le bouton «Effacer» permet d'effacer les paramètres d'une ou de plusieurs positions. Appuyer sur le bouton «Effacer» pour afficher la fenêtre de dialogue «Effacer». Cocher chacune des positions à effacer. Les positions sélectionnées pour être effacées seront signalées par la couleur bleue et seront cochés.

«Sélectionner TOUT» permet de sélectionner toutes les positions.

Appuyer sur le bouton «OK»: les paramètres du cycle seront effacés de la grille.

Track1	Qualification Assay Calibrators_00	1
Track2	Qualification Assay Calibrators_00	1
Track3	Qualification Assay Calibrators_00	
Track4	Qualification Assay Calibrators_00	
Track5	Qualification Assay Positive Control_00	100
Track6	Qualification Assay Negative Control C	
Track7	Qualification Assay_00	
Track8	Qualification Assay_00	1
Track9	Qualification Assay_00	
Track10	Qualification Assay_00	
Track11	Qualification Assay_00	
Track12	Qualification Assay_00	
Select AL	L	

Figure 5-26: Sélection des positions à effacer.



Les calibrateurs et les contrôles multi-niveaux (qui utilisent plus d'une position) sont effacés en un seul bloc.

5.4.2.4 Bouton «Enregistrer modèle»

Les groupes d'analyses couramment utilisés peuvent être enregistrés dans la base de données du système ELITe InGenius (voir paragraphe 6.10) à partir de l'écran «Exécution du cycle» et être ultérieurement rappelées pour accélérer la configuration des cycles.

Pour créer un modèle, renseigner les paramètres Test, Matrice d'échantillons, Protocole, position de l'échantillon, Facteur de dilution, F (Fusion) et S (Sonication) à l'écran «Exécution du cycle», puis appuyer sur le bouton «Enregistrer Modèle» en bas de l'écran pour afficher la fenêtre contextuelle suivante.



Figure 5-27: Fenêtre de dialogue «Enregistrer modèle»

Entrer le nom du Modèle et appuyer sur la touche «OK» pour confirmer.

Tous les paramètres de l'écran «Exécution du cycle » sont enregistrés dans la base de données du système ELITe InGenius, à l'exception des ID des échantillons.

S'il existe déjà un modèle avec le même nom que celui spécifié, un avertissement sera émis ; il sera alors possible de choisir d'écraser/supprimer le Modèle existant ou d'annuler la création du nouveau Modèle.



Figure 5-28: Avertissement «Ce modèle existe déjà».

5.4.2.5 Bouton «Charger Modèle» (load Template)

Pour charger un modèle préalablement créé depuis la base de données du système ELITe InGenius, cliquer sur le bouton «Charger Modèle» en bas de l'écran «Exécution du cycle» pour afficher la fenêtre de dialogue «Modèle» :

	Template
myTemplate	
	🗙 Cancel

Figure 5-29: Fenêtre de dialogue «Charger Modèle».

En cliquant sur un nom de «Modèle» dans la liste, la fenêtre de dialogue et les paramètres définis pour le modèle sélectionné seront automatiquement chargés à l'écran «Exécution cycle».

Lors du chargement d'un modèle, tous les paramètres à l'écran «Exécution du cycle» (Run Setup) seront chargés depuis la base de données modèle du système ELITe InGenius, à l'exception des ID des échantillons. Ces derniers doivent être saisis après le chargement du Modèle.

5.4.2.6 Exemple de paramètres de cycle pour les échantillons

A l'écran «Exécution du cycle», la sélection de l'analyse à effectuer pour les échantillons s'effectue comme la sélection de n'importe quelle autre analyse dans la liste de sélection des analyses. Dans cet exemple, il est possible d'identifier l'analyse en sélectionnant la colonne «Type» à l'écran des analyses où le «Patient» est identifié par le nom de l'analyse.

		Clear
Name	Туре	Matrix
004-09-2-Cal.aP210	Calibrators	
004-09-2-Cal.bABL	Calibrators	
ABL_Calibrator_pr1	Calibrators	
ASP ELITe_STD_pr4	Calibrators	
HHV6 ELITe_STD_01	Calibrators	
HSV2 ELITe MGB Kit_Calibrator_01	Calibrators	
P210_Calibrator_pr1	Calibrators	
Prova ELITe MGB Kit_Calibrator_01	Calibrators	
Qualification Assay Calibrators_00	Calibrators	
004-09-3-Pos.Con	Controls	
004-09-4-Neg.Con	Controls	
ASP ELITe_NC_pr4	Controls	
ACD ELTT. DO	Companyla.	

Figure 5-30: Liste de sélection des analyses

Si une analyse d'échantillons est sélectionnée, un message contextuel s'affichera pour indiquer quels numéros de lots de mono-réactifs peuvent être utilisés pour son exécution. Les numéros de lots seront proposés en fonction de la disponibilité des courbes de calibration et des courbes de contrôle créés et approuvés avec le même lot de mono-réactif.



Figure 5-31: Message d'avertissement numéros de lots de mono-réactif

Si les calibrateurs ou les contrôles approuvés nécessaires ne peuvent pas être retrouvés dans la base de données, un message d'avertissement s'affichera: ex.

or this assay
and the second second second

Figure 5-32: Avertissement: Contrôles/Calibrateurs manquants

Il est possible de poursuivre le processus de configuration du cycle même en cas de calibrateurs/contrôles manquants ; toutefois, un Administrateur devra entrer ses propres données de connexion avant de pouvoir exécuter le cycle après le chargement du gestionnaire de stocks (voir paragraphe 5.4.3.2)

L'écran «Exécution du cycle» suivant montre un certain nombre de différents paramètres d'analyse des échantillons :

- La position 1 est configurée pour exécuter le protocole Extraction Seulement sur un échantillon dans le tube primaire avec SID1.
- La position 2 est configurée pour exécuter le protocole Extraction+PCR sur un échantillon dans le tube primaire avec SID1.
- La position 3 est configurée pour exécuter le protocole PCR Seulement sur un échantillon dans le tube supplémentaire avec SID3.
- La position 4 est configurée pour exécuter une réplication de l'échantillon SID1, en exécutant un protocole PCR seulement sur l'éluat issu de l'étape d'extraction dans la position 1.
- La position 5 est configurée pour exécuter une réplication de l'échantillon SID2, en exécutant un protocole PCR seulement sur l'éluat issu de l'étape d'extraction dans la position 2.
- La position 6 est configurée pour exécuter une réplication de l'échantillon SID3, en exécutant un protocole PCR Seulement sur l'éluat chargé manuellement dans le tube supplémentaire de la position 3.

Lors de la configuration de plusieurs analyses qui partagent l'éluat d'une position à l'autre, les ID des échantillons et les facteurs de dilution sont automatiquement copiés de la position d'origine vers la position de destination. Ces valeurs ne peuvent être modifiées qu'en modifiant les champs de la position source directement sur l'écran tactile.

Exte	action Inpu	t Volume	200		Extract	ed Elute Volume			10
г	Sample ID	Ass	say	Sample Matrix	Protocol	Sample Position	Dilution Factor	м	s
1	S1	CMV ELITe_PL	200_100_03	Plasma (PL)	Extract + PCR	Primary Tube	1	1	1
2	52	EBV ELITe_WB	_200_100_04	Whole Blood	Extract Only	Extraction Tube	1		
3	S3	HSV1 ELITe MO	GB Kit_WB_200	Whole Blood	PCR Only	Elution Tube (bo	1	4	
4	S4	CMV ELITe_WE	3_200_100_05	Whole Blood	PCR Only	Elution Tube (bo	1	1	11
5	S5	HSV2 ELITe MO	GB Kit_PL_200_	Plasma (PL)	Extract + PCR	Extraction Tube	1	4	
6									
7									-
8									
9									
0									
1									
2									
2	LIS Work (Empty)	List 🔷 Cle	ar	00 Save Tem;	late 00 Loa	id Template	Next		

Figure 5-33: Exemple d'écran «Exécution cycle», échantillons patients

NOTE	Avant l'exécution d'un cycle PCR avec des échantillons, des résultats de calibration et de contrôle doivent être disponibles pour valider le résultat de diagnostic de l'échantillon. Se reporter aux sections 5.3 et 6.7.
	Risque d'infection: L'instrument doit être considéré comme potentiellement infectieux. Toute manipulation inappropriée des parties infectées peut provoquer des irritations cutanées, des maladies, voire la mort.
NOTE	Deux types de compartiments sont prévus dans la zone de travail de l'instrument:
	Compartiment à échantillonsCompartiment de sonication/extraction
	Le compartiment à échantillons comprend 12 positions pouvant chacune accueillir un tube primaire. Les positions sont numérotées de gauche à droite (la position 1 se trouve à l'extrême gauche).
	Alternativement, les échantillons des patients peuvent être directement chargés dans le compartiment de sonication/d'extraction.

5.4.2.7 Exemple des paramètres de cycle pour une analyse de calibration

Une analyse de calibration requiert généralement plusieurs réactifs de différentes concentrations de référence. Les résultats de ce cycle seront utilisés par le logiciel ELITe InGenius pour calculer une courbe de calibration (Standard), utilisable à son tour par d'autres analyses pour passer des résultats C_t aux valeurs effectives de concentration d'ADN (copies/mL, gEq/mL ou IU/mL ou autres unités de mesure utilisées).

Sur l'écran «Exécution du cycle», une analyse de calibration est sélectionnée de la même manière que toutes les autres analyses dans la liste de sélection des analyses. Dans cet exemple, il est possible d'identifier l'analyse des calibrateurs par leur nom dans la colonne «Type» à partir de l'écran sélection des analyses.

		Clear
Name	Туре	Matrix
004-09-2-Cal.aP210	Calibrators	
004-09-2-Cal.bABL	Calibrators	
ABL_Calibrator_pr1	Calibrators	
ASP ELITe_STD_pr4	Calibrators	
HHV6 ELITe_STD_01	Calibrators	
HSV2 ELITe MGB Kit_Calibrator_01	Calibrators	
P210_Calibrator_pr1	Calibrators	
Prova ELITe MGB Kit_Calibrator_01	Calibrators	
Qualification Assay Calibrators_00	Calibrators	
004-09-3-Pos.Con	Controls	
004-09-4-Neg.Con	Controls	
ASP ELITe_NC_pr4	Controls	
ACD ELTT. DC	Company la	

Figure 5-34: Liste de sélection des analyses

La fenêtre de dialogue enregistrement calibrateur s'affiche lors de la sélection/du choix de l'analyse de calibration.

Entrer le Numéro de Lot et la Date de Péremption des calibrateurs, en cliquant sur les champs de saisie de données correspondants et en utilisant le clavier à l'écran ainsi que le sélecteur de date.

Cliquer sur OK pour valider les valeurs.

Assay	EBV ELITe MGB Kit_Calibrator_01
Calibrator/Control Set Name	EBV Q - PCR Standard
Sample Matrix	Calibrators
Number Levels	4
Lot Number	U0118AG
Expiry Date	2019/08/31

Figure 5-35: Fenêtre de dialogue «Enregistrement Calibrateur/Contrôle».

Lors de la confirmation et de la validation des valeurs, le logiciel ELITe InGenius complétera l'écran «Exécution cycle» avec les détails complets des différentes positions des calibrateurs.

Le logiciel ELITe InGenius configurera automatiquement les détails en fonction du nombre de positions requises par le calibrateur dans la grille de configuration Cycle. Si le nombre de positions disponibles est insuffisant pour exécuter tous les niveaux du calibrateur, le système signalera une erreur.

	ction input vo	lume		200		Extra	cted Elute Volume			100
г	Sample ID		Assay		Sample Matrix	Protoco	Sample Position	Dilution Factor	М	s
10	Calibrator 1	Qualification	Assay	Calibrators_	(Calibrators	PCR Only	Elution Tube	1		
20	Calibrator 2	Qualification	Assay	Calibrators_	(Calibrators	PCR Only	Elution Tube	1		
30	Calibrator 3	Qualification	Assay	Calibrators_	(Calibrators	PCR Only	Elution Tube	1		
40	Calibrator 4	Qualification	Assay	Calibrators_	(Calibrators	PCR Only	Elution Tube	1		
5										
6										
7										
8										
9										
10										
11										
12										

Figure 5-36: Exemple de configuration Cycle pour une Calibration à quatre niveaux de concentration.

NOTE Pour une analyse calibrateur, le champ numéro d'échantillon sera automatiquement renseigné pour afficher le niveau de calibrateur pour chaque position. Les autres paramètres d'analyse (ex. Protocole et position de l'échantillon) conserveront les valeurs fixes définies lors de la création du protocole.

NOTE

Le logiciel de l'ELITe InGenius peut être configuré par son développeur de manière à ce qu'il puisse utiliser des réplicats lors de la calibration.

5.4.2.8 Exemple des paramètres de cycle pour une analyse de contrôle

Une analyse de contrôle requiert au moins un réactif de référence. Dans le cas d'un contrôle avec plusieurs niveaux, il faudra plusieurs réactifs.

Les résultats d'un cycle de contrôle seront utilisés par le logiciel ELITe InGenius pour produire une ou plusieurs courbes de contrôle, qui peuvent être approuvés commerésultats statistiquement valides. Le contrôle approuvé sera ensuite utilisé par d'autres analyses d'échantillons cliniques pour déterminer leur validité.

Il est normal d'exécuter au moins un contrôle positif et un contrôle négatif, chacun avec son propre protocole d'analyse.

La sélection d'une analyse de contrôle à l'écran «Exécution du cycle» (Run setup screen) se fait de la même manière que la sélection de n'importe quelle autre analyse dans la Liste de Sélection des analyses. Dans cet exemple, il est possible d'identifier les deux analyses des contrôles par leur nom dans la colonne «Type».

		Clear
Name	Туре	Matrix
004-09-2-Cal.aP210	Calibrators	
004-09-2-Cal.bABL	Calibrators	
ABL_Calibrator_pr1	Calibrators	
ASP ELITe_STD_pr4	Calibrators	
HHV6 ELITe_STD_01	Calibrators	
HSV2 ELITe MGB Kit_Calibrator_01	Calibrators	
P210_Calibrator_pr1	Calibrators	
Prova ELITe MGB Kit_Calibrator_01	Calibrators	
Qualification Assay Calibrators_00	Calibrators	
004-09-3-Pos.Con	Controls	
004-09-4-Neg.Con	Controls	
ASP ELITe_NC_pr4	Controls	
ACD FLTT- DC	Companyla	

Figure 5-37: Liste de sélection des analyses

Si une analyse de contrôle quantitatif est sélectionnée, un message contextuel s'affichera pour indiquer quels numéros de lots de mono-réactifs peuvent être utilisés pour exécuter l'analyse. Les numéros de lots seront proposés en fonction de la disponibilité des courbes de calibration créées et approuvées avec le même lot de mono-réactif.

1nformation	
The following Lot Numbers 2222	of CMV_A Monoreagent may be used for this assay:

Figure 5-38: Message d'avertissement nombre de lots de mono-réactif

La fenêtre de dialogue «Enregistrement calibrateur/Contrôle» s'affiche pour le contrôle.

Entrer le Numéro de Lot et la date de péremption des réactifs de contrôle, en cliquant sur les champs de saisie de données et en utilisant le clavier à l'écran.

Cliquer sur OK pour confirmer et valider les valeurs.

Assay	CMV_A POS
Sample Matrix	Controls
Number Levels	3
Lot Number	LT1234
Expiry Date	2017/01/03

Figure 5-39: Fenêtre de dialogue «Enregistrement Calibrateur/Contrôle».

Lors de la confirmation des valeurs, tous les détails sont affichés à l'écran «Exécution du cycle».

Si les positions disponibles sont insuffisantes pour exécuter tous les niveaux du contrôle, le système signalera une erreur.

/ Adr Ol /2016	AdminUser 09/06/			ame : Ingenius tatus : READY	Instrument N Instrument S	in	form Ru	Per
		d Elute Volume	Extracte		200	dume	action Input Vo	Extra
м	Dilution Factor	Sample Position	Protocol	Sample Matrix	Assay		Sample ID	т
	1	ExtraTube (br	PCR Only	Controls		CMV_A POS	LV1	1
	1	ExtraTube (br	PCR Only	Controls		CMV_A POS	LV2	2
	1	ExtraTube (b)	PCR Only	Controls		CMV A POS	LV3	3
	1	ExtraTube (br	PCR Only	Controls		CMV_A NEG	N	4
								5
								6
								7
CH								8
								9
								10
								11
Ch								12
		Dilution M Factor M 1 1	d Elute Volume Sample Dilution M Sample Dilution M ExtraTube (br 1 ExtraTube (br 1 ExtraTube (br 1 1 ExtraTube (br 1	Protocol Sample Dilution M Protocol Sample Dilution M PCR Only ExtraTube (br 1] PCR Only ExtraTube (br 1] PCR Only ExtraTube (br 1]	ame : Ingenius Determined / American Company C	Instrument Status : READY Dilution M Assay Sample Protocol Sample Dilution M Controls PCR Only ExtraTube (br 1 Controls PCR Only Extre	Instrument Status : READY Dilution M Instrument Status : READY 00/05/2016 Unne 200 Extracted Elute Volume Assay Sample Protocol Sample Dilution M Matrix Protocol Sample Dilution M CMV_A POS Controls PCR Only ExtraTube (br 1 CMV_A POS Controls PCR Only ExtraTube (br 1 CMV_A NEG CONTROL PCR ONLY ExtraTube (br 1 C	Form Run Instrument Name : Ingenius Protocol Sample Dilution M Sample ID Assay Sample Protocol Sample Dilution M LV1 CMV_A POS Controls PCR Only ExtraTube (br 1 LV2 CMV_A POS Controls PCR Only ExtraTube (br 1 LV3 CMV_A POS Controls PCR Only ExtraTube (br 1 LV3 CMV_A NEG Controls PCR Only ExtraTube (br 1

Figure 5-40: Exemple d'écran «Exécution cycle» avec un contrôle positif à trois niveaux et un contrôle négatif à un niveau

NOTE

Pour une analyse de contrôle, le champ du numéro d'échantillon seraautomatiquement renseigné pour afficher le Nom/Niveau contrôle pour chaque position. Les autres paramètres d'analyse (ex. Protocole et position Échantillon) conserveront les valeurs fixes définies lors de la création du protocole.

5.4.3 Étape 3 : Charger les réactifs, les consommables et les échantillons

L'étape suivante pour la préparation de la course sur l'instrument ELITe InGenius est le paramétrage du «Gestionnaire de stocks» (Inventory manager).

Le «Gestionnaire de stocks» consiste en un bloc réfrigéré dans lequel sont placés les tubes des réactifs de PCR et les tubes de contrôle interne, ainsi qu'un espace permettant d'accueillir les embouts utilisés, pour déplacer les réactifs entre les différentes positions.

Le logiciel de l'ELITe InGenius prend en charge jusqu'à dix configurations différentes des blocs, qui peuvent être rappelées au besoin. Cette caractéristique permet de définir différentes configurations pour les modèles d'analyse couramment utilisés

Le logiciel de l'ELITe InGenius assure la traçabilité et le maintien des informations sur l'utilisation de chacun des réactifs chargés dans le bloc:

- Nom du réactif
- Date de péremption du réactif
- Numéro de lot du réactif
- Nombre de tests restants

5.4.3.1 Avertissements

DANGER	Risque d'infection : L'instrument doit être considéré comme potentiellement infectieux. Toute manipulation inappropriée de parties infectées peut provoquer des irritations cutanées, des maladies, voire la mort.
	 Respecter les dispositions législatives locales et nationales et les règlements du laboratoire. Porter des gants adaptés! Porter une blouse de laboratoire adaptée! Utiliser une protection oculaire adaptée (par exemple, des lunettes de protection) ! Éviter tout contact entre la peau/les muqueuses et les échantillons/réactifs de test ou des parties de l'instrument. Nettoyer, désinfecter et décontaminer immédiatement le système en cas de déversement de matériel potentiellement infectieux. Ne pas utiliser d'éprouvettes ou de cartouches cassées ou ébréchées. Respecter les instructions contenues dans les notices pour l'utilisation correcte des réactifs. Respecter les règlements en matière de manipulation du matériel infectieux. Ne jamais utiliser de liquides bio-dangereux pour tester l'instrument!
WARNING	Lésions oculaires dues aux radiations laser : Les radiations laser peuvent causer des irritations oculaires si l'on regarde directement le faisceau laser pendant une longue période de temps.
	 Ne pas utiliser de dispositifs optiques (par exemple, des miroirs).
	 Avant d'activer le laser, enlever les montres et les bijoux à effet miroir.
	Faire très attention pendant le fonctionnement et le test du laser du lecteur de codes- barres le lacer utilisé act de classe 2
	A noter que toute mauvaise utilisation des éléments opérationnels et des réglages ou encore le non-respect des processus peuvent entraîner une émission dangereuse de
	rayons laser.
	rayons laser.
WARNING	rayons laser. Chargement incorrect de réactifs, consommables, échantillons, etc.
WARNING	Chargement incorrect de réactifs, consommables, échantillons, etc. Des cartouches de réactifs ou des échantillons non correctement chargés peuvent produire des résultats erronés.
WARNING	 rayons laser. Chargement incorrect de réactifs, consommables, échantillons, etc. Des cartouches de réactifs ou des échantillons non correctement chargés peuvent produire des résultats erronés. S'assurer que les ID des échantillons saisis à l'écran Configuration du cycle (Run setup screen) correspondent bien à ce qui a été configuré dans la zone de travail de l'instrument. Une fois les tubes des échantillons ou des réactifs chargés, ne pas intervertir leurs positions. Cela pourrait entraîner des résultats de tests incorrects
WARNING	 rayons laser. Chargement incorrect de réactifs, consommables, échantillons, etc. Des cartouches de réactifs ou des échantillons non correctement chargés peuvent produire des résultats erronés. S'assurer que les ID des échantillons saisis à l'écran Configuration du cycle (Run setup screen) correspondent bien à ce qui a été configuré dans la zone de travail de l'instrument. Une fois les tubes des échantillons ou des réactifs chargés, ne pas intervertir leurs positions. Cela pourrait entraîner des résultats de tests incorrects. S'assurer qu'il n'y a pas de mousse sur la surface du liquide. La mousse peut entraîner
WARNING	 rayons laser. Chargement incorrect de réactifs, consommables, échantillons, etc. Des cartouches de réactifs ou des échantillons non correctement chargés peuvent produire des résultats erronés. S'assurer que les ID des échantillons saisis à l'écran Configuration du cycle (Run setup screen) correspondent bien à ce qui a été configuré dans la zone de travail de l'instrument. Une fois les tubes des échantillons ou des réactifs chargés, ne pas intervertir leurs positions. Cela pourrait entraîner des résultats de tests incorrects. S'assurer qu'il n'y a pas de mousse sur la surface du liquide. La mousse peut entraîner des problèmes de pipetage. Éviter la formation de bulles d'air ou de caillots dans les échantillons pendant le processus de chargement, car cela pourrait affecter la capacité de détection du liquide et entraîner
WARNING	 rayons laser. Chargement incorrect de réactifs, consommables, échantillons, etc. Des cartouches de réactifs ou des échantillons non correctement chargés peuvent produire des résultats erronés. S'assurer que les ID des échantillons saisis à l'écran Configuration du cycle (Run setup screen) correspondent bien à ce qui a été configuré dans la zone de travail de l'instrument. Une fois les tubes des échantillons ou des réactifs chargés, ne pas intervertir leurs positions. Cela pourrait entraîner des résultats de tests incorrects. S'assurer qu'il n'y a pas de mousse sur la surface du liquide. La mousse peut entraîner des problèmes de pipetage. Éviter la formation de bulles d'air ou de caillots dans les échantillons pendant le processus de chargement, car cela pourrait affecter la capacité de détection du liquide et entraîner des résultats de tests incorrects. Ne pas remplir excessivement les tubes ou d'autres récipients contenant des liquides
WARNING	 rayons laser. Chargement incorrect de réactifs, consommables, échantillons, etc. Des cartouches de réactifs ou des échantillons non correctement chargés peuvent produire des résultats erronés. S'assurer que les ID des échantillons saisis à l'écran Configuration du cycle (Run setup screen) correspondent bien à ce qui a été configuré dans la zone de travail de l'instrument. Une fois les tubes des échantillons ou des réactifs chargés, ne pas intervertir leurs positions. Cela pourrait entraîner des résultats de tests incorrects. S'assurer qu'il n'y a pas de mousse sur la surface du liquide. La mousse peut entraîner des problèmes de pipetage. Éviter la formation de bulles d'air ou de caillots dans les échantillons pendant le processus de chargement, car cela pourrait affecter la capacité de détection du liquide et entraîner des résultats de tests incorrects. Ne pas remplir excessivement les tubes ou d'autres récipients contenant des liquides Ôter tous les bouchons des tubes d'échantillons et des tubes de réactifs.
WARNING	 rayons laser. Chargement incorrect de réactifs, consommables, échantillons, etc. Des cartouches de réactifs ou des échantillons non correctement chargés peuvent produire des résultats erronés. S'assurer que les ID des échantillons saisis à l'écran Configuration du cycle (Run setup screen) correspondent bien à ce qui a été configuré dans la zone de travail de l'instrument. Une fois les tubes des échantillons ou des réactifs chargés, ne pas intervertir leurs positions. Cela pourrait entraîner des résultats de tests incorrects. S'assurer qu'il n'y a pas de mousse sur la surface du liquide. La mousse peut entraîner des problèmes de pipetage. Éviter la formation de bulles d'air ou de caillots dans les échantillons pendant le processus de chargement, car cela pourrait affecter la capacité de détection du liquide et entraîner des résultats de tests incorrects. Ne pas remplir excessivement les tubes ou d'autres récipients contenant des liquides Ôter tous les bouchons des tubes d'échantillons et des tubes de réactifs. Ne pas mélanger d'embouts de tailles différentes dans la même boîte à embouts. Les embouts doivent être chargés dans les compartiments à embouts, tels qu'ils sont fournis dans leur emballage d'origine.
	 rayons laser. Chargement incorrect de réactifs, consommables, échantillons, etc. Des cartouches de réactifs ou des échantillons non correctement chargés peuvent produire des résultats erronés. S'assurer que les ID des échantillons saisis à l'écran Configuration du cycle (Run setup screen) correspondent bien à ce qui a été configuré dans la zone de travail de l'instrument. Une fois les tubes des échantillons ou des réactifs chargés, ne pas intervertir leurs positions. Cela pourrait entraîner des résultats de tests incorrects. S'assurer qu'il n'y a pas de mousse sur la surface du liquide. La mousse peut entraîner des problèmes de pipetage. Éviter la formation de bulles d'air ou de caillots dans les échantillons pendant le processus de chargement, car cela pourrait affecter la capacité de détection du liquide et entraîner des résultats de tests incorrects. Ne pas remplir excessivement les tubes ou d'autres récipients contenant des liquides Ôter tous les bouchons des tubes d'échantillons et des tubes de réactifs. Ne pas mélanger d'embouts de tailles différentes dans la même boîte à embouts. Les embouts doivent être chargés dans les compartiments à embouts, tels qu'ils sont fournis dans leur emballage d'origine.
WARNING	 rayons laser. Chargement incorrect de réactifs, consommables, échantillons, etc. Des cartouches de réactifs ou des échantillons non correctement chargés peuvent produire des résultats erronés. S'assurer que les ID des échantillons saisis à l'écran Configuration du cycle (Run setup screen) correspondent bien à ce qui a été configuré dans la zone de travail de l'instrument. Une fois les tubes des échantillons ou des réactifs chargés, ne pas intervertir leurs positions. Cela pourrait entraîner des résultats de tests incorrects. S'assurer qu'il n'y a pas de mousse sur la surface du liquide. La mousse peut entraîner des problèmes de pipetage. Éviter la formation de bulles d'air ou de caillots dans les échantillons pendant le processus de chargement, car cela pourrait affecter la capacité de détection du liquide et entraîner des résultats de tests incorrects. Ne pas remplir excessivement les tubes ou d'autres récipients contenant des liquides Ôter tous les bouchons des tubes d'échantillons et des tubes de réactifs. Ne pas mélanger d'embouts de tailles différentes dans la même boîte à embouts. Les embouts doivent être chargés dans les compartiments à embouts, tels qu'ils sont fournis dans leur emballage d'origine.



Contrôles internes

Utiliser des contrôles internes pour vérifier l'exactitude de la procédure d'extraction. Pour plus d'informations, se reporter aux manuels spécifiques du kit d'extraction et d'amplification.

5.4.3.2 Étape 3a : Charger le conteneur à déchets.

Après avoir appuyé sur «Suivant» sur l'écran «Exécution cycle», l'écran de gestion des stocks s'affiche. Il est possible de revenir à l'écran «Exécution du cycle» en cliquant sur le bouton «HAUT» dans la partie supérieure de l'écran.

Charger un conteneur à déchets solides au bon emplacement dans la zone de travail de l'instrument.



Figure 5-41: Emplacement du conteneur à déchets sur l'instrument.

5.4.3.3 Étape 3b: Charger les réactifs

Cet écran permet de fournir au logiciel ELITe InGenius d'autres informations sur les réactifs de PCR et de contrôle interne (CI) présents dans chacune des 24 positions du bloc de gestionnaire de stocks (Inventory Manager block), et sur le bloc en cours d'utilisation par le Gestionnaire de stocks.

				05/08/2018 1	5:31:
ock				Reagent	
) llock-I	Name	Barcode		Name	
Barcode	Scan	Dele	te Save	Lot Number	
1	2 3	4 5	6	Expling Date	
A Qualifica Test Monorea	24 (1) 12 tion Qualification Test IC g			Tube Serial No. Tests remainin	ıg
в				De	lete
				Load List	
С					
D				> Next	

Figure 5-42: Chargement/Déchargement des réactifs au démarrage d'un cycle



Charger un bloc avec les réactifs nécessaires dans la zone de travail de l'instrument.

Figure 5-43: Chargement/déchargement des réactifs sur l'instrument.

Sélectionner l'ID du Bloc correspondant sur l'écran de chargement/déchargement des réactifs (ou lire le code-barres) et vérifier que les réactifs chargés dans le bloc physique correspondent bien à la configuration affichée à l'écran et que la valeur «Tests Restant» (Tests Remaining) de chaque réactif est suffisante pour les tests qui vont être exécutés.

	Select Block
ID	Name
No Block selecte	ed
Block-A	CMV_BLOCK
Block-B	
Block-C	
Block-D	
Block-E	
Block-F	
Block-G	
Block-H	
Block-I	
Block-J	
	X Cancel

Figure 5-44 : liste de sélection des blocs du Gestionnaire de stocks.

Il est possible de donner un nom à chaque bloc en cliquant sur «Nom du bloc» et en entrant le nom choisi dans le champ correspondant.

Code-barres du bloc

Il est possible d'associer chaque bloc individuel à un code-barres (pour cela, il faut enregistrer l'ID du bloc chaque fois qu'il est chargé sur l'instrument).

Pour cela, il faut appuyer sur le bouton «Lecture du code-barres» et lire le code-barres utilisé pour identifier correctement le bloc sélectionné. La première fois que cette opération est exécutée, le message suivant de confirmation s'affiche. Il faut cliquer sur «OK» et appuyer sur le bouton «Enregistrer» afin de pouvoir associer le code-barres à l'ID du bloc.

sh to link	this barc	ode to Block	-A?
	-		
	sh to link	sh to link this darc	In to link this barcode to block

Figure 5-45 : Confirmation de l'association «Bloc de Gestionnaire de stocks» et Code-barres

Ensuite, en appuyant sur le bouton «Lecture du code-barres» et en lisant l'ID du codebarres mémorisé, les détails du code-barres seront automatiquement chargés sur l'I'écran du «Gestionnaire de stocks» (Inventory Manager Screen).

Contrôle et chargement des réactifs

Après avoir sélectionné le «Bloc du Gestionnaire de stocks», il faut charger les réactifs dans ce bloc.

Si le bloc a déjà été configuré, il est possible d'afficher ou de modifier les détails des réactifs chargés dans le bloc.

Chaque modification effectuée peut être enregistrée en appuyant sur le bouton «Enregistrer» à gauche de l'écran.

Le type et la date de péremption de chaque réactif chargé dans le «Bloc du Gestionnaire de stocks» est indiqué par l'icône affichée dans la grille. Pour les détails, se reporter au pragraphe 5.4.3.

Description	lcône	Notes
Mono-réactif	M	
Contrôle interne (CI)		
Réactif périmé	X	Le réactif peut être utilisé pour la course.

Tableau 5-1 : Description des icônes affichées à l'écran « Gestionnaire de stocks » (Inventory Manager Screen).

Pour charger et afficher les détails (nom du réactif, date de péremption, numéro de lot et nombre de tests restants) d'un tube présent dans le bloc, cliquer sur l'emplacement de ce tube dans la grille.

Les détails relatifs à la position sélectionnée sont affichés sur la droite de l'écran. Sur cet écran, il est possible de vérifier le nombre de tests restants pour chaque réactif avant de lancer un cycle.

Pour ajouter un nouveau réactif au bloc, sélectionner une position vide sur la grille et lire le code-barres du réactif pour entrer automatiquement les détails, ou entrer les données manuellement en cliquant pour renseignerles différents champs.

Lot Number	
Expiry Date	
Tube Serial No.	Tests remaining

Figure 5-46 : Détails des réactifs dans le «Gestionnaire de stocks».

Chargement manuel des détails des réactifs

En cliquant dans le champ du nom du réactif (Reagent name), il est possible de choisir le réactif présent dans la base de données contenant la liste de tous les réactifs chargés dans le «Bloc du Gestionnaire de stocks»

	Reagent Dialog	
HSV2 Q - PC	R Mix	-
HHV6 Q - PO	CR Mix	
PVB19 Q - P	CR Mix	
HFE S65C M	lix	
ASP Q - PCR	t Mix	
MTB Q-PCR	Mix	
CRE PCR Mi	x	
DERM2 Mix		
DERM1 Mix		
VZV Q - PCR	L Mix	
FTD Mumps	PP Mix	
Sacace Lept	ospīra Mix	
Leptospira 1	IC .	
CRE-OXA63	9 PCR Mix	
Qualificatio	n Test Monoreagent	
Qualificatio	n Test IC	
£ []	INE.	() () () () () () () () () () () () () (

Figure 5-47: Sélection des réactifs.

Entrer le numéro de lot, le nombre de tests restants et la date de péremption du réactif sélectionné, en cliquant sur le champ correspondant et en utilisant le clavier à l'écran pour saisir les informations nécessaires.

Pour garder une trace du nombre de tests restants pour chaque tube, le système demande un numéro de série à 9 chiffres. Après l'entrée de ce numéro de série, les informations sont vérouillées et il est impossible de les modifier sur l'instrument.

Chargement des détails des réactifs à l'aide du code-barres

Il est également possible de saisir les détails des réactifs pour les emplacements sélectionnés des tubes en utilisant le lecteur de codes-barres au lieu du clavier. Il suffit de sélectionner les emplacements à charger et de scanner les codes-barres 2D dans le kit de réactifs.

NOTE Le lecteur de codes-barres doit être raccordé au système ELITe InGenius via un connecteur USB pour pouvoir fonctionner correctement.



Lors de l'utilisation du lecteur de codes-barres, éviter de regarder directement le faisceau LASER.
NOTE	Il est possible de charger plus d'un tube du même réactif dans un bloc Gestionnaire d'inventaire pour augmenter le nombre maximal de tests pouvant être exécutés à partir d'un bloc. Cependant, tous les emplacements pour chaque réactif doivent être configurés avec la même date d'expiration.
NOTE	Les tubes de mono-réactifs fournis par ElitechGroup contiennent une quantité de réactif suffisante pour 25 tests.
NOTE	Lorsqu'un tube de mono-réactif est vide, il est important de le remplacer par un nouveau tube portant le même numéro de lot.
	Il est possible d'utiliser un numéro de lot différent, même si pour cela une nouvelle courbe de calibration est nécessaire avec les calibrateurs et les contrôles approuvés avant de pouvoir calculer les résultats relatifs aux échantillons de patients.
NOTE	La liste de chargement montre les réactifs qui doivent être chargés dans le bloc pour pouvoir exécuter toutes les analyses spécifiées à l'écran «Exécution cycle».

Les réactifs sont énumérés dans la Liste de chargement (Load list) s'ils ne sont pas configurés dans le Bloc chargé ou si le nombre de «Tests Restants» est insuffisant pour couvrir toutes les analyses requises.

Load List	
C. difficile IC	
* [•

Figure 5-48: Liste de chargement des réactifs

Cliquer sur le bouton «Enregistrer» dans le «Gestionnaire de stocks». Le premier message pop-up qui apparaît permet de confirmer les paramètres du bloc et le deuxième message confirme le succès de l'enregistrement.

Save the Inventory manager. Are you sure?	Information Inventory manager was saved. Block :Block-A Block Name :CMV Panel
Сапсеl	••• ок

Figure 5-49: Confirmation d'enregistrement du «Gestionnaire de stocks».

Suppression des détails des réactifs

Pour supprimer un réactif du bloc du «Gestionnaire de stocks», sélectionner les emplacement correspondants et cliquer sur le bouton «Effacer» à gauche de l'écran.

Cliquer sur OK dans la fenêtre contextuelle pour confirmer la suppression du réactif sélectionné.



Figure 5-50: Confirmation de la suppression du réactif du «Gestionnaire de stocks».

Cliquer sur le bouton «Enregistrer» pour enregistrer le nouveau «Gestionnaire de stocks». Le premier message contextuel permet de confirmer l'enregistrement des paramètres du bloc et le deuxième message confirme le succès de l'enregistrement.



Figure 5-51 : Confirmation de l'enregistrement du «Gestionnaire de stocks».

Pour confirmer la suppression de tous les détails des réactifs sélectionnés dans le «Bloc du Gestionnaire de stocks», vérifier que l'ID du bloc chargé est correct sur l'écran, puis cliquer sur le bouton «Effacer» dans la fenêtre «Détails du bloc» en haut de l'écran.

Cliquer sur «OK» pour confirmer la suppression des réactifs sélectionnés.

Clear entire blo Are you sure?	ick contents.
•••	Cancel

Figure 5-52 : Confirmation de la suppression du «Bloc du Gestionnaire de stocks».

5.4.3.4 Étape 3c: Chargement des réactifs terminé

Après la configuration du Gestionnaire de Stocks et le chargement des réactifs effectué, appuyer sur le bouton «Suivant» pour passer à l'étape suivante.

Avant d'afficher l'écran suivant, le logiciel ELITe InGenius effectuera des contrôles finaux pour vérifier que chaque réactif possède un nombre de tests restants suffisants et qu'il n'est pas périmé.

Si les tests restants sont insuffisants pour les besoins du cycle, le message suivant s'affichera :



Figure 5-53: Réactifs insuffisants dans le Gestionnaire de stocks

Si des réactifs ont dépassé leur date de péremption, un message d'erreur s'affichera avec les détails des réactifs périmés : ex.



Figure 5-54: Réactifs périmés dans le Gestionnaire de stocks

Si les calibrateurs ou les contrôles approuvés nécessaires ne sont pas présents dans la base de données, un message d'avertissement du type suivant s'affichera:

(H) V <i>V</i>	arning			
Can't find	CMV A	Control	for:	
Lot Nu	mber:11	111		
		A		
		OK		

Figure 5-55: Exemple de message de contrôle manquant pour l'analyse

Si l'utilisateur connecté est un Administrateur, il pourra exécuter le Cycle même si les réactifs sont périmés ou si les calibrateurs/contrôles approuvés nécessaires ne sont pas disponibles. Toutefois, si l'utilisateur connecté est un Opérateur ou un Analyste, le système demandera le nom utilisateur/mot de passe d'un utilisateur ayant des droits administrateur ou service pour poursuivre le cycle et utiliser les réactifs périmés.

Please approv	enter Administrator or Service User details to e the use of expired reagent(s)
User Name	
Password	
🗸 ок	X Cancel

Figure 5-56: Validation des réactifs périmés par l'administrateur.

5.4.3.5 Étape 3b : Charger les embouts dans le stock

L'instrument ELITe InGenius peut accueillir deux boîtes de 96 embouts chacune, à utiliser par le pipeteur unitaire.



Figure 5-57 Mise en place des embouts dans l'instrument.



Mise en place des embouts

S'assurer que les boîtes d'embouts sont correctement mises en place dans leur emplacement et qu'il n'y ait pas d'espace libre entre la boite et la base des embouts. Certaines boîtes sont asymétriques et doivent être correctement orientées.



Contaminations et risques biologiques

Porter des gants pour changer les boîtes d'embouts.

L'écran de chargement/déchargement des embouts s'affiche dès que la confirmation du gestionnaire des réactifs à bien été effectuée lors de l'étape 3c.

Vérifier que le nombre d'embouts disponibles est suffisant pour les analyses programmées.

Si les embouts disponibles sont insuffisants, remplacer les compartiments à embouts par des compartiments pleins et réinitialiser le logiciel en utilisant les boutons «Remplacer Compartiments à Embouts» (Replace Tip Rack).

Après avoir confirmé les paramètres au niveau des embouts, appuyer sur le bouton «Suivant» pour passer à l'étape suivante.

Le bouton «Suivant» est désactivé en présence d'une quantité insuffisante d'embouts pour le cycle.

Il est possible de revenir à l'écran «Gestionnaire de stocks» en cliquant sur le bouton «HAUT» en bas de l'écran.



Figure 5-58: Gestion des embouts simples

Le logiciel de l'ELITe InGenius est en mesure de compter le nombre d'embouts utilisés pour chaque cycle et est en mesure de mettre automatiquement à jour le nombre d'embouts restants dans chaque compartiment. La présence de chaque embout peut être affiché en utilisant les icônes suivantes:

quand l'emplacement est vide;

quand l'emplacement est occupé;

Pour remplacer l'une ou les deux boîtes d'embouts, ouvrir la porte frontale de l'instrument et remplacer la boîte d'embouts vide par une pleine. Il est important que la boîte pleine contienne les 96 embouts.

Cliquer sur le bouton «Remplacer Compartiments Embouts 1» ou «Remplacer Compartiments Embouts 2» selon la boîte à remplacer. Après le remplacement, le message de confirmation suivant s'affiche.



Figure 5-59 : Confirmation du remplacement des boîtes d'embouts

Après la confirmation, le nombre d'embouts dans chaque boîte passe automatiquement à 96.

NOTE Pendant l'exécution des analyses, il n'est pas possible de remplacer les boîtes d'embouts, mais il est possible de contrôler le nombre restant sur cet écran.

5.4.3.6 Étape 3e : Charger le compartiment des cassettes PCR

Le logiciel ELITe InGenius affiche l'écran suivant de chargement des cassettes PCR pour faciliter la mise en place des consommables.

Les cassettes PCR sont nécessaires pour tout cycle configuré «PCR seulement» ou «Extraction avec PCR».

Les informations à droite de l'écran énumèrent les positions qui doivent être chargées avec les cassettes PCR.

NOTE Le graphique du compartiment à tubes montre l'endroit où les cassettes doivent être chargées.

La figure 5-61 montre où doivent être chargées les cassettes PCR.

Après avoir chargé les cassettes PCR et le compartiment, appuyer sur le bouton «Suivant» pour passer à l'étape suivante.

NOTE

Si uniquement des analyses «Extraction seulement» ont été configurées, il ne faudra pas charger de cassettes PCR, mais il suffira d'appuyer sur le bouton «Suivant» pour continuer.

Dans l'exemple suivant, les positions 1 et 2 exécutent une étape de PCR ; elles demandent donc à ce qu'une cassette de réaction PCR soit chargée comme illustré dans la figure ; la position 3 exécute une « Extraction seulement » et n'a donc pas besoin de cassette PCR.



Figure 5-60: Indications pour le chargement des cassettes PCR



Figure 5-61: Chargement du compartiment à cassettes PCR

5.4.3.7 Étape 3f : Charger le compartiment d'extraction

Après avoir chargé le compartiment à cassettes PCR, l'étape suivante consiste à charger le compartiment à cassettes d'extraction et les consommables.

Le logiciel ELITe InGenius affiche l'écran suivant de chargement des cassettes pour faciliter la mise en place des consommables.

Les cassettes d'extraction sont nécessaires pour tout cycle configuré «Extraction» seulement ou «Extraction avec PCR».

Les informations à droite de l'écran énumèrent les positions qui doivent être chargées avec les cassettes.

Le graphique du support de tubes montre de manière imagée où les cassettes doivent être chargées.

Le test sélectionné pour chaque piste est indiqué sous le graphique du support de tubes.

Après avoir chargé les cassettes d'extraction, appuyer sur le bouton «Suivant» pour passer à l'étape suivante.

NOTE

NOTE

Si uniquement des analyses «PCR seulement» ont été configurées, il ne faudra pas charger de cassettes d'extraction, mais il suffira d'appuyer sur le bouton «Suivant» pour continuer.

Dans l'exemple suivant, les positions 1 et 3 exécutent des réactions d'extraction et demandent donc que les cassettes d'extraction soient chargées, tandis que la position 2 exécute une «PCR seulement» et n'a donc pas besoin de cassette d'extraction.



Figure 5-62: Aide au chargement des cassettes d'extraction



Figure 5-63: Chargement du compartiment à cassettes d'extraction

5.4.3.8 Étape 3g : Chargement du portoir de réactifs DNAse I (uniquement pour la cassette d'extraction d'ARN)

Après avoir chargé le portoir de cassettes d'extraction, dans le cas où l'analyse implique la cassette d'extraction d'ARN, le chargement supplémentaire du tube de réactif DNAse l est requis. Le tube de réactif doit être chargé en position 2 du portoir de tubes d'élution (la position 2 est la position la plus éloignée de la face avant de l'instrument).

Le logiciel ELITe InGenius affiche l'écran de chargement du portoir des tubes d'élution ci-dessous afin de guider le positionnement des consommables devant être chargés à cette étape.



Figure 5 -64 Guide de chargement du réactif DNAse I

Les informations relatives au tube de DNAse I peuvent être enregistrées dans le logiciel en scannant le code QR figurant sur le sachet des consommables à l'aide du lecteur de code-barres externe.

Pour scanner le code-barres du réactif, appuyer sur le numéro de la position (colonne 'T') pour afficher la fenêtre suivante



Figure 5 -65 Fenêtre de scan



Figure 5 -66 Exemple de code QR de DNAse

En scannant le code QR, toutes les informations telles que le nom du réactif (Reagent Name), le numéro de lot (Lot Number) et la date de péremption (Expiry Date), sont correctement insérées.



Figure 5 -67 Guide de chargement du réactif DNAse I après le scan

Pour poursuivre la procédure de routine, la case « Confirmer que le tube de DNase est DÉBOUCHÉ » (Confirm UNCAPPED DNase Tube) doit être cochée pour confirmer que tous les tubes de DNase I ont été chargés sans les capuchons.

5.4.3.9 Étape 3g : Charger le compartiment de tubes supplémentaires

Après avoir chargé le compartiment à cassettes d'extraction, l'étape suivante consiste à charger le compartiment de tubes supplémentaires et les consommables.

Le logiciel ELITe InGenius affiche l'écran suivant de chargement du compartiment de tubes supplémentaires pour faciliter la mise en place des consommables.

Les tubes d'élution sont nécessaires pour toutes les positions configurées pour exécuter des analyses.

NOTE

En cas d'exécution de contrôles (positif ou négatif), les réactifs de contrôle et doivent être chargés dans la position 1 du compartiment de tubes supplémentaires.

ΝΟΤΕ

En cas d'utilisation des calibrateurs, leurs calibrateurs et les tubes d'élution doivent être

	chargés dans la position 1 du compartiment à tubes supplémentaires.
NOTE	En cas d'exécution d'une analyse avec extraction, charger un tube d'élution vide dans la position 1 du compartiment de tubes supplémentaires.
	En cas de traitement d'un échantillon extrait à partir d'un cycle précédent, charger directement le tube d'élution contenant l'éluat dans la position 1 du compartiment de tubes supplémentaires.
NOTE	Les informations à droite de l'écran énumèrent la liste des positions qui doivent être chargées avec les tubes d'élution. Si un échantillon ou d'autres fluides doivent être chargés, le texte indiquera aussi le numéro d'échantillon ou le Nom du réactif (y compris le calibrateur ou le niveau de contrôle) pour chaque position.
	Le graphique du compartiment à tubes montre l'endroit où les tubes doivent être charges.
	L'analyse sélectionnée pour chaque position est affichée au-dessous du graphique du compartiment à tubes.
NOTE	Le logiciel ELITe InGenius indiquera la position dans le compartiment à tubes supplémentaires, identifiée par une couleur différente en fonction du type de réactif chargé: échantillons, contrôle, calibrateur ou ADNse réactif I.
CAUTION	NE PAS placer les bouchons sur les tubes chargés dans le compartiment de tubes supplémentaires.

Après avoir chargé les tubes d'élution et le compartiment, appuyer sur le bouton «Suivant» pour passer à l'étape suivante.

Dans l'exemple suivant:

- les positions 1 à 4 exécutent le cycle avec les 4 niveaux de calibrateurs. Le code couleur peut être utilisé pour identifier le calibrateur devant être chargé dans chaque position.
- Les positions 5 à 7 exécutent le cycle avec 3 niveaux de contrôles (pour le code couleur, voir les contrôles).
- La position 8 exécute le cycle avec le contrôle négatif (pour le code couleur, voir les contrôles).
- La position 9 exécute un cycle d'extraction + PCR. Des protocoles d'analyse et des tubes vides sont donc nécessaires.
- La position 10 exécute un cycle «PCR seulement». Il faut donc charger un échantillon élué dans l'emplacement indiqué.



Figure 5-68: Aide au chargement de tubes supplémentaires (position 1).



Figure 5-69: Chargement du compartiment de tubes supplémentaires sur l'instrument. Les tubes d'élution sont placés dans l'emplacement 1, le plus proche de la façade de l'instrument

ΝΟΤΕ

5.4.3.10 Étape 3h : Charger le compartiment à embouts

Après avoir chargé le compartiment de tubes supplémentaires, l'étape suivante consiste à charger le compartiment à embouts et les consommables.

Le logiciel ELITe InGenius affiche l'écran suivant de chargement du compartiment à embouts pour faciliter la mise en place des consommables.

Les embouts sont nécessaires pour toutes les positions configurées pour exécuter l'Extraction.

Les informations à droite de l'écran énumèrent les positions qui doivent être chargées avec les embouts.

Le graphique du compartiment à embouts montre l'endroit où les embouts doivent être chargés.

L'analyse sélectionnée pour chaque position est affichée au-dessous du graphique du compartiment à embouts.

Après avoir chargé les embouts, appuyer sur le bouton «Suivant» pour passer à l'étape suivante.

NOTE Si uniquement des analyses «PCR seulement» ont été configurées, il ne faudra pas charger d'embouts et il suffira d'appuyer sur le bouton «Suivant» pour continuer.

Dans l'exemple suivant, les positions 1 et 3 exécutent une étape d'extraction et demandent donc le chargement des embouts comme illustré sur la figure 5-66 et 5-67; la position 2 exécute une «PCR seulement» et n'a donc pas besoin d'embouts.



Figure 5-70: Aide au chargement des embouts.



Figure 5-71: Chargement des embouts sur l'instrument.

5.4.3.11 Étape 3i : Charger le compartiment d'extraction

Après avoir chargé le compartiment à embouts, l'étape suivante consiste à charger le compartiment d'extraction et les consommables.

Le logiciel ELITe InGenius affiche l'écran suivant de chargement des tubes et des bouchons de sonication/d'extraction pour faciliter la mise en place des consommables.

Les tubes et les bouchons sont nécessaires pour toutes les positions configurées pour exécuter l'Extraction.

Pour retirer le compartiment d'extraction du système ELITe InGenius, pousser les ailettes des deux extrémités vers le centre et soulever le compartiment.



Figure 5-72: Retrait du compartiment d'extraction

NOTE

Les informations à droite de l'écran indiquent les positions qui doivent être chargées avec les tubes de sonication/d'extraction. Si l'échantillon doit être chargé dans le tube d'extraction, le numéro de l'échantillon sera affiché dans cette fenêtre.

Le graphique des tubes et des bouchons de sonication/tube d'extraction montre l'endroit où les consommables doivent être chargés.

L'analyse sélectionnée pour chaque position est affichée au-dessous du graphique des consommables.

NOTE

Charger les tubes et les bouchons de sonication/tube d'extraction dans le compartiment et bien les bloquer/verrouiller.

NOTE

Les tubes sont bloqués/débloqués dans le compartiment en faisant coulisser le mécanisme dans la direction des flèches, comme illustré ci-dessous :





Déblocage/déverrouillage du tube du compartiment



Mise en place des tubes de sonication

S'assurer que les tubes de sonication/d'extraction sont correctement bloqués/verrouillés dans le compartiment. Si les tubes ne sont pas bloqués/verrouillés, ils seront situés plus en haut, avec un risque de contact entre l'embout d'extraction et la base du tube de sonication pendant le processus d'extraction.

Charger le compartiment de sonication/d'extraction dans la zone de travail de l'instrument.

Après avoir chargé les tubes et les bouchons de sonication, appuyer sur le bouton «Suivant» pour passer à l'étape suivante.

Si uniquement des analyses «PCR seulement» ont été configurées, il ne faudra pas charger de tubes et de bouchons de sonication/d'extraction, mais il suffira alors d'appuyer sur le bouton «Suivant» pour continuer.

CAUTION Faire attention à ne pas se pincer les doigts lors du blocage/déblocage du compartiment de sonication/d'extraction ou lors de son chargement/ déchargement de l'instrument.

Dans l'exemple suivant, les positions 6 et 7 exécutent une étape Extraction; il faut donc charger le tube et de bouchon de sonication comme illustré sur la figure 5-68, tandis que la position 8 exécute une «PCR seulement» et n'a donc pas besoin de tube de sonication ni de bouchon.



Figure 5-73: Aide au chargement des tubes et des bouchons de sonication



Figure 5-74 : Exemple de mise en place d'un tube de sonication (en bas) et d'un bouchon (en haut) sur l'instrument

5.4.3.12 Étape 3j : Charger les tubes primaires

Après avoir chargé le compartiment de sonication/d'extraction, l'étape finale consiste à charger les tubes primaires et les échantillons.

Le logiciel ELITe InGenius affiche l'écran suivant de chargement des tubes primaires pour faciliter la mise en place des consommables.

Les tubes primaires sont nécessaires pour toutes les positions configurées pour exécuter l'extraction avec la position de l'échantillon configurée sur «Tube primaire».

NOTE Les informations à droite de l'écran décrivent les positions qui doivent être chargées avec les tubes primaires et les échantillons.

Le graphique des tubes primaires montre l'endroit où ils doivent être chargés.

L'analyse sélectionnée pour chaque position est affichée au-dessous du graphique.

Après avoir chargé les tubes primaires et les échantillons dans le compartiment, charger celui-ci dans la zone de travail de l'instrument.

NOTE Si uniquement des analyses «PCR seulement» ont été configurées, il ne faudra pas charger de tubes primaires, mais il suffira d'appuyer sur le bouton «Suivant» pour continuer.

CAUTION NE PAS placer les bouchons sur les tubes primaires lors du chargement dans l'instrument

Dans l'exemple suivant, les positions 1 et 3 exécutent une étape d'extraction avec la position de l'échantillon = à la position du «tube primaire» et demandent donc à ce qu'un tube et un échantillon soient chargés comme illustré dans la figure ; la position 2 exécute une «PCR seulement» et n'a donc pas besoin de tube primaire.

Disposable	Instrument Name : 20 Instrument Status : RE	70480169E ServicePSS / Se OPEN 0 9Y. 05/07/2018 08:5
Addition laser (distance)(Calitation addition laser (distance)(Calitation addition laser (distance)(Calitation addition laser (distance)(Calitation addition laser (distance)(Calitation addition laser (distance)(Calitation addition laser (distance) addition laser (distance) addi	Alexandrationer	Check the following items are leaded
Coltrain 1 Coltrain 2 Coltrain 3 Coltrain 4 Coltrain 4 Coltrain 4 Contrain 1 Contrain 1	zoañsor soañsor soañsor soañsor	Start
Log out Suctom Satt	P	

Figure 5-75: Aide au chargement des tubes primaires avec les échantillons.



Figure 5-76: Exemple de chargement des tubes primaires sur l'instrument.

5.4.3.13 Étape 3k : Lancer le cycle

Avant de démarrer un cycle, vérifier une dernière fois que tous les consommables ont bien été chargés selon la configuration du cycle, y compris le conteneur à déchets.



Figure 5-77: Exemple de configuration finale de l'instrument. Cette figure représente une configuration de cycle d'analyse comprenant : 5 échantillons primaires, 6 cassettes d'extraction, 12 cassettes d'amplification.

Pour démarrer le cycle, appuyer sur le bouton «Démarrer» sur l'écran Tubes primaires - jetables.

Le système ELITe InGenius demandera à l'utilisateur de confirmer son intention de procéder au cycle. Avant de cliquer sur le bouton OK, vérifier que la porte de l'instrument est fermée.

5.4.3.14 Étape 3I: Pauses facultatives - Distribution et tubes primaires (MODE OUVERT)

En MODE OUVERT, il est possible de sélectionner une pause facultative après la distribution depuis les tubes primaires vers les tubes secondaires afin de décharger les échantillons de tubes primaires du système.

ispensing
Cancel

Figure 5-78A: Message de confirmation du lancement du cycle et de sélection d'une pause facultative

Après avoir cliqué sur OK, la porte sera verrouillée et le Cycle démarrera.

5.4.3.15 Étape 3M: Pauses facultatives - Distribution et configuration de la PCR (MODE OUVERT)

En MODE OUVERT, il est également possible de sélectionner une pause (facultative) après la configuration de la PCR afin de décharger les éluats du système.



Figure 5-78B: Message de confirmation du lancement du cycle et de sélection d'une pause facultative

NOTE

Une fois le cycle lancé, la porte avant est verrouillée pour empêcher tout dommage corporel dû aux parties mobiles. La porte de l'instrument ne peut être ouverte tant que le cycle n'est pas interrompu ou ne se termine normalement.

NOTE

Pendant que l'instrument exécute le cycle de travail, il est possible de revenir à l'écran du «Gestionnaire de stocks» pour afficher la configuration du «Gestionnaire de stocks» et afficher sa configuration, le nombre de tests restants, etc. Lorsque l'instrument a commencé un cycle de travail, il n'est alors PLUS possible de modifier le paramétrage.

5.4.4 Étape 5 : Surveillance/suivi de l'état d'avancement du cycle

Une fois le cycle lancé, l'écran suivant affichera sa progression à travers les différentes étapes du processus, comme illustré à la figure 5-75.

During Run	Instrument Name : 207 Instrument Status : RUN	1704B0169E INING		ServicePSS / Service OPEN mode 05/08/2018 10:00:58
Run time remain	ning 121 min			
Scan Barcodes Completed Not R	equired Not Required	Extract:DNA/ RNA Remain : 17 min		
Pause Run	insing	Setup PCR Reactions	Perform Rezi- time PCR	Generate Melt-curves
Abort Run			Disp	lay Plot
Log out System	Settings Maintenance	Home		(?) Help

Figure 5-79: Écran du «Cycle en cours».

Processus d'exécution	Description
Scanner codes-barres	Processus de lecture des codes-barres QR des consommables chargés dans l'instrument pour vérifier leur mise en place correcte et éviter les accidents.
Distribuer les échantillons	Processus de distribution des échantillons de patients
Soumettre les échantillons à Sonication	Processus de destruction des parois cellulaires des échantillons de patients en utilisant une technologie d'agitation aux ultrasons
Extraire ADN/ARN	Processus d'extraction des acides nucléiques
Configurer les réactions PCR	Processus de distribution des réactifs
Exécuter PCR en temps réel	Processus d'amplification des acides nucléiques
Produire courbes de fusion	Processus de production des courbes de fusion

Tableau 5-2: Cycle en cours (étapes du cycle d'analyse)



Tableau 5-3: Légende des pictogrammes d'état du processus

Lorsqu'un cycle est en cours, il est possible d'appuyer sur le bouton «Haut» pour revenir à l'écran initial et exécuter d'autres opérations. Pour revenir à l'écran «Cycle en cours», appuyer sur le bouton «Exécution cycle» depuis l'écran initial.

5.4.4.1 Interruption du cycle

Pour arrêter un cycle en cours, appuyer sur le bouton «Interrompre Cycle» depuis l'écran «Cycle en cours». Une fenêtre de confirmation apparaît pour éviter l'arrêt accidentel du cycle d'analyse. Appuyer sur «Oui» pour arrêter le cycle ou sur « Non » pour poursuivre le cycle.



Figure 5-80: Confirmation de l'interruption du cycle.

Après interruption du cycle, l'écran Résultats s'affichera.

NOTEEn cas d'interruption du cycle, il est possible que les résultats de certaines analyses ne
soient pas produits si les processus nécessaires n'ont pas été achevés.
L'écran «Affichage des résultats» indiquera que le cycle a été interrompu.

NOTE

Après interruption du cycle, la porte avant restera verrouillée tant que les unités PCR et Extraction n'ont pas refroidi jusqu'à une température de sécurité.

5.4.4.2 Affichage des courbes d'amplification pendant le cycle d'analyse

Pour afficher les courbes de fluorescence pendant l'amplification PCR ou la courbe de fusion, appuyer sur le bouton «Afficher les courbes» depuis l'écran «Cycle en cours».

L'écran «Afficher les courbes» comporte trois onglets permettant de visualiser :

- Courbes d'amplification
- Courbes de fusion
- Informations détaillées concernant le cycle (y compris les détails relatifs aux calibrateurs, contrôles, échantillons, etc.).

Les courbes sont actualisées en temps réel au fur et à mesure de la progression du cycle.

Les boutons et les cases à cocher à droite de l'écran peuvent être utilisés pour afficher les courbes dans le graphique.

- Couleur de la ligne par numéro de position
 La fluorescence des courbes de tous les canaux présents dans une position est
 représentée avec la même couleur.
 Chaque position est représentée avec une couleur différente.
- Couleur de la ligne par numéro de canal La fluorescence des courbes de chaque canal de chaque position est représentée avec la même couleur. Chaque canal est représenté avec une couleur différente.
- Affichage des positions
 Sélectionner les positions à afficher
- Affichage des canaux
 Sélectionner les canaux à afficher

Pour revenir à l'écran du cycle en cours «Cycle en cours», appuyer sur le bouton «Haut» en bas de l'écran.

Display Plots	Instrument Name : GL12PRT01 Instrument Status : READY	ServicePSS / Service OPEN mode 05/14/2018 15:07:38
Amplification Curve Melt Curve Deta		Line Color by
Lon out	cydes	fi Cr ()

Figure 5-81: Affichage des courbes pendant un cycle : Courbes d'amplification

Display Plo	its	Ins	trument Name : GL12PRT01 trument Status : RUNNING		ServicePSS / Service OPEN mode 05/14/2018 14:51:45
Amplification Curve	Melt Curve	Detail Info			
Assay start:	05/14/201	8 14:51:2	5		
Assay Detailed Re	sults Extracti	ion Monorea	igent Monoreagent (Inventory Manager) IC Cali	ibrators Contr	ols
Track		10	Assay		12. COMMON 2
	Sample ID		Assay Name	Protocol	Dilution Factor S M
1 Calibrator 1		Qu	alification Assay Calibrators_00	PCR Only	1 N Y
2 Calibrator 2		Qu	alification Assay Calibrators_00	PCR Only	INY
3 Calibrator 3		Qui	alification Assay Calibrators_00	PCR Only	1 N Y
4 Calibrator 4		Qui	alification Assay Calibrators_00	PCR Only	1 N Y
5 Qualification	Test Positive	Control Qui	alification Assay Positive Control_00	PCR Only	1 N Y Missing (
6 Qualification	Test Negative	Control Qu	alification Assay Negative Control_0	PCR Only	1 N Y Missing (
71		Qu	alification Assay_00	Extract + PC	R 1 N Y Missing (
82		Qu	alification Assay_00	Extract + PC	R 1 N Y Missing (
93		Qu	alification Assay_00	Extract + PC	R 1 N Y Missing (
10.4		Qu	alification Assay_00	Extract + PC	R 1 N Y Missing (
115		Qu	alification Assay_00	Extract + PC	R 1 N Y Missing e
12.6		Qu	alification Assay 00	Extract + PC	R I N Y Missing (

Figure 5-82: Affichage des courbes pendant un cycle : Informations détaillées

5.4.5 Étape 6 : Examen et approbation des résultats

Une fois tous les processus d'un cycle complétés, l'écran «Affichage des résultats» s'affiche automatiquement.

Graph			Instrument	Status : READY				05/0	OPEN moc 7/2018 13:24:2
Assay	⇒ Calibration	Control		b Export Data	•	Approve	Upload	🖶 Print	🕴 End of Run
	start : 05/0	7/2018 1	0:59:24 en	d : 05/07/2018 1	3:1	7:33			
Assay C	Detailed Results	Extraction	Monoreagent (Cassette)	Monoreagent (Inventory Manager)	IC	Calibrators	Controls		
	Track				1	ssay			
T 👘		-	Sample ID	5	Assa	y Name		Protoco	Dilution
1 A	pproval Pending	Calibrator 1		Qualification	Assa	y Calibrator	s_00	PCR Only	
2 A	pproval Pending	Calibrator 2		Qualification	Assa	y Calibrator	5_00	PCR Only	
3 A	pproval Pending	Calibrator 3		Qualification	Assa	y Calibrator	s_00	PCR Only	
4 A	pproval Pending	Calibrator 4		Qualification .	Assa	y Calibrator	5_00	PCR Only	
5 N	ot Approved	Qualification	Test Positive	Control Qualification	Assa	y Positive C	ontrol_00	PCR Only	
6 N	ot Approved	Qualification	Test Negative	e Control Qualification	Assa	y Negative	Control_00	PCR Only	
7		1		Qualification	Assa	y_00		Extract +	PCR
8		2		Qualification	Assa	y_00		Extract +	PCR
9		3		Qualification	Assa	y_00		Extract +	PCR
10		4		Qualification	Assa	y_00		Extract +	PCR
11		5		Qualification	Assa	y_00		Extract +	PCR
12		6		Qualification	Assa	y_00		Extract +	PCR
•			8			1			
-	G	-	0	<u>۶</u>	F		2		0

Figure 5-83: Exemple d'affichage des résultats.

L'écran «Affichage des résultats» contient une série de données accessibles en cliquant sur les différents onglets.

• Onglet Analyse Affiche un récapitulatif des paramètres d'analyse ainsi que les résultats interprétés et l'état d'approbation pour chaque position.

- Onglet Résultats Détaillés Affiche des détails supplémentaires sur l'interprétation des résultats pour les échantillons de patients, les calibrateurs et les contrôles.
- Onglet Extraction
 Affiche des informations de traçabilité pour chaque cassette d'extraction utilisée dans le cycle (Nom, Numéro de lot, Date de péremption).
- Onglet Mono-réactif (Cassette)
 Affiche des informations de traçabilité pour chaque cassette de mono-réactif utilisée dans le cycle (Nom, Numéro de lot, Date de péremption).
- Onglet Mono-réactif (Gestionnaire de stocks) Affiche des informations de traçabilité pour chaque mono-réactif du Gestionnaire de stocks, utilisé dans le cycle (Nom, Numéro de lot, Date de péremption).
- Onglet CI Affiche des informations de traçabilité pour chaque contrôle interne du Gestionnaire de stocks, utilisé dans le cycle (Nom, Numéro de lot, Date de péremption).
- Onglet calibrateurs Affiche des détails de la courbe de calibration utilisée pour valider la charge virale dans chaque position (Numéro de lot et Date de péremption du Fluide calibrateur, État d'approbation et Date d'expiration de la courbe de calibration).
- Onglet contrôle Affiche des détails des courbes de contrôle utilisées pour valider le résultat de chaque position (Numéro de lot et Date de péremption du Fluide de contrôle, État d'approbation et d'expiration du contrôle)

NOTE

Il est possible de redimensionner les colonnes du tableau de résultats, en déplaçant les séparateurs de leurs en-têtes. Il est également possible de les déplacer à droite/gauche et en haut/bas si les résultats ne s'adaptent pas à l'écran.

En plus du tableau de résultats, l'écran «Affichage des résultats» comprend différents boutons pour accéder à des graphiques :

- **Graphique**: Pour afficher les courbes d'amplification PCR et la courbe de fusion
- Calibrateurs: Pour afficher et approuver les courbes de calibration
 - Contrôles: Pour afficher et approuver les courbes des contrôles
- Exporter données: Pour exporter les données .csv (Administrateur uniquement)

NOTE

Les boutons «Calibrateurs» et «Contrôles» ne sont affichés que si le cycle comprend des analyses calibrateurs et contrôles.

5.4.5.1 Affichage des courbes d'amplification et de la courbe de fusion

Cet écran est accessible en appuyant sur le bouton «Graphique» depuis l'écran «Affichage des résultats». (Result Display Graphs)



Figure 5-84: Graphique d'affichage des résultats.

L'écran Graphique d'affichage des résultats (Result Display Graphs) comporte deux onglets permettant d'afficher :

- Courbes d'amplification
- Courbes de fusion

Les courbes de cet écran montrent les données utilisées pour calculer les valeurs de c_t et T_m .

Les boutons et les cases à cocher à droite de l'écran peuvent être utilisés pour afficher les courbes dans le graphique.

- Couleur de la droite par numéro de position Les courbes de fluorescence de tous les canaux présents dans une position sont représentées avec la même couleur.
- Chaque position est représentée avec une couleur différente.
 Couleur de la droite par numéro de canal.
 Los courbos de fluoresense de chaque const contécentée avec la mêr
- Les courbes de fluorescence de chaque canal sont représentés avec la même couleur, quelque soit leur position. Chaque canal est représenté avec une couleur différente.
- Affichage des positions
- Sélectionner les positions à afficher
- Affichage des canaux
 Sélectionner les canaux à afficher

Pour revenir à l'écran du cycle en cours «Cycle en cours», appuyer sur le bouton «Haut» en bas de l'écran.

5.4.5.2 Approbation des résultats des échantillons

Pour approuver les résultats des échantillons analysés, sélectionner chaque position à approuver sur la page Analyse.

NOTE

Seuls les utilisateurs avec un compte Analyste, Administrateur ou Service peuvent approuver les résultats des analyses.

Resu	ılts Display	1	Instrumer Instrumer	t Name : G t Status : R	L12PRT01 EADY				Ser 05/1	VicePSS / Service OPEN mode 14/2018 15:42:10
🚰 Grap	h 🔀 Calibration	🗄 Control		B	Export Data		Approve	👤 Upload	🖶 Print	end of Run
Assa	y start : 05/1	4/2018 1	5:00:15 e	nd : 05/	14/2018	15:	14:10		Result Re	porting Units
Assay	Detailed Results	Extraction	(Cassette)	(Inventor	y Manager)	IC	Calibrators	Controls	as defau	lt
T	1		Sample ID			A	ssay Name		Protoc	ol Dilution
1	Approved	Calibrator	1		Qualification	1 As	say Calibrat	ors_00	PCR Only	
2	Approved	Calibrator :	2		Qualification	1 As	say Calibrat	ors_00	PCR Only	
3	Approved	Calibrator :	3		Qualification	n As	say Calibrat	ors_00	PCR Only	
4	Approved	Calibrator -	4		Qualification	1 As	say Calibrat	ors_00	PCR Only	
5	Approved	Qualificatio	n Test Positiv	e Control	Qualification	n As	say Positive	Control_00	PCR Only	
6	Approved	Qualificatio	n Test Negat	ive Control	Qualification	1 As	say Negativ	e Control_0	PCR Only	
71	Approval Pending	1			Qualification	1 As	say_00		Extract +	PCR
8 1	Approval Pending	2			Qualification	1 As	say_00		Extract +	PCR
91	Approval Pending	3			Qualification	1 As	say_00		Extract +	PCR
10 1	Approval Pending	4			Qualification	1 As	say_00		Extract +	PCR
11	Approval Pending	5			Qualification	1 As	say_00		Extract +	PCR
12 🗸	Approval Pending	6			Qualification	1 As	say_00		Extract +	PCR
L	a out Sys	- tem Settine	ıs Main	& tenance	1 Ho	h me				() Help

Figure 5-85 Approbation des résultats

Lorsqu'on sélectionne au moins une position où une analyse d'amplification a été effectuée, le bouton «Approuver» (en haut de l'écran) s'active.

Appuyer sur le bouton «Approuver» pour approuver les résultats.

Le système ELITe InGenius peux demander de confirmer l'approbation pour les positions sélectionnées. Appuyer sur «Oui» pour approuver.

I	Approve results for Are you sure?	tracks 7, 8, 9, 10, 11, 1	2.
	V Yes	× No	

Figure 5-86: Confirmation des positions à approuver

Si la personne qui approuve les résultats ne dispose que d'un compte Opérateur, le système ELITe InGenius demandera les droits d'un Analyste, ou d'un utilisateur ayant des droits administrateur ou de service pour permettre l'approbation. Si la personne qui approuve les résultats possède les droits requis, cette étape sera ignorée.

Enter An passwor	alyst, Administrator or Service user name and d to complete result approval.
User Name	
Password	
🗸 ок	Cancel

Figure 5-87: Autorisation d'approbation des résultats

Si le système ELITe InGenius est configuré pour envoyer les résultats au système SIL, cette opération aura lieu après l'approbation des résultats.

Upload in progress.	
X Cancel	

Figure 5-88: Envoi des résultats au SIL

Le système ELITe InGenius annulera l'opération d'envoi des résultats au SIL si elle n'est pas complétée dans un délai préétabli.

Une fois les résultats envoyés au SIL avec succès, l'état d'approbation devient «Approuvé, Téléchargé».

En cas d'échec du chargement au SIL, l'État d'approbation sera «Approuvé, Téléchargement échoué». Il est possible de demander au système de retenter l'envoi en appuyant une nouvelle fois sur le bouton «Approuver» lorsque les positions requises sont sélectionnées dans l'affichage des Résultats.

Resu	lts Displa	ау	Instrumen Instrumen	t Name : G t Status : R	L12PRT01 EADY				Se 05/	vicePSS / Servic OPEN mod 14/2018 15:47:2
🖾 Grapi	h 🔀 Calibratio	n 🗟 Control		t	Export Data	-	Approve	👤 Upload	🌩 Print	🕈 End of Rur
Assay	y start : 05,	14/2018 1	5:00:15 e	nd : 05/	14/2018 1	1.5:1	4:10		Result R	eporting Units
Assay	Detailed Result	s Extraction	Monoreagent (Cassette)	(Inventor	gent ny Manager)	IC	Calibrators	Controls	as defau	ilt
т			Sample ID			As	say Name		Protos	ol Dilutio
1	Approved	Calibrator	15		Qualification	Ass	ay Calibrat	ors_00	PCR Only	/
2	Approved	Calibrator	2		Qualification	1 Ass	say Calibrat	ors_00	PCR Only	1
3	Approved	Calibrator	3		Qualification	Ass	say Calibrat	ors_00	PCR Only	/
4	Approved	Calibrator	4		Qualification	Ass	say Calibrat	ors_00	PCR Only	1
5	Approved	Qualificatio	on Test Positiv	e Control	Qualification	Ass	ay Positive	Control_00	PCR Only	/
6	Approved	Qualificatio	n Test Negati	ve Contro	Qualification	Ass	say Negativ	e Control_00	PCR Only	1
71	Approved	1			Qualification	1 Ass	ay_00		Extract -	PCR
8	Approved	2			Qualification	1 Ass	ay_00		Extract -	PCR
91	Approved	3			Qualification	1 Ass	ay_00		Extract +	PCR
10 1	Approved	4			Qualification	Ass	say_00		Extract +	PCR
11 1	Approved	5			Qualification	n Ass	say_00		Extract +	PCR
12 🗸	Approved	б			Qualification	1 Ass	say_00		Extract -	PCR
Lo	G out :	- System Settin	15 Main	59 tenance	Ho	li me				C

Figure 5-89: Exemple des résultats approuvés

NOTE

Si le résultat d'une position ne peut être établi (ex. si Ct ne peut pas être déterminé), celle-ci est apparaît en jaune, comme illustré dans cet exemple :

lesu	lts Display	1	lostrum Instrum	erit Name : GL erit Status : RE	L2PRT01 4DY				Operator / Opera OPEN m 04/23/2015 15:32
w G	apři						🖌 Appr	ove 📲	Airt End of Re
Assay	y start : 04/2 Detailed Results	3/2015 1 Extraction	Monoreage (Cassette)	end: 04/2 nt Monores (Inventor	3/2015 15: ent y Manager) 1	:09:5	1 Ebrators	Controls	1
	Track			Assay	w				Besult
т		Sample ID	Assay Name	Protocol	Dilution Fact	tor S I	м		
1		1	CHV_A WE	Extract + PC	R 1	Y	N CHV:1	nvalid-Res	test Sample
1		2	CMV_A WB	Extract = PC	R 1	¥.	N CMV:E	nvalid-Ret	test Sample
1		3	CMV_A WB	Extract + PC	R1	Y	N CMV:I	nvalid-Res	test Sample
1		4	CMV_A WB	Extract + PC	Ri	Y	N CHV:I	nvalid-Ret	test Sample
1	Approval Pending	5	CMV_A WB	Extract + PC	R1	¥.	N CMV:P	arameter	DNA Not detected or b
1	Approval Pending	6	CMV_A WB	Extract + PC	R 1	Y	N CMV:P	arameter	DNA Not detected or b
1	Approval Pending	7	CMV_A WB	Extract + PC	R 1	Y	N CMV:P	arameter	DNA Detected, quantity
	Approval Pending	8	CMV_A WE	Extract + PC	R1	Å.	N CMV:P	arameter	DNA Detected, quantity
9	Approval Pending	9	CMA WB	Extract + PC	R 1	¥	N CHV:P	arameter	DNA Detected, quantity
10	Approval Pending	10	CMV_A WB	Extract + PC	R1	¥.	N CMV:P	prometer	DNA Detected, quantity
11	Approval Pending	11	CMV_A WB	Extract + PC	RI	Y	N CMV:P	erameter	DNA Detected, quantity
12	Approval Pending	12	CMV_A WB	Extract + PC	R 1	Y	N CMV:E	arameter	DNA Detected, quantity
+ 1				н.					6
	6	-05		30	件			17	0
10	a cut Se	dem Settin	us Ma	edenance.	Home	ê		Up	tielp

Pour les positions où seule l'analyse PCR a été effectuée, le logiciel de l'ELITe InGenius permet d'exprimer les résultats dans différentes unités de mesure.

Cette opération peut être effectuée en utilisant la fenêtre ci-dessous.

Results Display	Instrumer Instrumer	nt Name : GL12PRT01 nt Status : READY		ServicePSS / Servic OPEN mod 05/14/2018 15:51:0
Graph 🔀 Calibration	E Control	Export Data	Approve	🌩 Print 🕴 End of Run
Assay start: 05/14/	2018 15:00:15 e	end : 05/14/2018 15:	14:10	Pociff Populting Unite
Assay Detailed Results Ex	traction Monoreagent (Cassette)	Monoreagent (Inventory Manager) IC	Calibrators Controls	gEq/mL
Assay Name	Protocol Diluti	on Factor S M		
on Assay Calibrators_00	PCR Only	1 N Y Qualification	n:Passed	1
on Assay Calibrators_00	PCR Only	1 N Y Qualification	n:Passed	
on Assay Calibrators_00	PCR Only	1 N Y Qualification	n:Passed	
on Assay Calibrators_00	PCR Only	1 N Y Qualification	n:Passed	
on Assay Positive Control_00	0 PCR Only	1 N Y Passed		
on Assay Negative Control_(00 PCR Only	1 N Y Passed		
on Assay_00	Extract + PCR	1 N Y Qualification	n:DNA Not detected or	below 279gEq/mL
on Assay_00	Extract + PCR	1 N Y Qualification	n:DNA Detected, quant	ity below 316gEq/mL
on Assay_00	Extract + PCR	1 N Y Qualification	n:DNA Not detected or	below 279gEq/mL
on Assay_00	Extract + PCR	1 N Y Qualification	n:DNA Not detected or	below 279gEq/mL
on Assay_00	Extract + PCR	1 N Y Qualification	n:DNA Not detected or	below 279gEq/mL
on Assay_00	Extract + PCR	1 N Y Qualification	n:DNA Not detected or	below 279gEq/mL
Log out Syste	🔅	tenance Home	Up	() Help

Figure 5-90 : Unités de mesure pour les analyses PCR seulement

NOTE

Il n'est pas possible de modifier les unités de mesure pour les cycles avec extractions + PCR.

Le facteur de conversion pour la conversion de copies /mL à IU/mL doit être spécifié dans l'analyse avant l'expression du résultat en IU/mL.

5.4.5.3 Impression des rapports

Le système ELITe InGenius génère deux types de rapports de sortie pour les résultats des positions. Ces rapports peuvent être exportés vers un fichier .PDF ou bien envoyés à une imprimante.

Rapport des échantillons

Ce rapport est structuré comme ci-dessous. Il permet de répartir les copies papier du rapport par numéros d'échantillon pour les inclure dans différents dossiers de patients.

- Page récapitulative avec les résultats des analyses et les approbations pour le premier numéro d'échantillon.
 - Pages détaillées de la première analyse pour le premier numéro d'échantillon.
 - Paramètres d'analyse
 - Courbes d'amplification, courbe de fusion, résultats Ct/Tm
 - Pages détaillées de la deuxième analyse pour le deuxième numéro d'échantillon.
 - Paramètres d'analyse
 - Courbes d'amplification, courbe de fusion et résultats Ct/Tm etc.
- Page récapitulative avec les résultats des analyses et les approbations pour le deuxième numéro d'échantillon.
 - Pages détaillées de la première analyse pour le premier numéro d'échantillon.
 - Paramètres d'analyse
 - Courbes d'amplification, courbe de fusion, résultats Ct/Tm
 - Pages détaillées de la deuxième analyse pour le deuxième numéro d'échantillon.
 - Paramètres d'analyse
 - Courbes d'amplification, courbe de fusion, résultats Ct/Tm
 - etc.
- o etc.
- Rapport des positions
 - Ce rapport est structuré de la manière suivante.
 - Page récapitulative avec les résultats des analyses et les approbations pour chacune des positions sélectionnées dans le cycle.
 - Pages détaillées pour l'analyse de la position 1
 - Paramètres d'analyse
 - Courbes d'amplification, courbe de fusion, résultats Ct/Tm
 - Pages détaillées pour l'analyse de la position 2
 - Paramètres d'analyse
 - Courbes d'amplification, courbe de fusion, résultats Ct/Tm
 - etc.

Pour produire l'un de ces rapports,

• Sélectionner les positions/échantillons à inclure dans le rapport, en cliquant sur les cases à cocher à gauche de l'écran «Affichage des résultats».

		Irack
т		
1	4	
2	1	
3	1	
4	1	
5	1	Approval Pending
6	1	Approval Pending
7	1	Approval Pending
8		Approval Pending
9		Approval Pending
10		Approval Pending
11		Approval Pending
12		Approval Pending

- Appuyer sur le bouton «Imprimer» (en haut à droite)
- Sélectionner le style de rapport à partir de la liste contextuelle.

Report Type	
Track Report	
O Sample Report	
Report Section	
Summary Only	
Each Track and Summary	
Graph	
PCR	
V Melt	

Figure 5-91: Sélection du style de rapport.

L'outil de visualisation des rapports peut être utilisé pour afficher un aperçu du rapport à l'écran et en parcourir les pages.

Appuyer sur le bouton «Imprimer» pour envoyer le rapport à l'imprimante; sélectionner «Exporter au format PDF» pour créer un fichier PDF; sélectionner «Fermer» après avoir consulté le document.

Email:			
Sample Repo	rt 1		
Assay	Assay Result	Approver	
CMV_A WB	CMV:Invalid-Retest Sample	NOT APPROVED	
Analysis Date	2015/04/23 15:09:51		

Figure 5-92: Exemple de rapport d'échantillons

PE	hone: mail:				
F	Run Summa	ry			
As	isay	Sample Type	Sample ID	Assay Result	Approver
1	CMV_A WB	WB	1	CMV:Invalid-Retest Sample	NOT APPROVED
2	CMV_A WB	WB	2	CMV:Invalid-Retest Sample	NOT APPROVED
3	CMV_A WB	WB	3	CMV:Invalid-Retest Sample	NOT APPROVED
4	CMIV_A WB	WB	4	CMV:Invalid-Retest Sample	NOT APPROVED
5	CMV_A WB	WB	5	CMV:Parameter DNA Not detected or below 2000 copies / mL	NOT APPROVED
6	CMV_A WB	WB	б	CMV:Parameter DNA Not detected or below 2000 copies / mi	NOT APPROVED

Figure 5-93: Exemple de rapport de positions

5.4.5.4 Affichage des résultats de calibration

Lorsqu'un cycle comprend des calibrateurs, l'écran «Affichage des résultats» montrera si chaque position a été correctement amplifiée ou non (voir la colonne «Résultats» dans l'exemple ci-dessous).



Figure 5-94: Exemple d'affichage des résultats d'un cycle d'analyse ou pour calibrateurs

NOTE

Le bouton «Approuver» ne peut PAS être utilisé pour approuver les calibrateurs. Si le bouton « Approuver » est utilisé, un message s'affiche pour signaler l'anomalie.

Pour visualiser et approuver la courbe de calibration (standard), cliquer sur n'importe quelle case de position des calibrateurs. Toutes les autres positions seront alors automatiquement sélectionnées.

La fenêtre «Calibrateurs» permet d'afficher l'écran des calibrateurs.

Pour revenir à l'écran «Affichage des résultats», appuyer sur le bouton «Haut» situé en bas de l'écran.



Figure 5-95: Écran Calibration – courbe standard

A gauche de l'écran Calibration, les résultats de ct issus de chaque niveau de calibrateur, sont tracés avec la droite de meilleur ajustement calculée par le système ELITe InGenius. A droite de l'écran Calibration, d'autres détails sur la calibration sont affichés dans la fenêtre de texte.

En cliquant sur l'onglet «Informations Détaillées», il est possible d'afficher des informations détaillées sur le cycle de calibration. Cet onglet comporte des sous-onglets pour afficher des informations semblables à celles de l'écran «Affichage des résultats», mais propres aux positions des calibrateurs sélectionnées.

alibration			USERNAME / Opera OPEN mo 09/07/2016 13:27:			
isay		T1-4 / Calibrator / CMV_/	A CAL / CMV PCR Calibrator			
G	iraph	Detail In	ifo			
Detail R	Results	Extraction	Monoreagent (Cassette)	Monoreagent (Inventory Manager)	IC	Calibrator
TL	Level	Concentration		PCR Res	ults	
1	1	100 copies/re	eaction CMV (Ct Meas	=30.2, Ct Max=33.00) IC (Ct	Meas=30.2, Ct	Max=31.00)
2	2	1,000 copies/re	eaction CMV (Ct Meas	=27.79, Ct Max=33.00) IC (Cl	Meas=32.04, 0	Ct Max=31.00)
3	3	10,000 copies/re	eaction CMV (Ct Meas	=24.74, Ct Max=33.00) IC (Cl	Meas=30.2, Cl	(00.11 Max=31.00)
0		*	64	Approval		Print
6		¢	Ju.	Approval		Print

Figure 5-96: Écran Calibration – Informations détaillées
Lorsqu'on utilise des réplicats pour effectuer la calibration, le graphique de la courbe standard montrera plusieurs points pour chaque niveau de calibrateur. L'exemple suivant montre la sortie pour les 4 niveaux de calibrateurs avec 3 réplicats pour chaque niveau (12 positions au total).



Figure 5-97 : Écran Calibration – courbe standard et répliques

say		T1-12 / Calibrator / 3 repl	ications per level / 3 replica	ilions per level		
G	iraph	Detail Inf	io 🛛			
Detail I	Results	Extraction	Monoreagent (Cassette)	Monoreagent (Triventory Manager)	Ю	Calibrator
TI	.evel	Concentration	- IE	PCR Re	sults	
1	1	100 copies/rea	action Target1 (Ct I	Meas=29.2, Ct Max=45.00) IC	(Ct Meas=N.A.,	Ct Max=45.00)
2	2	100 copies/rea	action Target1 (Ct I	Meas=29, Ct Max=45.00) IC (C	T Meas=N.A., O	t Max=45.00)
3	3	100 copies/rea	action Target1 (Ct I	Meas-28.8, Ct Max-45.00) IC	(Ct Meas-N.A.,	Ct Max=45.00)
4	4	1,000 copies/rei	action Target1 (Ct I	Meas=27.2, Ct Max=45.00) IC	(Ct Meas=N.A.,	Ct Max=45.00)
5	5	1,000 copies/rei	action Target1 (Ct I	Meas=27, Ct Max=45.00) IC (C	t Meas=N.A., C	t Max=45.00)
6	6	1,000 copies/res	action Target1 (Ct.)	Meas-26.8, Ct Max-45.00) IC	(Ct Meas-N.A.,	Ct Max=45.00)
7	7	10,000 copies/rea	action Target1 (Ct I	Meas=25.2, Ct Max=45.00) IC	(Ct Meas=N.A.,	Ct Max=45.00)
8	8	10,000 copies/rei	action Target1 (Ct I	Meas=25, Ct Max=45.00) IC (C	T Meas=N.A., O	(Max=45.00)
9	9	10,000 copies/rea	action Target1 (Ct I	Meas-24.8, Ct Max-45.00) IC	(Ct Meas-N.A.,	Ct Max=45.00)
10	10	100,000 copies/res	action Target1 (Ct.)	Meas=23.2, Ct Max=25.00) IC	(Ct Meas=N.A.,	Ct Max=45.00)
11	11	100,000 copies/rei	action Target1 (Ct I	Meas=23, Ct Max=25.00) IC (C	1 Meas=N.A., C	(Max=45.00)
14	14	too,ooo copies/rea	action Targett (ct.)	neas=22.8, CL max=25.00) IC	(ccmeas-w.e.,	Ct Max=45.00)
				💙 Approval	4	Print

Figure 5-98 : Écran Calibration – Informations détaillées des répliques

5.4.5.5 Approbation des courbes de calibration

Si la courbe de calibration calculée par le système ELITe InGenius rentre dans des limites acceptables, le bouton «Approuver» sera disponible sur l'écran de calibration.

Cliquer sur le bouton «Approuver» depuis l'écran de calibration pour approuver la courbe de calibration et la rendre disponible pour calculer les résultats dans d'autres analyses rattachées.

Si la personne qui approuve les résultats ne dispose que d'un compte Opérateur, le système ELITe InGenius demandera les droits d'un Analyste, d'utilisateur ayant des droits administrateur ou service pour permettre l'approbation.

Si la personne qui approuve les résultats possède les droits requis, cette étape sera ignorée.

Enter A passwo	nalyst, Administr rd to complete re	ator or Service user name and sult approval.
User Name		
Password		
🗸 ок		X Cancel

Figure 5-99: Autorisation d'approbation des résultats

5.4.5.6 Impression du rapport de calibration

Appuyer sur le bouton «Imprimer» depuis l'écran de calibration pour produire un rapport à exporter vers un fichier .PDF ou à envoyer à une imprimante.

Les boutons à l'écran permettent d'afficher un aperçu du rapport.

Appuyer sur le bouton «Imprimer» pour envoyer le rapport à l'imprimante. Appuyer sur le bouton «Exporter au format PDF» pour obtenir un fichier PDF. Sélectionner «Fermer» après avoir consulté le document.

Phone: Email: Calibration Reports CMV_A CAL Run Date 2015/04/23 11:08:57 User Operator / Operator Status Approved Expiration Date 2015/06/22 11:08:58 Approval Date 15/04/23 11:45:16 Approver AdminUser / AdminIstrator Calibrator Extraction Cassette Name CMV PCR Calibrator Lot Number 1111 Expiration Date 2015/06/30 Expiration Date 2015/06/30 Expiration Date 2015/06/30	Phone: Email: Calibration Reports CMV_A CAL Run Date 2015/04/23 11:08:57 User Operator / Operator Status Approved Expiration Date 2015/06/22 11:08:58 Approval Date 15/04/23 11:45:16 Approval Date 15/04/23 11:45:16 Approver AdminUser / Administrator Calibrator Extraction Cassette Name CMV PCR Calibrator Lot Number 1111 Lot Number Expiration Date Monoreagent Cassette Monoreagent Inventory Manager Name Name Name CMV A Monoreagent Inventory Manager					
Phone: Email: Calibration Reports CMV_A CAL Run Date 2015/04/23 11:08:57 User Operator / Operator Status Approved Expiration Date 2015/06/22 11:08:58 Approval Date 15/04/23 11:45:16 Approver AdminUser / Administrator Calibrator Extraction Cassette Name CMV PCR Calibrator Lot Number 1111 Expiration Date 2015/06/30 Expiration Date 2015/06/30 Expiration Date 2015/06/30	Phone: Email: Calibration Reports CMV_A CAL Run Date 2015/04/23 11:08:57 User Operator / Operator Status Approved Expiration Date 2015/06/22 11:08:58 Approval Date 15/04/23 11:45:16 Approver AdminUser / Administrator Calibrator Extraction Cassette Name CMV PCR Calibrator Lot Number 1111 Lot Number 1111 Expiration Date 2015/06/30 Monoreagent Cassette Monoreagent Inventory Manager Name Name					
Phone: Email: CAlibration Reports CMV_A CAL Run Date 2015/04/23 11:08:57 User Operator / Operator Status Approved Expiration Date 2015/06/22 11:08:58 Approval Date 15/04/23 11:45:16 Approver AdminUser / AdminIstrator Calibrator Extraction Cassette Name CMV PCR Calibrator Lot Number 1111 Expiration Date 2015/06/30 Expiration Date 2015/06/30 Expiration Date 2015/06/30	Phone: Email: Calibration Reports CMV_A CAL Run Date 2015/04/23 11:08:57 User Operator / Operator Status Approved Expiration Date 2015/06/22 11:08:58 Approval Date 15/04/23 11:45:16 Approver AdminUser / Administrator Calibrator Extraction Cassette Name CMV PCR Calibrator Lot Number 1111 Lot Number 1111 Expiration Date 2015/06/30 Monoreagent Cassette Monoreagent Inventory Manager Name CMV A Meporeagent	[
Phone: Email: Calibration Reports CMV_A CAL Run Date 2015/04/23 11:08:57 User Operator / Operator Status Approved Expiration Date 2015/06/22 11:08:58 Approval Date 15/04/23 11:45:16 Approver AdminUser / AdminIstrator Calibrator Extraction Cassette Name CMV PCR Calibrator Lot Number 1111 Expiration Date 2015/06/30 Expiration Date 2015/06/30 Expiration Date 2015/06/30	Phone: Email: Calibration Reports CMV_A CAL Run Date 2015/04/23 11:08:57 User Operator / Operator Status Approved Expiration Date 2015/06/22 11:08:58 Approval Date 15/04/23 11:45:16 Approver AdminUser / Administrator Calibrator Extraction Cassette Name CMV PCR Calibrator Lot Number 1111 Lot Number 1111 Expiration Date 2015/06/30 Monoreagent Cassette Monoreagent Inventory Manager Name CMV A Mapproceaseont					
Email: Calibration Reports CMV_A CAL Run Date 2015/04/23 11:08:57 User Operator / Operator Status Approved Expiration Date 2015/06/22 11:08:58 Approval Date 15/04/23 11:45:16 Approver AdminUser / AdminIstrator Calibrator Extraction Cassette Name CMV PCR Calibrator Name Lot Number 1111 Lot Number Expiration Date 2015/06/30 Expiration Date Monoreagent Inventory Manager	Email: Calibration Reports CMV_A CAL Run Date 2015/04/23 11:08:57 User Operator / Operator Status Approved Expiration Date 2015/06/22 11:08:58 Approval Date 15/04/23 11:45:16 Approver AdminUser / AdminIstrator Calibrator Extraction Cassette Name CMV PCR Calibrator Name Lot Number 1111 Lot Number Expiration Date 2015/06/30 Expiration Date Monoreagent Cassette Monoreagent Inventory Manager Name CMV A Meporeagent	Phone:				
CMV_A CAL Run Date 2015/04/23 11:08:57 User Operator / Operator Status Approved Expiration Date 2015/06/22 11:08:58 Approval Date 15/04/23 11:45:16 Approver AdminUser / AdminIstrator Calibrator Extraction Cassette Name CMV PCR Calibrator Name Lot Number 1111 Lot Number Expiration Date 2015/06/30 Expiration Date Monoreagent Inventory Manager	CMV_A CAL Run Date 2015/04/23 11:08:57 User Operator / Operator Status Approved Expiration Date 2015/06/22 11:08:58 Approval Date 15/04/23 11:45:16 Approver AdminUser / AdminIstrator Calibrator Extraction Cassette Name CMV PCR Calibrator Lot Number 1111 Expiration Date 2015/06/30 Expiration Date 2015/06/30 Monoreagent Cassette Monoreagent Inventory Manager Name CMV A Meporeagent	Email:				-
Run Date 2015/04/23 11:08:57 User Operator / Operator Status Approved Expiration Date 2015/06/22 11:08:58 Approval Date 15/04/23 11:45:16 Approver AdminUser / Administrator Calibrator Extraction Cassette Name CMV PCR Calibrator Lot Number 1111 Expiration Date 2015/06/30 Expiration Date 2015/06/30	Run Date 2015/04/23 11:08:57 User Operator / Operator Status Approved Expiration Date 2015/06/22 11:08:58 Approval Date 15/04/23 11:45:16 Approver AdminUser / Administrator Calibrator Extraction Cassette Name CMV PCR Calibrator Lot Number 1111 Expiration Date 2015/06/30 Expiration Date 2015/06/30 Monoreagent Cassette Monoreagent Inventory Manager Name Name	Calibration	Reports CMV_A CA	AL.		
User Operator / Operator Status Approved Expiration Date 2015/06/22 11:08:58 Approval Date 15/04/23 11:45:16 Approver AdminUser / Administrator Calibrator Extraction Cassette Name CMV PCR Calibrator Lot Number 1111 Expiration Date 2015/06/30 Expiration Date Monoreagent Inventory Manager	User Operator / Operator Status Approved Expiration Date 2015/06/22 11:08:58 Approval Date 15/04/23 11:45:16 Approver AdminUser / Administrator Calibrator Extraction Cassette Name CMV PCR Calibrator Name Lot Number 1111 Lot Number Expiration Date 2015/06/30 Expiration Date Monoreagent Cassette Monoreagent Inventory Manager Name CMV - A Meporeagent	Run Date	2015/04/23 11:08:57			
Status Approved Expiration Date 2015/06/22 11:08:58 Approval Date 15/04/23 11:45:16 Approver AdminUser / Administrator Calibrator Extraction Cassette Name CMV PCR Calibrator Lot Number 1111 Expiration Date 2015/06/30 Expiration Date Monoreagent Inventory Manager	Status Approved Expiration Date 2015/06/22 11:08:58 Approval Date 15/04/23 11:45:16 Approver AdminUser / Administrator Calibrator Extraction Cassette Name CMV PCR Calibrator Name Lot Number 1111 Lot Number Expiration Date 2015/06/30 Expiration Date Monoreagent Cassette Monoreagent Inventory Manager Name CMV - A Meporeagent	User	Operator / Operator			
Expiration Date 2015/06/22 11:08:58 Approval Date 15/04/23 11:45:16 Approver AdminUser / Administrator Calibrator Extraction Cassette Name CMV PCR Calibrator Lot Number 1111 Expiration Date 2015/06/30 Expiration Date Monoreagent Inventory Manager	Expiration Date 2015/06/22 11:08:58 Approval Date 15/04/23 11:45:16 Approver AdminUser / Administrator Calibrator Extraction Cassette Name CMV PCR Calibrator Lot Number 1111 Expiration Date 2015/06/30 Expiration Date Monoreagent Inventory Manager Name Name	Status	Approved			
Approval Date 15/04/23 11:45:16 Approver AdminUser / Administrator Callbrator Extraction Cassette Name CMV PCR Calibrator Name Lot Number 1111 Lot Number Expiration Date 2015/06/30 Expiration Date Monoreagent Inventory Manager	Approval Date 15/04/23 11:45:16 Approver AdminUser / Administrator Calibrator Extraction Cassette Name CMV PCR Calibrator Lot Number 1111 Lot Number 1111 Expiration Date 2015/06/30 Monoreagent Cassette Monoreagent Inventory Manager Name Name	Expiration Date	2015/06/22 11:08:58			
Approver AdminUser / AdminIstrator Calibrator Extraction Cassette Name CMV PCR Calibrator Name Lot Number 1111 Lot Number Expiration Date 2015/06/30 Expiration Date Monoreagent Cassette Monoreagent Inventory Manager	Approver AdminUser / Administrator Calibrator Extraction Cassette Name CMV PCR Calibrator Lot Number 1111 Lot Number 1111 Expiration Date 2015/06/30 Monoreagent Cassette Monoreagent Inventory Manager Name CMV A Meporeagent	Approval Date	15/04/23 11:45:16			
Calibrator Extraction Cassette Name CMV PCR Calibrator Name Lot Number 1111 Lot Number Expiration Date 2015/06/30 Expiration Date Monoreagent Cassette Monoreagent Inventory Manager	Calibrator Extraction Cassette Name CMV PCR Calibrator Name Lot Number 1111 Lot Number Expiration Date 2015/06/30 Expiration Date Monoreagent Cassette Monoreagent Inventory Manager Name Name	Approver	AdminUser / Adminis	trator		
Name CMV PCR Calibrator Name Lot Number 1111 Lot Number Expiration Date 2015/06/30 Expiration Date Monoreagent Cassette Monoreagent Inventory Manager	Name CMV PCR Calibrator Name Lot Number 1111 Lot Number Expiration Date 2015/06/30 Expiration Date Monoreagent Cassette Monoreagent Inventory Manager Name CMV A Meporeagent	Calibrator		Extraction Ca	ssette	
Lot Number 1111 Lot Number Expiration Date 2015/06/30 Expiration Date Monoreagent Cassette Monoreagent Inventory Manager	Lot Number 1111 Lot Number Expiration Date 2015/06/30 Expiration Date Monoreagent Cassette Monoreagent Inventory Manager Name CM/ A Meporeagent	Name	CMV PCR Calibrator	Name		
Expiration Date 2015/06/30 Expiration Date Monoreagent Cassette Monoreagent Inventory Manager	Expiration Date Expiration Date Monoreagent Cassette Monoreagent Inventory Manager Name CMV_A Memoryagent	Lot Number	1111	Lot Number		
Monoreagent Cassette Monoreagent Inventory Manager	Monoreagent Cassette Monoreagent Inventory Manager	Expiration Date	2015/06/30	Expiration [Date	
Fiblio edgent intender Fiblio edgent intender Fiblio	Namo Namo CMV A Monoroacent	Monoreagent Ca	ssette	Monoreagent	Inventory Manager	
Namo CMV A Monoreagont		Namo		Namo	CMV A Monoroadopt	

Figure 5-100: Impression du rapport de calibration

ELITE InGenius

5.4.5.7 Affichage des résultats des contrôles

Lorsqu'un cycle comprend un Jeu de contrôles, l'écran «Affichage des résultats» montrera si chaque position a été correctement amplifiée ou pas (voir la colonne «Résultat» dans l'exemple ci-dessous).

Resu	lts D	isplay	/	Instrum Instrum	ent Name : ent Status :	Ingenius READY			USERI 09/0	NAME / Ope OPEN n 7/2016 13:4	rato node 1:3
- Gr	əph			Control		Export D	ata	Approve	Print	End of P	Run
Assay Assay	y starl Detailed	: : 09/0 i Results	7/2016 1 Extraction	Monoreage (Cassette)	end : 09	/07/2016 1 eagent tory Manager)	3:4 IC	Calibrators Cont	rols		
	Track				Assay			Result			1
T			Sample ID	Assay Name	Protocol I	Dilution Factor	s M	Approval			
1 🗸	Approval	Pending	LV1	CMV_A POS	PCR Only	1	N N	Passed			
21	Approval	Pending	LV2	CMV_A POS	PCR Only	1	N N	Passed			i.
3 🗸	Approval	Pending	LV3	CMV_A POS	PCR Only	1	N N	Passed			
4											
5											
6											
7											
8											
9											
10											
12											1
										,	Þ
	6		40		De	1		L4		•	
1.0	og out	Sy	stem Settin	gs Ma	intenance	Hon	ie	Up		Help	

Figure 5-101: Exemple d'affichage des résultats pour un jeu de contrôles

NOTE

Le bouton «Approuver» ne peut pas être utilisé pour approuver les contrôles. S'il est utilisé, un message s'affiche pour signaler l'anomalie.

Pour visualiser et approuver les courbes des contrôles, cliquer sur la case à cocher pour n'importe quelle position dans le Jeu de contrôles. Toutes les autres positions du Jeu de contrôles seront automatiquement sélectionnées.

Cliquer sur le bouton «Contrôle» pour afficher l'écran correspondant.

Pour revenir à l'écran «Affichage des résultats», appuyer sur le bouton «Haut» à l'écran.



Figure 5-102: Écran contrôles – courbes statistiques

A gauche de l'écran contrôles, sont tracés les résultats C_t issus de chaque niveau de contrôle.

L'axe X de la courbe indique le nombre de fois où chaque contrôle a été exécuté.

L'axe Y se comporte de manière différente, en fonction du type de contrôle (Quantitatif ou Qualitatif).

Pour un contrôle Quantitatif, l'axe Y indique la quantité calculée. Lorsqu'un nombre suffisant de cycles de contrôle a été complété, l'axe Y est mis à l'échelle pour montrer +/-3 écarts de déviation standard (SD) par rapport à la moyenne des résultats approuvés. Des lignes de marquage rouges sont tracées sur le graphique pour montrer le seuil SD d'approbation ou non, programmé lors de la création du protocole.

Le style des courbes varie en fonction des conditions précisées ci-après. La couleur varie en fonction du numéro de lot du contrôle.

Run	Non-app	roved	Approved				
	Passed	Failed	Passed	Failed			
latest	A	A	(*)	-			
past	A		 (*) 	ā			

NOTE

Pour un contrôle Quantitatif, le calcul et la validation des écarts standards sont désactivés tant qu'au moins quatre cycles de contrôle n'ont pas été approuvés.

ELITE InGenius

Pour un contrôle Qualitatif, l'axe Y indique la valeur C_t de la position. Une ligne rouge indique le seuil d'approbation obtenu/non obtenu, comme programmé par le production de l'analyse.

Avec les contrôles Qualitatifs Positifs, le logiciel vérifie que le Ct calculé est inférieur au seuil OK/Non OK pour permettre l'approbation du résultat; avec un contrôle Qualitatif Négatif, le logiciel vérifie que le Ct calculé dépasse le seuil OK/Non OK avant de permettre l'approbation du résultat.

Pour les analyses qui utilisent les contrôles de fusion, un autre graphique est généré pour la Tm en plus du graphique des Ct. Pour son affichage, il suffit d'appuyer sur le bouton Tm Radio à droite de l'écran. Dans certains cas, il est possible d'afficher plusieurs points pour la Tm sur le même canal : si la donnée est passée ou échouée, le graphique l'indique dans les barres horizontales bleues (si le point est sur la ligne bleue, il est passé, s'il est hors de la ligne bleue, il a échoué)



Figure 5-103 : Écran de contrôle– courbe de contrôle de fusion

A droite de l'écran contrôles, d'autres détails sur les contrôles sont affichés dans la fenêtre de texte.

Au-dessus des courbes de contrôle, des onglets permettent de sélectionner différents niveaux et différentes cibles (si utilisées) au sein du Jeu de contrôles.

En cliquant sur l'onglet «Informations Détaillées» de l'écran contrôles, il est possible d'afficher des informations détaillées sur le cycle de contrôle. Cet onglet comporte des sous-onglets pour afficher des informations semblables à celles de l'écran «Affichage des résultats», mais propres aux positions de contrôle sélectionnées.



Figure 5-104: Courbes de contrôle– Informations détaillées

5.4.5.8 Approbation des résultats des contrôles

Si l'ensemble des niveaux et des cibles contenus dans le Jeu de contrôles donnent des résultats acceptables (ex. toutes les positions amplifiées de manière satisfaisante et validations C_t / SD réussies), le bouton «Approbation» sera disponible sur l'écran des courbes de contrôles.

Cliquer sur le bouton «Approuver» pour approuver les courbes des contrôles de manière à les rendre disponibles pour calculer les résultats dans d'autres analyses rattachées.

Si la personne qui approuve les résultats ne dispose que d'un compte Opérateur, le système ELITe InGenius demandera les droits d'un Analyste, d'utilisateur ayant des droits administrateur ou service pour permettre l'approbation.

Si la personne qui approuve les résultats possède les droits requis, cette étape sera ignorée.

Enter Analy password to	st, Administrator or Service user name and ocomplete result approval.
User Name	
Password	
🗸 ок	X Cancel

Figure 5-105: Autorisation d'approbation des résultats

5.4.5.9 Impression du rapport des contrôles

Appuyer sur le bouton «Imprimer» pour produire un rapport à exporter au format .PDF ou à envoyer à une imprimante.

Les boutons à l'écran permettent d'afficher un aperçu du rapport.

Appuyer sur le bouton «Imprimer» pour envoyer le rapport à l'imprimante. Appuyer sur le bouton «Exporter au format PDF» pour obtenir un fichier PDF. Sélectionner «Fermer» après avoir consulté le document.

Phone: Email:				
Controls Rep	CMV_A POS	S		
Run Date	2015/04/23 14:11:04			
User	Operator / Operator			
Control Status	Passed / Approved			
Control Expiry	2015/05/23 23:59:59			
Approval Date	2015/04/23 14:56:15			
Approver	AdminUser / Administra	ator		
Control		Extraction Casse	ette	
Name	CMV PCR POS Cotrol	Name		
Lot Number	1111	Lot Number		
Expiration Date	2015/06/30	Expiration Dat	e	
Monoreagent Case	sette	Monoreagent In	ventory Manager	
Name		Name	CMV_A Monoreagent	
I ad Manuala an		tak thumban	****	

Figure 5-106: Impression du rapport des contrôles

5.4.5.10 Exportation des données de cycle

Lorsque l'utilisateur connecté a des droits administrateur ou service, il peut exporter les données de cycles pour leur analyse hors-ligne.



Figure 5-107: Exportation des données

Pour enregistrer les données sur une clé USB externe ou dans un dossier du système ELITe InGenius, cliquer sur le bouton «Exporter données» en haut de l'écran «Affichage des résultats».

NOTE

Le bouton «Exporter données» n'est pas affiché si l'utilisateur est un Opérateur ou un Analyste.

Choisir un dossier de destination pour les données à exporter, en utilisant la fenêtre de dialogue des dossiers et en cliquant sur «OK» pour confirmer.

Drive D:\ .	Up	C Refresh	
):\ExportData\			
		🗸 ок	X Cancel
	1		

Figure 5-108: Sélection du dossier d'exportation des données

Les données sont créées dans un certain nombre de fichiers .csv et .ini, dont les noms sont définis par le système ELITe InGenius.



Figure 5-109: Exemple de fichiers produits par exportation de données

5.4.5.11 Fin du cycle

Une fois l'examen et l'approbation des résultats du cycle effectuée, appuyer sur le bouton «Fin de cycle» sur la partie droite de l'écrant affichage des résultats.



Figure 5-110: Fin de cycle

Un message d'avertissement s'affiche s'il reste encore des résultats en attente d'approbation. Sélectionner «Oui» pour compléter le cycle ou «Non» pour revenir à l'écran «Affichage des résultats» et approuver les résultats de tests restants.



Figure 5-111: Message d'avertissement pour résultats non approuvés

NOTE

À la fin d'un cycle, il est toujours possible d'approuver les résultats de manière rétrospective, en accédant à la fonction Recherche résultats.

5.4.6 Étape 7 : Déchargement des consommables et des réactifs après le cycle d'analyse

Après l'examen et l'approbation des résultats du cycle, l'étape finale consiste à décharger les consommables et les réactifs de l'instrument.

L'écran Fin de cycle fournit des instructions pour le déchargement, le stockage ou l'élimination des échantillons, du matériel et des réactifs. Ces opérations doivent être exécutées immédiatement.



Figure 5-112: Écran Fin de cycle

Risque d'infection !

L'instrument doit être considéré comme potentiellement infectieux. Toute manipulation inappropriée de parties infectées peut provoquer des irritations cutanées, des maladies, voire la mort.

Respecter les dispositions législatives locales et nationales et les règlements du laboratoire.

Porter des gants adaptés !

Porter une blouse de laboratoire adaptée !

Utiliser une protection oculaire adaptée (par exemple, des lunettes de protection) !

Éviter tout contact entre la peau/les muqueuses et les échantillons/réactifs de test ou des parties de l'instrument.

Nettoyer, désinfecter et décontaminer immédiatement le système en cas de déversement de matériel potentiellement infectieux.

Respecter les règlements en matière de manipulation du matériel infectieux.

Ne jamais utiliser de liquides bio-dangereux pour tester l'instrument !

WARNING	Traitement des déchets infectieux						
	Le matériel potentiellement infectieux et toutes les parties qui entrent en contact avec celui-ci doivent être traités conformément aux dispositions législatives locales et nationales ainsi qu'aux procédures de laboratoire.						
NOTE	Après l'achèvement d'un cycle, la porte avant restera verrouillée tant que les unités PCR et Extraction n'ont pas refroidi jusqu'à une température de sécurité.						
	Ouvrir la porte avant.						
	Retirer le bloc de la zone utilisateur.						
	Fermer les bouchons des tubes des mono-réactifs et des contrôles Internes, situées dans le bloc de Gestion de Réactifs.						
	Retirer et stocker le bloc de Gestion de Réactifs.						
NOTE	Suivre scrupuleusement les instructions de stockage des mono-réactifs et des contrôles Internes, spécifiées dans le mode d'emploi de ces produits.						
	Jeter le conteneur à déchets.						
	Retirer et jeter les cassettes de PCR.						
	Retirer et jeter les cassettes d'extraction.						
	Placer les bouchons sur les tubes d'élution, les contrôles ou les calibrateurs: retirer les tubes d'élution et les stocker.						
NOTE	Suivre scrupuleusement les instructions de stockage des calibrateurs et des contrôles, spécifiées dans le mode d'emploi de ces produits.						
NOTE	Le tube d'élution contient des échantillons élués. L'ADN/ARN extrait peut être conservé à -20 °C pendant un maximum de 30 jours ou à -70 °C pour des périodes plus longues. Pour éviter la perte de titres, ne pas soumettre l'ADN/ARN à plus de cinq cycles de congélation/décongélation.						
	Retirer et jeter la cassette à embouts.						
	Retirer, fermer et jeter les tubes de sonication/d'extraction, s'ils sont chargés dans le compartiment.						
	Retirer et fermer les tubes primaires, s'ils sont chargés dans le compartiment.						
	Fermer les tubes primaires en utilisant les bouchons corrects et les stocker comme illustré dans le mode d'emploi du kit d'extraction «ELITe InGenius SP200».						
	Appuyer sur le bouton «OK» pour confirmer la fin du déchargement.						
	La page Accueil s'affichera, prête à lancer le cycle suivant ou à exécuter d'autres opérations.						

5.5 Recherche résultats

La fonction Recherche des résultats permet d'accéder aux résultats d'un cycle d'analyse précédent, stockés dans la base de données du système ELITe InGenius.

Cliquer sur le bouton «Recherche résultats» depuis l'écran Accueil pour accéder à l'écran de recherche.

lesults Searc	h	Instrument Name : GL12PRT01 Instrument Status : READY				AdminUser / Administr OPEN m 04/23/2015 16:3		
User								
Performed Runs	Approved	l Results		Approve	l Calibration		Approve	d Control
Name	Name			Name			Name	
Role	• Role			• Role			Role	•
Still Requiring Approval	Tests	Ca	libration	is 🚺 Co	ntrols			
Sample ID	Sa	mple ⊺ype			• Assa	y Name		
Run Date Time From		0	0	To		0	0	
PCR Cassette	Extractio	n Cassette		Calibrato	r		Monorea	gent
Name	Name			Name			Name	
Lot#	Lot#			Lot#			Lot#	
Internal Control	Control			Expiry Date fo	r Calibration	From		То
Name	Name			Expiry Date for	r Control	From		То
Lot#	Lot#					1		i i
					Q	Last 10 I	Runs	Q Search
2	~		S				F	0
1 I an aut	Water Cattings	Mai	atonan		Home		LT	Usla

Figure 5-113: Recherche résultats

Dans cet écran, il est possible de restreindre la recherche en renseignant les champs pour spécifier les paramètres qui seront utilisés pour filtrer les résultats en provenance de la base de données.

Les champs non renseignés correspondront à n'importe quelle valeur présente dans la base de données.

Appuyer sur le bouton «Rechercher» pour exécuter la recherche.

Le bouton «10 derniers cycles» offre un raccourci pour accéder aux cycles les plus récents dans la base de données.

Une fois la recherche dans la base de données terminée, les cycles qui correspondent aux critères de recherche sont affichés.

Chaque ligne représente un cycle d'analyse et comporte un récapitulatif des analyses qui ont été effectuées dans chacune des positions durant le cycle.

Se	Search Results					Instrument Name : GL12PRT01 Instrument Status : READY					
	Run Date Time	Trac	k Sample I	D Sample Type	Assay Name	Performed Run	User Approved Result Use	Approved Calib	ration or Control Use	er	
1	2015/04/24 11:24:30	1	2222	Patient	CMV_A WB	Operator		AdminUser		1	
2	2015/04/24 11:23:23	4	N	Controls	CMV_A NEG	Operator	AdminUser	AdminUser			
3	2015/04/24 11:22:23	4	N	Controls	CMV_A NEG	ServicePSS		AdminUser			
4	2015/04/24 11:21:53	1	N	Controls	CMV_A NEG	ServicePSS		AdminUser			
5	2015/04/23 15:58:49	1 2 3 4 5 6 7	1 2 5 6 7	Patient	CMV_A WB	AdminUser		AdminUser			
6	2015/04/23 15:41:05	1	1111	Patient	CMV_A WB	AdminUser		AdminUser			
7	2015/04/23 15:40:32	1	1111	Patient	CMV_A WB	AnalystUser		AdminUser			
8	2015/04/23 15:37:28	1	1111	Patient	CMV_A WB	AdminUser		AdminUser			
9	2015/04/23 15:36:49	1	1111	Patient	CMV_A WB	Operator		AdminUser			
10	2015/04/23 15:36:08	1	1111	Patient	CMV_A WB	ServicePSS		AdminUser			
		5	System	Settings	Main	<i>f</i> enance	Home		C	Show Result	

Figure 5-114: Écran Rechercher résultats

Pour visualiser les résultats d'un cycle spécifique, toujours depuis l'écran Rechercher résultats (Search Results), cliquer sur la rangée correspondante, puis sur le bouton «Afficher Résultat» (Show Result). Il sera affiché le même niveau d'informations que celui visualisé lorsque le cycle était effectivement en cours.

Voir le paragraphe 5.4.5 pour plus de détails sur la manière de visualiser les résultats détaillés du cycle.

Cet écran peut être utilisé pour approuver des résultats précédemment non approuvés ou pour retenter le téléchargement de résultats dans le SIL, en cas d'échec précédent.

5.6 Fin de journée (Arrêt de l'instrument en fin de journée)

En fin de journée, il est nécessaire d'exécuter les opérations suivantes pour éteindre le système. Le logiciel ELITe InGenius guidera l'utilisateur après la sélection de l'option «Fin de journée» sur l'écran d'accueil. Si un cycle est en cours, il faut attendre sa fin avant de pouvoir sélectionner l'option «Fin de journée».



Figure 5-115: Fin de journée.

Ouvrir la porte avant.

Retirer le bloc de la du Gestionnaire de stocks et le placer au réfrigérateur.

NOTE	Ne pas laisser de réactifs dans la Zone de Stockage car le bloc de refroidissement sera désactivé une fois l'instrument éteint.
	Sélectionner «Confirmer que la zone de stockage est vide». Appuyer sur le bouton «Arrêt».
NOTE	Avant d'éteindre l'instrument, il est possible d'exécuter une stérilisation UV. Voir le paragraphe 0 pour plus de détails.
	Après l'arrêt du système, il faut éteindre l'interrupteur situé sur le côté de l'instrument. Une fois l'instrument éteint, il sera possible d'exécuter d'autres opérations de nettoyage.



Nettoyer l'instrument uniquement après sa mise hors tension.

5.6.1 Stérilisation UV:

Conjonctivites et brûlures dues aux rayons UV

Ne jamais regarder directement une lampe UV !

Protéger les yeux et la peau contre les rayons directs !

Maintenir la porte de l'instrument fermée pendant la stérilisation UV !

La zone de travail de l'instrument peut être stérilisée à l'aide de la lampe UV intégrée. Sélectionner manuellement la fonction stérilisation en cliquant sur le bouton «Stérilisation UV» avant d'éteindre l'instrument. La stérilisation UV est une étape facultative du processus de mise hors tension.

Les rayons des lampes UV provoquent des conjonctivites et des brûlures en l'espace de

WARNING

NOTE

La fonction stérilisation UV n'est pas habilitée tant que l'utilisateur n'a pas confirmé que la Zone de Stockage est vide à l'aide du bouton «Confirmer que la zone de stockage est

Fermer la porte avant.

vide».

quelques minutes.

Cliquer sur le bouton «Stérilisation UV» pour lancer la procédure de stérilisation et de décontamination et cliquer sur OK pour confirmer la fermeture de la porte de l'instrument.

Le message contextuel, illustré à la figure 5-112 s'affichera pour confirmer si l'utilisateur souhaite ou non lancer la mise hors tension automatique après la stérilisation UV.



Figure 5-116: Sélection des options de mise hors tension après la stérilisation UV.

Il faut normalement choisir d'éteindre le système normalement après la stérilisation UV.



Figure 5-117: Fenêtre contextuelle de stérilisation UV en cours

Une fois la stérilisation UV terminée, la porte est déverrouillée et le logiciel de système s'éteint automatiquement.

Après a mise hors tension du système, il faut éteindre l'interrupteur situé sur le côté de l'instrument.

6 Fonctions avancées

Les fonctions suivantes ne sont accessibles que depuis un compte Administrateur ou service. Il n'est pas possible d'accéder à ces fonctions avec un compte Opérateur ou Analyste.

6.1 Paramètres système

Avant d'utiliser le système, il est conseillé de configurer certains paramètres initiaux et les comptes utilisateurs. Un compte administrateur par défaut est fourni pour permettre l'accès aux paramètres du système lors de la première utilisation de l'instrument.

Le menu «Paramètres système» est accessible depuis la page d'Accueil. La commande «Paramètres système» est désactivée lorsque l'utilisateur connecté est un Opérateur ou un Analyste.



Figure 6-1: Écran Paramètres système.

6.2 Détails laboratoire

Cet écran permet de configurer les coordonnées et le logo de l'établissement ou du laboratoire. Ces informations figureront sur tous les rapports imprimés produits par le système.

Cet écran permet aussi de définir le «Nom instrument», qui figurera dans l'interface utilisateur et les rapports imprimés.

Il n'est pas obligatoire de saisir des informations sur cet écran. Il sera toujours possible d'exécuter les analyses et de produire des rapports, même si certains ou la totalité des champs de cet écran n'ont pas été renseignés.

† Name	> 14:19:5
S HUNDER S S S S S S S S S S S S S S S S S S S	
Name	
nt Name	
nber	
ess / Email Address	
SelectLogo	
SelectLogo	

Figure 6-2: Écran Détails laboratoire

- 1. Pour accéder à l'écran «Détails laboratoire», sélectionner le bouton «Détails laboratoire» dans le menu «Paramètres système».
- 2. Entrer les informations relatives au laboratoire.
- 3. Appuyer sur le bouton «Enregistrer».
- 4. Les informations sont enregistrées dans le système.

6.3 Comptes Utilisateurs

Cet écran permet de gérer les éléments de connexion des utilisateurs du système. Dans cet écran, il est possible de créer ou d'effacer des comptes et de réinitialiser des mots de passe. Il est également possible de déverrouiller un compte bloqué (après la saisie répétée d'un mot de passe incorrect) et de contrôler la fonction d'échéance des mots de passe (elle demande aux utilisateurs de changer périodiquement de mot de passe).

Cet écran est accessible en appuyant sur le bouton «Comptes Utilisateurs» depuis l'écran «Paramètres système».

er Accou			ServicePSS / OPEI 03/31/2015 10
reate	Delete	Reset	Password
User List			
User Name	Role	Lock Out	Password Expiration
PSSAdmin	Administrator		Password Valid for (days)
USERNAME	Operator		60
			Save
6	¢ ø	Ť	

Figure 6-3: Écran Comptes Utilisateurs.

6.3.1 Création d'un nouveau compte utilisateur

Pour créer un nouveau Compte Utilisateur, procéder comme suit :

1. Appuyer sur le bouton «Créer» pour afficher la fenêtre de dialogue suivante :

User Marine	
Role	
Password	
Confirmation	
🗸 ок	X Cancel

Figure 6-4: Entrer les détails du nouveau compte.

- 2. Entrer un Nom Utilisateur pour le compte (il doit contenir au moins 8 caractères).
- 3. Sélectionner un statut d'utilisateur (Rôle) pour le compte.
- 4. Entrer un Mot de passe provisoire pour le compte.
- 5. Saisir de nouveau le Mot de passe provisoire dans la fenêtre de confirmation.
- 6. Appuyer sur le bouton «OK» pour confirmer le nouveau compte utilisateur.
- 7. Vérifier que le compte utilisateur ajouté figure bien dans la liste des utilisateurs et appuyer sur le bouton «Enregistrer».



Le statut de l'utilisateur permet de déterminer les fonctions de l'instrument auxquelles l'utilisateur pourra accéder.

	Opérateur	Analyste	Administrateur
Exécuter les analyses	•	•	•
Approuver les résultats des analyses		•	•
Approuver un cycle avec des analyses dont les calibrateurs ou les contrôles sont manquants ou périmés			•
Exporter des données à partir des cycles			•
Modifier les paramètres de système			•



Lorsqu'un utilisateur se connecte pour la première fois à un nouveau compte, il est invité à modifier le mot de passe provisoire défini lors de la création du compte.

6.3.2 Modification du mot de passe

Lors de la première connexion à un compte utilisateur nouveau ou si le mot de passe a été réinitialisé par un utilisateur ayant des droits Administrateur ou Service le système invitera l'utilisateur à remplacer le mot de passe provisoire par un mot de passe que seul l'utilisateur du compte connaîtra.

Après la première connexion, les utilisateurs pourront modifier leurs mots de passe à la demande, en cliquant sur le bouton «Changer mot de passe» depuis l'écran de connexion.

Les utilisateurs ayant des droits administrateur ou service peuvent réinitialiser le mot de passe de n'importe quel utilisateur depuis l'écran Compte utilisateur (voir paragraphe 6.3)

Change Password. Enter a new passwor	d (case sensitive).	
User Name Old Password New Password Confirmation		
🗸 ок	X Clear	Cancel

Figure 6-5: Fenêtre de dialogue « Changer mot de passe ».

Pour changer le mot de passe d'un compte utilisateur, il est nécessaire de saisir les informations suivantes :

- 1. Nom d'utilisateur: entrer le Nom Utilisateur.
- 2. Ancien mot de passe: entrer l'ancien mot de passe.
- 3. Nouveau mot de passe: entrer le nouveau mot de passe.
- 4. Répéter l'entrée du nouveau mot de passe.

Appuyer sur le bouton OK.

NOTE

L'accès aux informations des comptes doit être contrôlé selon la politique de sécurité du laboratoire.

6.4 Préférences

L'écran Préférences permet de configurer un certain nombre de paramètres du logiciel.

Cet écran est accessible en appuyant sur le bouton «Préférences» depuis l'écran «Paramètres système».

Preferences	Instrument Name : GL12PRT01 Instrument Status : READY	ServicePSS / Service OPEN mod 05/14/2018 15:57:3:
()) Language	b. Logger	
Date/Time	Logger Setting	
뫄 LIS	Sound	
🔁 UV Irradiat	ion	
Plot Colors		
6 ¢	Sr ti	• •••••••••••••••••••••••••••••••••••

Figure 6-6: Écran Préférences.

6.4.1 Langue

Cet écran permet de sélectionner la langue de l'interface utilisateur et des rapports.

Language	Instrument Name : GL12PRT0 Instrument Status : READY	1	ServicePSS / Service OPEN mode 05/14/2018 15:58:53
Language English(United States) English(Great Britain) Français Deutsch Italiano Português Español			
Log out System Settin	nos Maintenance	Ť Home	Save

Figure 6-7: Paramètres Langue

6.4.2 Date/Heure

Cet écran permet de régler la date et l'heure du système.

Date/Tin	ne	Instrument Name : GL12PRT01 Instrument Status : READY	AdminUser / Administrator OPEN mode 04/23/2015 17:09:45
	Date		Time
	4/23/2015	15	17: 9: 42
			Save
6	ø	ße	fi 🗖 0

Figure 6-8: Paramètres Date et Heure

6.4.3 SIL

Cet écran permet de configurer les préférences pour l'interface SIL.

S'adresser à l'Administrateur SIL pour plus de détails sur les paramètres nécessaires à l'installation du SIL.

Cocher les cases pour habiliter :

- I'interrogation du SIL pendant la configuration des analyses
- le téléchargement des résultats de tests approuvés vers le SIL.

STM 1394	LIS Interface		
Delimiter Value	LIS query of	luring assay setup	
Field	Automatic I	Upload Approved Result	
Repeat \		-Frank (FF)	
Component ^	ASTM 1381		
Escape &	Serial O TCP/	IP	
Starting Range SampleID All	COM Port	Parity	
Yes -	COM7	• None	•
Protocol Versions	Baud Rate		
V1.1 -		9600 -	
Apply sender's escape character	Data Bits		
No ·		8 •	
Accept recipient's escape character	Stop Bits		
No		1 -	
		1	
		- Sav	/e
		In Sal	/e

Figure 6-9: Paramètres de configuration du SIL

Cet écran permet également de configurer les options suivantes selon la norme ASTM 1394:

- Plage de départ Tous les ID échantillon: Oui = Active l'envoi de l'ordre Interrogation TOUS vers SIL (le système ELITe InGenius recevra tous les échantillons qui peuvent être analysés). Non = Active l'envoi de l'ordre Interrogation SID vers le système SIL (le système ELITe InGenius enverra un message d'interrogation au SIL uniquement pour les SID entrés).
- Versions de protocole:

V1.0 = non utilisée

V1.0.1 = protocole SIL qui garantit la rétrocompatibilité avec la version précédente du logiciel : ELITe InGenius système SW 1.2 (pour obtenir des détails, voir les caractéristiques du SIL)

V1.1 = nouveau protocole SIL (pour plus de détails, voir les caractéristiques du SIL)

ELITE InGenius

• Appliquer un caractère d'échappement de l'expéditeur et accepter un caractère d'échappement de l'expéditeur

Oui = le système ELITe InGenius et le SIL peuvent accepter les caractères spéciaux normalement utilisés dans le protocole ASTM, tels que: ^, &, \, |. Non = les caractères d'échappement ne seront pas acceptés.

Sample ID	Pathogen	LIS Alias	Assay	
1^	CMV	CMV	Model2 Patient	
28	CMV	CMV	Model2 Patient	
3	CMV	CMV	Model2 Patient	
4	CMV	CMV	Model2 Patient	
5	CMV	CMV	Model2 Patient	
6	CMV	CMV	Model2 Patient	

Figure 6-10: Appliquer le caractère d'échappement de l'expéditeur et accepter le caractère d'échappement du destinataire

• Option pour ASTM 1381 (moyens de connexion physique):

Série: définir les paramètres série corrects pour la communication (port COM, parité, débit en bauds, bits de données, bits d'arrêt). Les paramètres de port doivent correspondre aux exigences du SIL.

TCP/IP: La connexion LAN, le PC SIL doivent avoir une adresse IP statique. Le système ELITe InGenius fonctionne toujours en mode Client sur un port de destination spécifique. Le numéro de port de destination et l'adresse IP du PC SIL peuvent être définis dans les champs Adresse IP de destination (Destination IP Address) et Numéro du port de destination [0 - 65535] (Destination Port Number [0 - 65535]).

STM 1394		LIS Interface		
Delimiter	Value	LIS query durin	ig assay setup	
Field		Automatic Uplo	ad Approved Re	esult
Repeat \		1 575X		
Component ^		ASTM 1381		
Escape &		Serial () TCP/IP		
Starting Range SampleID All		Destination IP Address		
Yes		10.10.10.1		
Protocol Versions		Destination Port Number [0 -	65535]	
V1.1		65535		
Apply sender's escape character				
No	•			
Accept recipient's escape charac	ia'		PP Incel	Area Network
No	3		III total	A CO NETWORK
				Rave
c	5		644	0
	0	T	Lŕ	Hala

Figure 6-11: Configuration TCP/IP

6.4.4 Stérilisation UV

Cet écran permet de configurer la durée de la procédure de stérilisation UV lancée dans le cadre du processus de mise hors tension en fin de journée.

UV Irradiation	Instrument Name : GE12P Instrument Status : READY	PRT01 Adminitiser / Administration OPPR mod PY 04(23)(2015 17:12:2
UV Irradiation or	n Time	
30	Min.	
		Save
6 Ø	. Bi	₫ [7 @

Figure 6-10: Paramètres de configuration de la stérilisation UV.

6.4.5 Couleurs des courbes

Cet écran permet de configurer les styles des lignes pour les courbes d'analyses d'amplification par PCR et de fusion.

Le logiciel prend en charge jusqu'à 12 styles différents de lignes (pour un maximum de 12 positions ou 6 canaux).

Pour éliminer un style de ligne de la configuration initiale du graphique, utiliser le bouton RÉINITIALISER (RESET)



Figure 6-11: Paramétrage des couleurs des courbes.

6.4.6 Configuration des fichiers journaux

Cet écran permet de configurer la fonction de configuration du système ELITe InGenius.

Les paramètres de cet écran permettent de configurer la politique appliquée pour gérer les différents fichiers journaux créés pendant l'utilisation du système.

Si la fonction Effacement Automatique est habilitée, les fichiers journaux sont effacés du système après le nombre de jours spécifié par la Période Effacement Automatique.

Si la fonction Effacement Automatique est désactivée, les fichiers journaux restent indéfiniment dans le système.

Logger Setting	Instrument Name : GL12 Instrument Status : REAL	PRT01 JY	AdminUser / Administrato OPEN mod 04/23/2015 17:16:3
Auto Delete Auto Delete Period(days 100	s) DO		
			Save
Log out System Set	tings Maintenance	Home	

Figure 6-14: Paramètres des fichiers

6.4.7 Fichier journal

Cet écran permet d'afficher les différents fichiers journaux créés par le système ELITe InGenius.

Les fichiers journaux sont répartis selon les aires fonctionnelles suivantes :

- Système
- Débogage
- Fisics
- Opération
 - Astm

La liste déroulante «Log» permet de sélectionner l'affichage des différents types de journaux.

Des fichiers journaux séparés sont créés chaque jour. Le sélecteur «Date» permet de se déplacer entre les fichiers journaux historiques.

Appuyer sur le bouton «Effacer» pour effacer le fichier journal affiché.

Des copies des fichiers journaux peuvent être demandées par le support technique pour faciliter le dépannage.

Appuyer sur le bouton «Exporter fichier journal» pour exporter les données dans un fichier externe à partager avec le support technique.

				71		04/23/2015 17:19
_og S	System		Da	te 【	4/23/2015	15 🔉
0+1/23/2015 1 04/23/2015 15 04/23/2015 15 04/23/	5.39.29.333 5.39.50.348 5.39.52.95 5.40.14.378 5.40.14.378 5.40.17.485 5.40.24.841 5.40.424.841 5.40.49.551 5.40.49.551 5.40.49.551 5.40.58.427 5.57.47.881 5.57.55.00.63 5.57.55.20 5.57.55.20 5.57.52.80 5.57.53.80 5.57.55.80 5.57.55.80 5.57.53.80 5.57.53.80 5.57.53.80 5.57.53.80 5.57.53.80 5.57.53.80 5.57.53.80 5.57.55.80 5.57.53.80 5.57.55.80 5.57.53.80 5.57.55.55.55.55.55.55.55.55.55.55.55.55	AdminUser / Administrator AdminUser / Administrator EVENT 06-0407 EVENT 06-0407 EVENT 06-0310 AnalystUser / Analyst AnalystUser / Analyst EVENT 06-0310 AdminUser / Administrator AdminUser / Administrator	WARNING EVENT 18-0205 EVENT 66-0313 Password change User Login : Ana INFO 11-0001 EVENT 08-0106 EVENT 08-0106 EVENT 08-0106 EVENT 08-0106 EVENT 08-0106 INFO 11-0001 INFO 11-0001 INFO 11-0001 INFO 11-0001 INFO 11-0001 INFO 11-0001 EVENT 08-0106	Ta-ozou User User Account / User Logout : ad for user : Ana ystUser The following i Inventory man User Logout : infUser The following i The following i	Name nocrecognized. Valded : AnalystUser AdminUser lystUser Lot Numbers of CMV_A Mi ager was saved.Block-A AnalystUser Lot Numbers of CMV_A Mi Lot Numbers of CMV_A Mi	onoreagent may be used onoreagent may be used
Exp	port Log				-	Delete

Figure 6-12: Écran Fichiers journaux

Dans les détails, à partir de l'écran «Configuration des fichiers journaux» (Logger Setting), sélectionner «Exporter fichier journal» (Export Log). Ensuite, dans la fenêtre «Sélectionner le journal à exporter» (Select the log to be exported), choisir l'option «Journaux dans une plage prédéfinie» (Logs in a predefined range) et choisir la plage de dates appropriée dans les champs «De» (From) et «À» (to).

Appuyer ensuite sur le bouton OK et, dans le menu des dossiers, sélectionner le lecteur flash USB qui a été inséré comme emplacement d'enregistrement des données.

Appuyer à nouveau sur le bouton OK. Le message «Journal exporté avec succès» (Log Successfully exporté) s'affiche une fois le téléchargement terminé.

Après avoir validé le dernier «OK», retirer le lecteur flash USB de l'instrument. Les fichiers journaux seront désormais disponibles dans un format compressé (zip), et le nom de fichier inclura un code de date tel que: JournalExport_aaaammjj_hhmmss.zip. Il n'est pas nécessaire d'extraire le fichier avant de l'envoyer au service de support technique ELITechGroup pour examen.

Logger	Instrument I Instrument 9	Namo : GL1209 Status : READY	101		ServicePSS / Service OPEN mode 02/05/2016 12:09:04
Log	 Select the log to be All logs Logs in a pred 	exported. defined r	ange		
	From 2/1/2016	15	To 2/5/2016	15	
Export	и мок		×	Cancel	Delete
Log out	System Settings Mainte	S nance	Home		Rep

6.5 **Programmation d'une analyse**

Les protocoles d'analyse sont chargés dans le système via l'écran «Programmer analyses».

«Programmer analyses» est accessible depuis l'écran «Paramètres système».

Les informations des analyses peuvent être chargées automatiquement sur le système, soi à partir des informations des codes-barres fournies par ELITech dans le kit Analyse ("Lecture codes-barres"), ou depuis une clé USB (Flash Drive).

rogram/Edit A	Assay Instrum	ent Name:GL12PRT01 ent Status:READY		ServicePSS / Sen OPEN m 05/14/2018 16:13
General Settings	PCR Control	Interpretation Model	Assay Products	Data Processing
Assay Name				
Open				
athogen/Target				
IS Alias				
Sample Matrix				
Sample Type	Patient :	Sample 🛛 🔘 Calibrat	tors O Controls	
Sample Matrix				
Extraction				
Extraction Cassette Na	ame			
Extraction Input Vol.		200 µL		
Extraction Elution Vol.		100 µL		
Edit	Сору	Delete	Save	🔘 Flash Drive
6	8	<i>s</i> *	E.	0
Log and Free	tom Cottings Ma	intenance Hom	L↑ Un	Hole

Figure 6-13: Écran Programmer analyses.

ELITE InGenius 6.5.1 Chargement depuis la mémoire externe (Flash Drive) Pour utiliser cette fonction, il est nécessaire de brancher une clé USB sur le système ΝΟΤΕ ELITe InGenius via le connecteur USB. WARNING Il est recommandé de vérifier que les clés USB sont exemptes de virus informatiques (en utilisant un logiciel antivirus tiers) avant de les brancher sur le système ELITe InGenius. Insérer la clé USB contenant les fichiers des Protocoles d'analyse dans le port USB du 1. système ELITe InGenius. 2. Appuyer sur le bouton «Flash Drive». Accéder au fichier des Protocoles d'analyse sur la clé USB, en utilisant la fenêtre de 3. dialogue à l'écran. 4. Appuyer sur le bouton «OK» pour charger le fichier des Protocoles d'analyse sélectionné. 5. Les informations relatives à l'analyse s'afficheront après leur lecture. En plus du chargement du protocole d'analyse, le système tentera de charger les autres ΝΟΤΕ données de configuration dont il a besoin pour exécuter l'analyse: paramètres calibrateurs, contrôles, Réactifs, Matrice d'échantillons, etc. Ces paramètres supplémentaires ne seront chargés que s'ils ne sont pas déjà enregistrés dans le système ELITe InGenius.

6.6 Modifier analyse (création, modification, copie et suppression de Protocoles d'analyse)

L'écran «Modifier analyse» permet de :

- créer de nouveaux Protocoles d'analyse
- modifier des Protocoles d'analyse existants
- éliminer des analyses mémorisées
- copier/renommer des analyses «IVD Cleared» ou «Ouvertes» sur le système.

Cette section décrit les opérations de base nécessaires pour gérer les Protocoles d'analyse stockés dans le système. Pour plus d'informations détaillées relatives aux différents paramètres d'analyses et aux modèles d'interprétation des résultats, se reporter au paragraphe 6.7.

Cet écran est accessible en appuyant sur le bouton «Modifier analyse» (Edit Assay) depuis l'écran «Paramètres système» (System Settings screen).

NOTE Il n'est pas possible de modifier les programmes des analyses approuvées IVD sans en copier préalablement le test

Les Protocoles d'analyse IVD sont disponibles en lecture uniquement sur le système ELITe InGenius. Aucun changement n'est possible.

Il est possible de copier/renommer des analyses approuvées IVD. Ces analyses deviendront «Ouvertes» et les paramètres du programme seront modifiables. L'analyse approuvée IVD originale restera en lecture seule.

rogram/Edit As	say Instrum Instrum	ent Name:GL12P ent Status:READY	RT01		ServicePS5 / Servic OPEN mod 05/14/2018 16:13:3
General Settings	PCR Control	Interpretation	Model	Assay Products	Data Processing
Assay Name					
Dpen					
Pathogen/Target					
IS Alias					
Sample Matrix					
Sample Type	Patient S	Sample 🛛 🔘	Calibrat	ors O Controls	
Sample Matrix					
Extraction					
Extraction Cassette Name	e				
Extraction Input Vol.		200	μL		
Extraction Elution Vol.		100	μL		
Edit	Сору	De	lete	Save	🔘 Flash Drive
6	Ċ.	ş	*	m	0
Log out System	n Settings Ma	intenance	Home	e Up	Help

Figure 6-14: Écran Modifier analyses.

6.6.1 Créer un nouveau Protocole d'analyse

Pour créer un nouveau Protocole d'analyse, il faut renseigner les champs de l'écran «Modifier analyse» puis appuyer sur le bouton «Enregistrer».

Le système vérifiera que tous les paramètres nécessaires ont bien été renseignés, avant de demander à l'utilisateur d'entrer un nom pour le nouveau Protocole d'analyse.

6.6.2 Modifier un Protocole d'analyse existant

Pour modifier un Protocole d'analyse existant, appuyer sur le bouton «Modifier» puis sélectionner l'analyse à modifier dans la liste affichée.

		Clear
Name	Туре	Matrix
BKV ELITe_STD_03	Calibrators	
CMV ELITE MGB Kit_Calibrator_00	Calibrators	
EBV ELITe MGB Kit_Calibrator_01	Calibrators	
JCV ELITe_STD_02	Calibrators	
Qualification Assay Calibrators_00	Calibrators	
BKV ELITe_NC_03	Controls	
BKV ELITe_PC_03	Controls	
CMV ELITE MGB Kit_Negative Control_00	Controls	
CMV ELITe MGB Kit_Positive Control_00	Controls	
EBV ELITe MGB Kit_Negative Control_01	Controls	
EBV ELITe MGB Kit_Positive Control_01	Controls	
JCV ELITe_NC_02	Controls	
TOU FLITT- DC 03	Controlo	

Figure 6-15: Liste de sélection des analyses

Lorsqu'on sélectionne une analyse dans la liste, ses paramètres sont chargés sur l'écran «Modifier analyse» si le Protocole d'analyse est Ouvert, il est possible d'enregistrer les modifications à l'aide du bouton Enregistrer. Si le Protocole d'analyse est IVD, il sera uniquement possible de visualiser ses paramètres.

Lors de l'enregistrement d'un Protocole d'analyse modifié, le système demande à l'utilisateur d'en reconfirmer le nom avant de terminer l'enregistrement.

6.6.3 Effacer un Protocole d'analyse existant

Pour effacer un Protocole d'analyse existant, appuyer sur le bouton Modifier, puis sélectionner l'analyse à modifier dans la liste affichée (voir Figure 6-18).

Lorsqu'on sélectionne une analyse dans la liste, ses paramètres sont chargés sur l'écran «Modifier analyse».

L'on pourra ensuite effacer le Protocole d'analyse en appuyant sur le bouton «Effacer».
6.6.4 Copier un Protocole d'analyse existant

Pour copier un Protocole d'analyse existant, appuyer sur le bouton «Copier», puis sélectionner l'analyse à copier dans la liste affichée (voir Figure 6-15)

Les Protocoles d'analyse créés en utilisant la fonction Copier seront toujours marqués comme des analyses Ouvertes, indépendamment du fait que l'original soit Habilité IVD ou pas.

Après avoir apporté les modifications nécessaires, l'utilisateur pourra les enregistrer dans le Protocole d'analyse, en appuyant sur le bouton «Enregistrer».

Lors de l'enregistrement du Protocole d'analyse modifié, le système demandera à l'utilisateur d'en reconfirmer le nom avant de terminer l'opération d'enregistrement.

6.7 Paramètres d'analyses et modèles d'interprétation

L'écran Modifier Analyse comprend plusieurs onglets contenant les paramètres utilisés par le système ELITe InGenius pour contrôler l'exécution d'un cycle et l'interprétation des résultats, une fois le cycle terminé.

Le système ELITe InGenius supporte à la fois les analyses habilitées IVD (lecture seulement) et les analyses ouvertes (modifiables, RUO). Les analyses IVD peuvent être affichées dans «Modifier analyse», mais il n'est pas possible de modifier leurs paramètres.

General Settings	PCR Control	Interpretatio	in Model	Assay Products	Data Processing
Assay Name		BKV ELITe_STD_0	13		
Open					
Pathogen/Target		BKV			
.IS Alias		BKV			
Sample Matrix					
Sample Type	O Patie	ent Sample 🛛 🧃	Calibrator	rs O Controls	
Sample Matrix					
Extraction					
Extraction Cassette Name	ELITe InG	enius SP 200			
Extraction Input Vol.		200	μL		
Extraction Elution Vol.		100	μL		
Sonication					
Sonication On Time		0	seconds		
Sonication Off Time		0	seconds		
Sonication Cycle		0			
Other Parameters					
Dilution Factor		1.0	5		

6.7.1 Modifier analyse : Paramètres Généraux

Figure 6-19: Modifier Analyse - Onglet Paramètres Généraux

Nom Analyse

Il s'agit du nom utilisé dans l'écran Configuration cycle pour sélectionner l'analyse. Il doit identifier l'analyse de manière univoque. Le nom peut être uniquement modifié lors de l'enregistrement des paramètres généraux avec la commande Enregistrer. Le Nom Analyse ne peut pas être directement modifié à l'écran

Pathogène/Cible

permet de regrouper certaines analyses. Par exemple, si plusieurs protocoles d'analyse ont été créés pour différentes matrices (par exemple «WB», «Plasma», «Urine»), ils peuvent tous partager un(e) Pathogène/Cible commun(e) (ex.«CMV»)

• Type d'échantillon

définit si le protocole d'analyse est utilisé pour réactualiser les calibrations ou les contrôles stockés dans le système ou pour produire un résultat pour un échantillon de patient. Des Protocoles d'analyse séparés et distincts sont nécessaires pour produire les résultats des contrôles, les courbes de calibration et les résultats des échantillons de patients pour chaque pathogène (ex. analyse CMV CAL, analyse CMV POS CTL, analyse CMV NEG CTL, analyse CMV WB).

- Matrice d'échantillons
 Ce champ permet de choisir la Matrice d'échantillons qui doit être utilisée pour l'analyse.
 Les matrices biologiques disponibles ici sont prises dans la base de données des matrices d'échantillons (voir paragraphe 6.8)
- Nom Cassette d'extraction
 Ce champ permet de choisir la Cassette d'extraction qui sera utilisée pour l'analyse.
- Vol. d'extraction indique le volume d'entrée attendu par la Cassette d'extraction spécifiée dans le champ précédent.
- Vol. d'élution de l'extraction indique le volume d'éluat que l'on souhaite obtenir lors du processus d'extraction. Ce volume peut être sélectionné dans un menu contextuel.
- Temps d'arrêt / Temps de service / Cycle de sonication
 Ces trois champs permettent de spécifier les paramètres de sonication pour l'analyse. Si la Sonication n'est pas nécessaire, configurer le Temps Sonication sur zéro.
- Facteur de dilution indique le facteur de dilution des échantillons primaires à utiliser pour l'analyse. Il est utilisé pour calculer les résultats des analyses quantitatives.

General Settings	PCR Control	Interpretation Model	Assay Products	Data Processing
R Cassette				
PCR Cassette ID				
CR Input Elution Vol.		10 µL		
ermal Profile - Pre-Cycle				
Pre-Cycle Steps		2		
Step Tempera	ature Time			
(°C)	(Sec.)			
2	40 10			
101 as 0 201 is	a 4			
ermal Profile - Amplificati	on Cycle	45		
Amplification Cycles		45		
Amplification Steps		2		
Stop Te	mperature Tim	e Road Eluproces	200	
Step (°(C) (Se	c.) Read Fluoresce	lice	
Denaturation	95	5		
extension	65	30		
ermal Profile - Melt				
Meit Required	0	Yes (💿 No	
Allow user to override	0	Yes (No No	
	0		0,110	
Pre-Cycle				
Temperature		7	0 °C	
Time		60	0 seconds	
Penaturation Temperat	ure	q	5 °C	
senaturation remperat		1	5 seconds	
Denaturation Time	re	4	0 °C	
Start Ramp Temperatur	-	6	0 seconds	
Denaturation Time Start Ramp Temperatur Start Hold Time			0 °C	
Denaturation Time Start Ramp Temperatur Start Hold Time End Ramp Temperature	8	8		
Senaturation Time Start Ramp Temperatur Start Hold Time End Ramp Temperature Femperature Incremen	t	8	5 °C/Scan	
Start Ramp Temperatur Start Ramp Temperatur Start Hold Time End Ramp Temperature Femperature Increment	t IIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIII	8 0. Сору	5 °C/Scan	Save

6.7.2 Modifier analyse : Contrôle PCR

Figure 6-20: Modifier analyse - Onglet contrôle PCR

Cet onglet permet de définir les paramètres pour l'étape PCR du processus.

- Numéro de la Cassette PCR Dans de futures versions, il sera utilisé pour spécifier un réactif dans une cassette PCR.
 A laisser en blane si queune secont de réactife PCR plast requise
 - A laisser en blanc si aucune cassette de réactifs PCR n'est requise.
- Volume d'élution d'entrée PCR Ce champ spécifie le volume d'éluat à utiliser pour la réaction PCR.
- Profil thermique Pré-cycle
- Profil thermique Cycle d'amplification
- Profil thermique Fusion
 Ces champs spécifiques indiquent le profil thermique de la réaction PCR. Un Pré-Cycle
 individuel est utilisé, puis un nombre de cycles d'amplification répétés et, enfin, une rampe
 de températures de fusion (en option suivant le modèle d'interprétation utilisé).

t Assay	Instru	ment Name : 1 ment Status : R	READY			09/0	OPE
General Settings	PCR Control	Interpre	etation Model	Assay	Products	Data Pr	ocessing
's and Tm's only	🔘 Yes		No				
odel	Model2 ((2.0.1)					
verview	Model2 (Quantitative w	vith Ct Limits				
escription	Model 2 where be	is for use with oth CT and qu	h a simple qua Jantity limits a	intitative ass re used.	say with	one or more targ	ets
IU Conversion Avail	able						
Conversion Factor			1.00				
irget(s)			1				
(e)			1				
(e) Ithushau(a)			-				
liibrator(s)	3		1				
annel Configuration				6			
H Used	Dye Name	Ct Threshold	Tm Threshold	Target		Target Name	
1 🔽 FAM		0.47	10.0	Target1	CMV	9	
2		0.00	0.0				_
3		0.00	0.0				_
4	r	0.00	0.0	10	10		
6 🗌	5	0.00	0.0	IC.	IC		
ecific Parameters	1940				ONNE		
1 IC Dve CMatrix	Item		1.5		Value		*
2 IC Dye Ct_Limit			31.00				E.
3 Negative Control Tar	get 1 Dye Ct_minN		33.00				
4 Negative Control IC I	Dye Ct_minN		31.00 Enllord Cl	anno reserva	he		
6 Calibrator Failed Inte	erpretation French		Failed-C	hange reagen	s		10
7 Calibrator Failed Inte	erpretation German		Failed-Cl	hange reagen	ts		
8 Calibrator Failed Inte	erpretation Italian		Failed-Cl	hange reagen	ts		
9 Calibrator Failed Inte	erpretation Portuguese		Failed-Cl	hange reagen	ts to		
11 Calibrator Passed Inte	erpretation English		Passed	ionge reagen	1.5		
12 Calibrator Passed Int	erpretation French		Passed				
13 Calibrator Passed Int	erpretation German		Passed				
14 Calibrator Passed Int 15 Calibrator Passed Int	erpretation Italian		Passed				
16 Calibrator Passed Int	erpretation Spanish		Passed				
	Edit	Сору	I	Delete		Save	
				-		and the second s	

6.7.3 Modifier analyse : Modèle d'interprétation

Figure 6-21: Modifier Analyse - Onglet Modèle d'interprétation

• Ct et Tm seulement

Ce paramètre peut être configuré pour les analyses qui doivent produire uniquement des valeurs Ct et Tm et qui ne doivent effectuer aucune autre interprétation de résultats. Si les valeurs Ct et Tm sont sélectionnées, seul le tableau Configuration Canaux devra être renseigné (tous les autres champs de cet onglet sont désactivés).

Modèle

Il spécifie le modèle d'interprétation des résultats qui doit être utilisé pour produire les résultats de cette analyse. Voir ci-dessous pour plus d'informations sur les différents modèles d'interprétation disponibles.

Aperçu/Description

Ces champs fournissent des informations supplémentaires concernant le modèle d'interprétation sélectionné.

Unités d'expression des résultats / Facteur de conversion IU

Si le modèle d'interprétation sélectionné fournit un résultat quantitatif, ce champ peut être utilisé pour spécifier si les résultats doivent être exprimés en copies/mL, gEq/mL ou IU/mL. Si les unités d'expression sont configurées sur IU/mL, il faudra spécifier aussi le facteur de conversion de copies/mL à IU/mL

• Cible(s)

Ce champ spécifie combien de cibles doivent être détectées dans une analyse en multiplex. Étant donné que le système ELITe InGenius assure la détection d'un maximum de six longueurs d'onde, il peut prendre en charge des analyses avec un maximum de cinq cibles en multiplex plus un contrôle interne. Contacter votre représentant ELITech pour plus d'informations.

Cl(s)

Ce paramètre est déterminé par le modèle d'interprétation sélectionné. Généralement, un seul contrôle interne est utilisé pour chaque analyse.

Calibrateur(s)

Ce paramètre est déterminé par le modèle d'interprétation sélectionné. La version actuelle du logiciel supporte un seul calibrateur pour chaque analyse, même si celle-ci est multiplexée. À l'avenir, il sera possible de spécifier différents calibrateurs pour chacun des canaux multiplexés.

- Configuration canaux
 - o Utilisé
 - Nom du Fluochrome
 - Seuil Ct
 - Seuil Tm
 - Cible
 - Nom de la cible

Ces paramètres permettent de configurer les canaux optiques utilisés par l'analyse et associés aux différentes cibles et au contrôle interne.

• Paramètres spécifiques

Pour chaque modèle d'interprétation, il existe un certain nombre de paramètres utilisés pour valider les calibrations, les contrôles et les résultats des échantillons. Il est également possible de personnaliser les messages de texte émis par les modèles lors de l'affichage des résultats à la fin d'un cycle. Pour d'autres informations concernant ces paramètres, contacter le service d'assistance technique ELITechGroup.

6.7.3.1 Modèle 1 - Qualitatif avec limites Ct

Ce modèle est utilisé pour une analyse qualitative individuelle avec une cible et un contrôle interne, où les limites Ct sont utilisées pour valider le résultat (ex. Toxoplasmose). Ce modèle utilise aussi un contrôle positif et un contrôle négatif pour fournir un niveau supplémentaire de validation des résultats.

Au moins trois Protocoles d'analyse doivent être configurés pour le modèle 1 :

- Protocole d'analyse (contrôle positif)
- Protocole d'analyse (contrôle négatif)
- Protocole d'analyse (échantillon)

Le diagramme suivant montre les rapports entre la logique du modèle d'interprétation et les protocoles d'analyse, les résultats du cycle et les approbations dans la base de données pour les analyses du modèle 1.



Figure 6-22: Description générale du modèle 1

Avec le	modèle	1 ۱	v2.0.2,	les	résultats	des	échantillons	sont	générés	en	utilisant le)
tableau o	décisionr	nel	suivant									

Ct cible Fluochrome	Ct Cl Fluochrome	Autres cibles Ct Fluochrome	Résultat échantillon	Interprétation des résultats
Ct cible Fluochrome > Ct_Limite cible	CI Ct Fluochrome > Ct_Limite CI Fluochrome	Toutes les autres Ct cibleN Fluochrome > TCt_Limite cibleN Fluochrome	Non valide	Texte d'interprétation : non valide
T NOCHTOME	CI Ct Fluochrome > Ct_Limite CI Fluochrome	Au moins une autre Ct cibleN Fluochrome ≤ Ct_Limite cibleN Fluochrome	Valide, Négatif	Texte d'interprétation : valide, négatif
	Ct Fluochrome Cl ≤ Ct_Limite Cl Fluochrome	NA	Valide, Négatif	Texte d'interprétation : valide, négatif
Ct cible Fluochrome ≤ Ct_Limite cible	CI Ct Fluochrome > Ct_Limite CI Fluochrome	NA	Valide, Positif	Texte d'interprétation : positif valide
Fluochrome	CI Ct Fluochrome ≤ Ct_Limite CI Fluochrome	NA	Valide, Positif	Texte d'interprétation : positif valide

Tableau 6-1: Modèle 1 - Logique d'interprétation des échantillons

Tous les paramètres personnalisables suivants sont définis dans l'écran Modifier analyse, l'onglet Modèle d'interprétation et le paragraphe Paramètres Spécifiques du Protocole d'analyse :

- Ct Limite Cible
- CI Ct Limite fluorochrome
- Texte d'interprétation: non valide
- Texte d'interprétation: négatif valide
- Texte d'interprétation: positif valide

Une logique semblable est appliquée pour valider les contrôles positifs et négatifs. Pour plus d'informations, contacter le service d'assistance technique ELITechGroup.

6.7.3.2 Modèle 2 - Quantitatif avec limites Ct

Ce modèle est utilisé pour une analyse quantitative individuelle avec une cible et un contrôle interne, où les limites Ct et de quantité sont utilisées pour valider le résultat (ex. CMV). Ce modèle requiert un calibrateur pour la conversion des Ct aux quantités, et utilise aussi un contrôle positif et un contrôle négatif pour fournir un niveau supplémentaire de validation des résultats.

Au moins quatre Protocoles d'analyse doivent être configurés pour le modèle 2 :

- Protocole d'analyse (calibrateur)
- Protocole d'analyse (contrôle positif)
- Protocole d'analyse (contrôle négatif)
- Protocole d'analyse (échantillon)

Le diagramme suivant montre les rapports entre la logique du modèle d'interprétation et les protocoles d'analyse, les résultats du cycle et les approbations dans la base de données pour les analyses du modèle 2.



Figure 6-23: Description générale du modèle 2

Avec le modèle 2, les résultats des échantillons de patients sont validés en utilisant le tableau décisionnel suivant :

Ct cible Fluochrome	Ct Cl Fluochrome	Résultat échantillon	Interprétation des résultats qualitatifs
Ct Cible Fluochrome > Ct_Limite Cible Fluochrome	CI Ct Fluochrome > Ct_Limite CI Fluochrome	Non valide	Texte d'interprétation : non valide
	CI Ct Fluochrome ≤ Ct_Limite CI Fluochrome	Valide, Négatif	Texte d'interprétation : valide, négatif
Ct Cible Fluochrome ≤ Ct Limite Cible Fluochrome	CI Ct Fluochrome > Ct_Limite CI Fluochrome	Valide, Positif	Texte d'interprétation : valide, positif
	CI Ct Fluochrome ≤ Ct_Limite CI Fluochrome	Valide, Positif	Texte d'interprétation : valide,positif

Tableau 6-2: Modèle 2 - Logique d'interprétation des échantillons

Tous les paramètres personnalisables suivants sont définis dans l'écran Modifier analyse, l'onglet Modèle d'interprétation et le paragraphe Paramètres Spécifiques du Protocole d'analyse :

- Ct Limite Cible
- CI Ct Limite fluorochrome
- Texte d'interprétation: non valide
- Texte d'interprétation: négatif valide
- Texte d'interprétation: positif valide

Une logique semblable est appliquée pour valider les contrôles positifs et négatifs. Pour plus d'informations, contacter le représentant ELITechGroup.

La concentration cible est calculée à l'aide de l'algorithme suivant :

Quantité x Ve x Cf x Df

Concentration cible = -----

Vi x Va x Ep

Où :

- La concentration cible est le titre cible initial dans l'échantillon en copies / mL, gEq / mL ou IU / mL cibles (en fonction de la demande de l'utilisateur et de la valeur Cf utilisée).
- La quantité représente les copies / réaction cibles calculées par le logiciel à partir de la courbe de calibration Ct cible et PCR seulement : Quantité (copies / rxn) = f(Courbe de calibration, Ct)
- Ve est le volume d'élution (volume ajouté aux billes) en uL.

- Cf est le facteur de conversion, défini dans le protocole d'analyse.
 - \circ pour copies / mL cibles Cf = 1
 - \circ pour gEq / mL cibles Cf = 1 gEq / copie
 - \circ pour IU / mL cibles Cf = 0,1 à 10 IU / copie
- Df est le facteur de dilution (1 à 10), défini dans le protocole d'analyse ou pendant la configuration du cycle.
- Vi est le volume d'entrée d'extraction en mL (0,2 ou 1,0), défini dans le protocole d'analyse.
- Va est le volume d'élution (volume de sortie d'extraction) transféré dans la réaction d'amplification en uL / réaction (5 à 50), défini dans le protocole d'analyse.
- Ep est l'efficacité de la procédure (0,1 à 1,0), définie dans le protocole d'analyse et le tableau des matrices.
- Perte Elution est le volume d'éluat perdu lors du transfert de la cassette d'extraction au tube d'éluat.

6.7.3.3 Modèle 3 – Différentiel à deux cibles, avec des résultats des interprétations

Ce modèle est utilisé pour une analyse qualitative individuelle avec deux cibles et un contrôle interne, où les limites Ct et la différence entre le Ct des deux cibles sont utilisés pour valider le résultat (ex. MRSA/SA). Ce modèle utilise aussi un contrôle positif et un contrôle négatif pour fournir un niveau supplémentaire de validation des résultats.

Au moins trois Protocoles d'analyse doivent être configurés pour le modèle 3 :

- Protocole d'analyse (contrôle positif)
- Protocole d'analyse (contrôle négatif)
- Protocole d'analyse (échantillon)

Le diagramme suivant montre les rapports entre la logique du modèle d'interprétation et les protocoles d'analyse, les résultats du cycle et les approbations dans la base de données pour les analyses du modèle 3.



Figure 6-24: Description générale du modèle 3

Fluochrome	Fluochrome	∆ Ct = Ct1-Ct2	Ct Cl	Résultat é	chantillon	Interprétation
cible 1 (Ct1)	cible 2 (Ct2)	si (Ct1 < Ct2) on aura dCtLimite = dCtLimite1 ou dCtLimite =	Fluochrome	Résultat A	Résultat B	des résultats
Ct Elucobromo	Ct Elucobromo 0	dCtLimite2		Nenvolide	Nenvolide	Tayta
1 > Ct_Limite Fluochrome Cible 1	> Ct_Limite Fluochrome Cible 2	NA	CI Ct Fluochrome ≥ Ct_Limite CI Fluochrome	Non valide	Non valide	d'interprétation: non valide
			CI Ct Fluochrome < Ct_Limite CI Fluochrome	Valide, Négatif	Valide, Négatif	Texte d'interprétation: négatif valide
	Ct Fluochrome Cible2 ≤ Ct_Limite Fluochrome	∆ Ct NA	CI Ct Fluochrome ≥ Ct_Limite CI Fluochrome	Valide, Négatif	Valide, Négatif	Texte d'interprétation: négatif valide
	Cible2		CI Ct Fluochrome < Ct_Limite CI Fluochrome	Valide, Négatif	Valide, Négatif	Texte d'interprétation: négatif valide
Ct Fluochrome Cible1 ≤ Ct_Limite Fluochrome	Ct Fluochrome Cible2 > Ct_Limite Fluochrome	∆ Ct NA	CI Ct Fluochrome ≥ Ct_Limite CI Fluochrome	Valide, Positif	Valide, Négatif	Texte d'interprétation A: positif valide
Cible1	Cible2		CI Ct Fluochrome < Ct_Limite CI Fluochrome	Valide, Positif	Valide, Négatif	Texte d'interprétation A: positif valide
	Ct Fluochrome Cible2 ≤ Ct_Limite Fluochrome	∆ Ct ≥ Delta Ct Limite	CI Ct Fluochrome ≥ Ct_Limite CI Fluochrome	Valide, Positif	Valide, Négatif	Texte d'interprétation A: positif valide
	Cible2		CI Ct Fluochrome < Ct_Limite CI Fluochrome	Valide, Positif	Valide, Négatif	Texte d'interprétation A: positif valide
		∆ Ct < Delta Ct Limite	CI Ct Fluochrome ≥ Ct_Limite CI Fluochrome	Valide, Positif	Valide, Positif	Texte d'interprétation B: positif valide
			CI Ct Fluochrome < Ct_Limite CI Fluochrome	Valide, Positif	Valide, Positif	Texte d'interprétation B: positif valide

Avec le modèle 3, les résultats des échantillons de patients sont validés en utilisant le tableau décisionnel suivant :

Tableau 6-3: Modèle 3 - Logique d'interprétation des échantillons

Tous les paramètres personnalisables suivants sont définis dans l'écran Modifier analyse, l'onglet Modèle d'interprétation et le paragraphe Paramètres Spécifiques du Protocole d'analyse :

- Ct_Limite Fluochrome Cible 1
- Ct_Limite Fluochrome Cible 2
- Delta Ct Limite
- CI Ct Limite fluorochrome

- Texte d'interprétation: non valide
- Texte d'interprétation: négatif valide
- Texte d'interprétation A: négatif valide
- Texte d'interprétation B: négatif valide

Une logique semblable est appliquée pour valider les contrôles positifs et négatifs. Pour plus d'informations, contacter le service d'assistance technique ELITechGroup.

6.7.3.4 Modèle 4 - Deux cibles avec interprétation

Ce modèle est utilisé pour une analyse qualitative individuelle avec deux cibles et un contrôle interne, où les limites Ct sont utilisées pour valider le résultat (ex. *C. diff*). Ce modèle utilise aussi un contrôle positif et un contrôle négatif pour fournir un niveau supplémentaire de validation des résultats.

Au moins trois Protocoles d'analyse doivent être configurés pour le modèle 4 :

- Protocole d'analyse (contrôle positif)
- Protocole d'analyse (contrôle négatif)
- Protocole d'analyse (échantillon)

Le diagramme suivant montre les rapports entre la logique du modèle d'interprétation et les protocoles d'analyse, les résultats du cycle et les approbations dans la base de données pour les analyses du modèle 4.



Figure 6-25: Description générale du modèle 4

Fluochrome cible	Fluochrome cible	Ct Cl	Rés	ultat	Interprétati
1 (Ct1)	2 (Ct2)	Fluochrome	échar	ntillon	on des
			Résultat A	Résultat R	résultats
Ct Fluochrome1 ≥ Ct_Limite Fluochrome Cible1	Ct Fluochrome Cible2 ≥ Ct_Limite Fluochrome Cible2	CI Ct Fluochrome ≥ Ct_Limite CI Fluochrome	Non valide	Non valide	Texte d'interprétatio n: non valide
		CI Ct Fluochrome < Ct_Limite CI Fluochrome	Valide, Négatif	Valide, Négatif	Texte d'interprétatio n: négatif valide
	Ct Fluochrome Cible2 < Ct_Limite Fluochrome Cible2	CI Ct Fluochrome ≥ Ct_Limite CI Fluochrome	Valide, Négatif	Valide, Positif	Texte d'interprétatio n: positif valide
		CI Ct Fluochrome < Ct_Limite CI Fluochrome	Valide, Négatif	Valide, Positif	Texte d'interprétatio n: positif valide
Ct Fluochrome Cible1 < Ct_Limite Fluochrome Cible1	Ct Fluochrome Cible2 ≥ Ct_Limite Fluochrome Cible2	CI Ct Fluochrome ≥ Ct_Limite CI Fluochrome	Valide, Positif	Valide, Négatif	Texte d'interprétatio n: positif valide
		CI Ct Fluochrome < Ct_Limite CI Fluochrome	Valide, Positif	Valide, Négatif	Texte d'interprétatio n: positif valide
	Ct Fluochrome Cible2 < Ct_Limite Fluochrome Cible2	CI Ct Fluochrome ≥ Ct_Limite CI Fluochrome	Valide, Positif	Valide, Positif	Texte d'interprétatio n: positif valide
		CI Ct Fluochrome < Ct_Limite CI Fluochrome	Valide, Positif	Valide, Positif	Texte d'interprétatio n: positif valide

Avec le modèle 4, les résultats des échantillons de patients sont validés en utilisant le tableau décisionnel suivant :

Tableau 6-4: Modèle 4 - Logique d'interprétation des échantillons

Tous les paramètres personnalisables suivants sont définis dans l'écran Modifier analyse, l'onglet Modèle d'interprétation et le paragraphe Paramètres Spécifiques du Protocole d'analyse :

- Ct_Limite Fluochrome Cible 1
- Ct_Limite Fluochrome Cible 2
- CI Ct Limite fluorochrome
- Texte d'interprétation: non valide
- Texte d'interprétation: négatif valide
- Texte d'interprétation: positif valide

Une logique semblable est appliquée pour valider les contrôles positifs et négatifs. Pour plus d'informations, contacter le service d'assistance technique ELITechGroup.

6.7.3.5 Modèle 7 – Résultats qualitatifs et identification de la cible avec utilisation de la courbe de fusion

Ce Modèle s'utilise dans les analyses qualitatives avec une ou plusieurs cibles et un contrôle interne où les limites des Ct sont employées pour valider les résultats et où une analyse de fusion est utilisée pour déterminer la présence d'une cible (ex. Influence A&B / RSV).

Le modèle 7 peut discriminer jusqu'à un maximum de trois plages de températures de fusion des cibles par longueur d'onde.

Ce modèle utilise aussi un contrôle positif et un contrôle négatif pour fournir un niveau supplémentaire de validation des résultats.

Il faut au moins 3 protocoles d'analyse pour configurer le Modèle 7:

- Protocole d'analyse (contrôle positif)
- Protocole d'analyse (contrôle négatif)

Protocole d'analyse (échantillon)

Le diagramme suivant montre la relation entre le modèle d'interprétation logique et les protocoles d'analyse, les résultats et les approbations dans la base de données du modèle d'interprétation 7



Figure 6-26 : Description générale du modèle 7

Avec le modèle 7, les résultats des échantillons de patients sont validés en utilisant le tableau décisionnel suivant :

Cible Fluochrome Canal Ct	Cl Fluochrome Canal Ct	Résultat échantillon	Interprétation des résultats
Cible Fluochrome Ct = Indét.	Ct Cl Fluorochrome > Ct_Limite Cl Fluorochrome	Non valide	Non valide Texte d'interprétation
	Ct Cl Fluorochrome ≤ Ct_Limite Cl Fluorochrome	Valide, Négatif	Valide, Négatif Texte d'interprétation
Ct_Limite cible Fluochrome ≤ Ct Cible Fluochrome <	Ct Cl Fluorochrome > Ct_Limite Cl Fluorochrome	Douteux	Douteux Texte d'interprétation
Indéter	Ct Cl Fluorochrome ≤ Ct_Limite Cl Fluorochrome	Douteux	Douteux Texte d'interprétation
Ct Cible Fluochrome< Ct_Limite Cible	Ct Cl Fluorochrome > Ct_Limite Cl Fluorochrome	Valide, Positif	Valide, Positif Texte d'interprétation
Fluorochrome	Ct Cl Fluorochrome ≤ Ct_Limite Cl Fluorochrome	Valide, Positif	Valide, Positif Texte d'interprétation

Si le résultat est Positif, Valide, le logiciel contrôle la Tm de l'analyse de fusion pour déterminer laquelle des trois cibles est présente, selon les logiques d'interprétation suivantes

Cible Fluochrome Tm1	Interprétation des résultats du typage des agents pathogènes
CibleA Limite Tm inférieure ≤ Cible Fluochrome	CibleA Texte d'interprétation du typage des agents
Tm1 ≤ CibleA Limite Tm supérieure	pathogènes

Cible Fluochrome Tm2	Interprétation des résultats du typage des agents pathogènes
CibleB Limite Tm inférieure ≤ Cible Fluochrome	CibleB Texte d'interprétation du typage des agents
Tm2 ≤ CibleB Limite Tm supérieure	pathogènes

Cible Fluochrome Tm3	Interprétation des résultats du typage des agents pathogènes
CibleC Limite Tm inférieure ≤ Cible Fluochrome	CibleC Texte d'interprétation du typage des agents
Tm3 ≤ CibleC Limite Tm supérieure	pathogènes

Tous les paramètres personnalisables suivants sont définis dans l'écran Modifier analyse, dans l'onglet Modèle d'interprétation et le paragraphe Paramètres Spécifiques du Protocole d'analyse :

- Ct Limite Cible
- Ct_Limite CI
- Limites Tm supérieure et inférieure pour 3 cibles
- Texte d'interprétation : non valide
- Texte d'interprétation : négatif valide
- Texte d'interprétation : positif valide

Une logique similaire est appliquée pour la validation des contrôles positifs et négatifs. Pour plus d'informations, contacter le support technique d'Elitechgroup.

6.7.3.6. Modèle 9 - Deux tubes, une ou plusieurs cibles, Ct et quantité avec résultats interprétés, pas d'IC

Ce modèle est utilisé pour les tests quantitatifs simples effectués avec deux tubes (p. ex., PCR Mix 1 et PCR Mix 2), une ou plusieurs cibles (différents gènes), un ou plusieurs types (type A avec limites de quantité, type B avec limites de quantité), où les valeurs Ct et/ou de quantité sont utilisées pour interpréter les résultats.

Le modèle 9 ne requiert pas de contrôle interne.

Le modèle 9 doit toujours être contraint d'analyser une ou plusieurs cibles dans deux positions, chacune avec son propre colorant dédié. L'IC n'est pas nécessaire.

Lorsque le modèle 9 est sélectionné, le logiciel doit vérifier que le programmateur d'analyse a configuré les produits suivants :

- Deux mélanges de PCR
- Deux courbes d'étalonnage
- Un jeu de contrôles positifs
- Un jeu de contrôles négatifs

6.7.3.7 Modèle 11 - Cibles multiples avec interprétation des résultats de Tm, mais sans contrôle interne

Ce modèle s'utilise dans les analyses pour la détermination allélique avec une ou plusieurs cibles (différents gènes) avec différentes formes (muté, mu, et non muté, wt), en utilisant deux Tm différentes pour l'interprétation des résultats (Tm wt, TM mu, Tm unique pour les échantillons homozygotes ou les deux Tm pour des échantillons hétérozygotes) (par ex. discrimination allélique pour la coagulation)

Le Modèle 11 ne nécessite pas de contrôle interne pour l'interprétation des résultats.

Ce modèle utilise aussi un contrôle positif et un contrôle négatif pour fournir un niveau supplémentaire de validation des résultats.

Il faut au moins 3 protocoles d'analyse pour configurer le Modèle 7:

- Protocole d'analyse (contrôle positif)
- Protocole d'analyse (contrôle négatif)
- Protocole d'analyse (échantillon)

Le diagramme suivant montre la relation entre le modèle d'interprétation 11 et les protocoles d'analyse, les résultats et les approbations dans la base de données du modèle d'interprétation 11.



Figure 6-27 : Description générale du modèle 11

Avec le modèle 11, les résultats des échantillons de patients sont validés en utilisant le tableau décisionnel suivant :

Cible Fluochrome Canal (Ct)	Cible Fluochrome Tm (a Tm1 et Tm2 peuv	Résultat échantillo n	Interprétation des résultats	
Ct > Ct_Limite Cible Fluorochrome Pour une ou plusieurs cibles	ignoré		Non valide	Texte d'interprétation: Cible Non valide
Ct ≤ Ct_Limite Cible Fluorochrome Pour toutes les cibles	Cible Fluochrome wt Limite Tm inférieure ≤ Tm1 ≤ Cible Fluochrome wt Limite Tm supérieure	Cible Fluochrome mu Limite Tm inférieure ≤ Tm2 ≤ Cible Fluochrome mu Limite Tm supérieure	Hétérozygote	Texte d'interprétation: Cible Hétérozygote
	Cible Fluochrome wt Limite Tm inférieure ≤ Tm1 ≤ Cible Fluochrome wt Limite Tm supérieure	Tm2 < Cible Fluochrome mu Limite Tm inférieure ou Tm2 > Cible Fluochrome mu Limite Tm supérieure	Type sauvage	Texte d'interprétation: Cible de type sauvage
	Tm1 < Cible Fluochrome wt Limite Tm inférieure ou Tm1 > Cible Fluochrome wt Limite Tm supérieure	Cible Fluochrome mu Limite Tm inférieure ≤ Tm2 ≤ Cible Fluochrome mu Limite Tm supérieure	Homozygote	Texte d'interprétation: Cible Homozygote
	Tm1 < Cible Fluochrome wt Limite Tm inférieure ou Tm1 > Cible Fluochrome wt Limite Tm supérieure	Tm2 < Cible Fluochrome mu Limite Tm inférieure ou Tm2 > Cible Fluochrome mu Limite Tm supérieure	Douteux	Texte d'interprétation: Cible non interprétable

Tous les paramètres personnalisables suivants sont définis dans l'écran Modifier analyse, l'onglet Modèle d'interprétation et le paragraphe Paramètres Spécifiques du Protocole d'analyse :

- Ct Limite Cible
- Cible wt limites Tm supérieure et inférieure
- Cible mu limites Tm supérieure et inférieure
- Texte d'interprétation Valide Hétérozygote
- Texte d'interprétation Valide Type sauvage
- Texte d'interprétation Douteux

Une logique similaire est appliquée pour la validation des contrôles positifs et négatifs. Pour plus d'informations, contacter le support technique d'Elitechgroup.

6.7.3.8 Modèle 12 - Deux tubes, cibles multiples, Ct et Tm avec résultats interprétés, IC

Ce modèle est utilisé pour les analyses multiplexes effectuées avec deux tubes (p. ex., PCR Mélange 1 et PCR Mélange 2), une ou plusieurs cibles (gènes différents), un ou plusieurs types (type A avec intervalle Tm A, type B avec intervalle Tm B), où les valeurs Ct et/ou Tm de différents types (aucun, un ou plusieurs Tm) sont utilisées pour interpréter les résultats.

Le modèle 12 requiert un contrôle interne.

Un seul ensemble de contrôles multiplexé doit être utilisé pour surveiller chaque cible différente dans une analyse multiplexée.

Le modèle 12 peut différencier jusqu'à deux fenêtres de température de fusion cible différentes par longueur d'onde (= cible) au maximum.

Le modèle 12 doit toujours être contraint d'exécuter une ou plusieurs cibles dans deux positions, chacune avec son propre colorant dédié. La CI est requise.

Lorsque le modèle 12 est sélectionné, le logiciel doit vérifier que le programmateur d'analyse a configuré les produits suivants:

- Deux mélanges de PCR
- Un contrôle interne
- Un jeu de contrôles positifs
- Un jeu de contrôles négatifs

6.7.4 Ajout d'un modèle

ystem Settings	Instrument Name : GL12PRT01 Instrument Status : READY	ServicePS 0 06/07/2018
Lab Details	😫 User Accounts	& Preferences
	🧷 Program/Edit Assay	
Reagent Database	Database	System Database
Software Versions	Ø Disable Track	📺 System Monitor
Extraction Cassette	🛃 Add Model	

Figure 6-28: Onglet Ajout d'un modèle (Add Model)

La fonction «Ajout d'un modèle» (Add Model) permet de charger de nouveaux modèles d'interprétation dans le logiciel sans modifier la version logicielle.

De nouveaux modèles d'interprétation peuvent être générés exclusivement par ELITechGroup S.p.A.

General Settings	PCR Control	Interpretation Mod	el ,	Assay Products	Data Processing
Monoreagent					
Monoreagent Product	CMV_A	Monoreagent			
Place to Load	Inventor	ry Manager			
Tube	0.5	mL 🔘 1.5 r	nL 🤇	🔵 2.0 mL	
Internal Control (IC)					
IC Option	O No I	IC IC III III III III III IIII IIII I	Inventory	Manager	
IC Product	CMV IC				
Tube	0.5	mL 🔘 1.5 r	nL 🤇	🔵 2.0 mL	
Control					
Positive Control 1	CMV PC	R POS Cotrol			
Positive Control 2					
Positive Control 3					
Positive Control 4					
Negative Control	CMV PC	R NEG Control	1		
Calibrator					
Calibrator Set	CMV PC	R Calibrator			
	1		1		
li e	dit 📃	Сору	Del	ete	Save

6.7.5 Modifier analyse : Onglet Produits d'analyses

Figure 6-29: Modifier analyse - Onglet Produits d'analyses

Mono-réactif

Il spécifie le mono-réactif utilisé pour cette analyse. Il est possible de le choisir dans la liste des mono-réactifs stockés dans la base de données (voir paragraphe 6.9). La version actuelle du logiciel ELITe InGenius prend uniquement en charge la position des mono-réactifs dans la zone du Gestionnaire de stocks. Spécifier aussi la taille du tube de mono-réactif qui sera utilisé.

• Contrôle interne (CI)

Il spécifie le contrôle interne utilisé par cette analyse. Il est possible de le choisir dans la liste des contrôles internes stockés dans la base de données (voir paragraphe 6.9). La version actuelle du logiciel ELITe InGenius prend uniquement en charge la position des contrôles internes dans la zone du Gestionnaire de stocks. Spécifier aussi la taille du tube des contrôles internes qui sera utilisé.

Contrôle

Il spécifie le jeu de contrôles utilisés pour surveiller la qualité du processus de l'analyse. Il est possible de le choisir dans la liste des contrôles d'amplification stockés dans la base de données (voir paragraphe 5.3). Il est possible de spécifier jusqu'à un maximum de cinq contrôles positifs (pour les analyses multiplexées). Un jeu de contrôles négatif doit être aussi spécifié ici.

.

Calibrateur

Il spécifie le jeu de calibrateurs utilisé pour produire les courbes standards pour une analyse quantitative. Puisque cette version du logiciel ELITe InGenius™ ne supporte qu'une cible, une seule entrée de calibration est disponible. Il est possible de le choisir dans la liste des calibrateurs stockés dans la base de données (voir paragraphe 5.3).

6.7.6 Modifier analyse : Traitement des données

General Setting	ns PCR	Control	Interpretat	ion Model	Assay Products	Data Processin	1g
Raw Data Process	ing .						adare.
Upper Toleran	ce			3°C			
Lower Toleran	ce			3 °C			
Offset				4			
Temperature 9	Set	Pre					
Raw Data Proc	essing	Offset					
ssay Specific Cro	osstalk Compensation	n Matrix	0	15			
Enable Editing		U Yes	0	No			
Dy	e1 Dye	e2	Dye3	Dye4	Dye5	Dye6	
CH1 1.000	000000 0.000	000000 0.	000000000	0.0000000	0.0000000000000000000000000000000000000	0.000000000	
CH2 e21	e22	e23	00000000	24	e25	e26	
снз е31	e32	e33	60000000	e34	e35	e36	
0.000	000000 0.000	000000 1.	000000000	0.0000000	0000000000 000	0.000000000	
CH4 0.000	000000 0.000	000000 0.	000000000	1.0000000	000000000000000000000000000000000000000	0.000000000	
CH5 e51	e52 000000 0.000	e53 000000 0.	00000000	0.0000000	e55 00 1.00000000	e56 0.000000000	
CH6 e61 0.000	еб2 000000 0.000	e63 000000 0.	000000000	e64 0.0000000	e65 000 0.000000000	e66 1.000000000	

Figure 6-30: Modifier analyse - Onglet Traitement des données

Les paramètres de cet onglet sont utilisés pour le réglage précis des algorithmes de traitement des données de fluorescence brutes à partir de l'instrument. Pour d'autres informations concernant ces paramètres, contacter le service d'assistance technique ELITechGroup.

6.8 Base de données des matrices d'échantillons

Il s'agit d'une base de données des détails des matrices d'échantillons, utilisables par les analyses sur le système ELITe InGenius.

Les utilisateurs ayant des droits Administrateur ou Service peuvent ajouter ou supprimer des entrées dans la base de données des matrices d'échantillons.

Cet écran est accessible en appuyant sur le bouton «Base de données matrices d'échantillons» depuis l'écran «Paramètres système».

Les paramètres des matrices d'échantillons peuvent être chargés sur le système en utilisant :

- Lecteur de codes-barres
- Clé USB
- Clavier à l'écran

Un certain nombre de matrices d'échantillons communes, utilisées par les analyses ELITechGroup, sont déjà enregistrées dans la base de données des matrices d'échantillons.

Pour ajouter une nouvelle matrice d'échantillons à l'aide du clavier à l'écran :

- 1. cliquer sur le bouton «Ajouter nouveau»
- 2. renseigner les champs Nom et Efficacité d'extraction
- 3. Appuyer sur «Enregistrer».

Il n'est possible d'effacer les paramètres d'une matrice d'échantillons que si aucun protocole d'analyse n'est configuré pour l'utilisation de cette matrice. Le logiciel émettra un avertissement si l'utilisateur tentera d'effacer une matrice d'échantillons toujours utilisée par le système.

ServicePSS / Servic OPEN mod 05/14/2018 16:34:2	31	Instrument Name : GL12P Instrument Status : READY	Sample Matrix Database
	Name	me	Na
	Plasma (PL)		Qualification Sample
iency	IVD Extraction Efficiency		Whole Blood (WB) Generic
1.00			CSF
	Supplier Name		Urine (U) BAL
Mixing in the Primary Tube	Sample Mixing in		
ve 🔒 Save	Flash Drive	Delete	Add New

Figure 6-31: Écran Base de données des matrices d'échantillons

6.9 Base de données des réactifs

Il s'agit d'une base de données des détails des mono-mix PCR et des contrôles internes, utilisables par les analyses sur le système ELITe InGenius.

Les utilisateurs ayant des droits Administrateur ou Service peuvent ajouter ou supprimer des entrées dans la base de données des réactifs.

Cet écran est accessible en appuyant sur le bouton «Base de données des réactifs» depuis l'écran «Paramètres système».

Les paramètres des réactifs peuvent être chargés sur le système en utilisant :

- Lecteur de codes-barres
- Clé USB

Un certain nombre de réactifs ELITechGroup communs sont déjà enregistrés dans la base de données des réactifs. Contacter ELITechGroup pour les fichiers des codesbarres et des paramètres d'autres réactifs qu'on souhaite utiliser.

Il n'est possible d'effacer les paramètres d'un réactif que si aucun protocole d'analyse n'est configuré pour l'utilisation de ce réactif. Le logiciel émettra un avertissement si l'utilisateur tentera d'effacer un réactif toujours utilisé par le système.

Reagent Database	Instrument Name : GL12 Instrument Status : REAL	PRT01 YY		ServicePS5 / Service OPEN mode 05/14/2018 16:33:10
Name	3	Name		
CPE		CPE		
EBV Q - PCR Mix		11/0		
Qualification Test Monoreagent		IAD		
Qualification Test IC		Type		
CMV Q - PCR Mix		Internal Contro	d .	
BKV Q - PCR Mix		Volume Per Reac	tion (5-50µL)	
JCV Q - PCR Mix				10
MTB Q-PCR Mix		Cumpling Name		
		ELITechGroup 9	S.p.A.	
		Respent Format		
		Liquid		
		Reagent Barcode	Reference	
		Number of React	ions per Tube	
				0
Delete	🔘 Flas	h Drive		Save
6 Ø	ø	đ	C7	0

Figure 6-32: Écran Base de données des réactifs

6.10 Base de données des modèles

Cet écran permet de gérer la base de données des modèles créés et utilisés dans l'écran de configuration Cycle (voir paragraphes 5.4.2.4 et 5.4.2.5).

Cet écran est accessible en appuyant sur le bouton «Base de données système» depuis l'écran «Paramètres système».

Les utilisateurs ayant des droits Administrateur ou Service peuvent ajouter ou supprimer des entrées dans la base de données des modèles.

Il est possible de visualiser les détails des analyses pour chaque modèle et, si nécessaire, d'effacer les définitions des modèles à partir de la base de données.

lemplate Database	Instrument Name : GI Instrument Status : RI	L12PRT01 EADY		ρ	dminUser / Administrato OPEN mod D9/07/2016 14:42:2
Template List					
Template Nar	ne	Track		Assay Name	
ExampleTemplate		1 CM	IV_A CAL		
		2 CM	IV_A CAL		
		3 CM	IV_A CAL		
		4 CM	IV_A CAL		
		5 CM	IV_A NEG		
		6 CM	IV_A POS		
		7 CM	IV_A POS		
		8 CM	IV_A POS		
		9			
		10			
		11			
		12			
4 (- T-				
Delete					
ê Ø	JS4	đ			0

Figure 6-33: Écran Base de données des modèles

6.11 Gestion de la base de données du système

Cet écran permet de gérer la base de données principale du système.

Cet écran est accessible en appuyant sur le bouton «Base de données système» depuis l'écran «Paramètres système».

System Database		Instrument Name : GL12PRT01 Instrument Status : READY		AdminUser / Administrator OPEN mode 04/23/2015 17:25:22
Backup D	atabase	Restore Database	Reset Databa	ISE
→ Import R	un	Archive Run		
6 Los out	O vertem Settings	Ju Maintenance		() Help

Figure 6-34: Écran Base de données du système

Les fonctions accessibles depuis cet écran sont les suivantes :

- Sauvegarder la base de données
- Restaurer la base de données
- Réinitialiser la base de données

WARNING



Ces opérations agissent sur TOUTES les données stockées dans la base de données du système, d'où la nécessité de porter une extrême attention pour ne pas perdre de données importantes.

- Résultats tests
- Protocoles d'analyse
- Enregistrement des réactifs
- Enregistrement des calibrateurs
- Enregistrement des contrôles
- Courbes de calibration
- Courbes des contrôles
- Comptes Utilisateurs
- Tous les paramètres des préférences système
- etc.

6.11.1 Sauvegarder la base de données

Appuyer sur le bouton «Sauvegarder base de données» pour afficher une fenêtre de dialogue dans laquelle saisir le dossier de destination et le nom (ex. Flash Drive externe).

Appuyer sur «OK» pour sauvegarder la base de données à l'emplacement choisi.

		Backup	Database	
Drive	D:\ .	Up	C Refresh	
D:\Expo	ortData\			
File Nan	ne:			
Backup	Database Fi	les(*.bdb)		
		[√ок	X Cancel
		Į.	1	

Figure 6-35 Sélection de la destination de la sauvegarde de la base de données

6.11.2 Restaurer la base de données

Appuyer sur le bouton «Restaurer base de données» pour afficher une fenêtre de dialogue dans laquelle saisir le dossier source et le nom (ex. Flash Drive externe).

Appuyer sur «OK» pour restaurer la base de données à l'emplacement choisi.

		Restore	Database	
Drive	D:\ .	ŪŢUp	G Refresh	
D:\Exp	portData\			
Backu	p Database	Files(*.bdb)		•
		ſ	✔ ок	X Cancel
		l.		

Figure 6-36 Sélection de la source pour la restauration de la base de données



Cette opération écrasera l'ensemble des données et des paramètres dans la base de données du système, d'où la nécessité d'utiliser cette fonction avec une extrême attention.

6.11.3 Réinitialiser la base de données

Appuyer sur le bouton «Réinitialiser base de données» pour afficher une fenêtre de confirmation de cette opération.

Appuyer sur «OK» pour remettre la base de données du système à zéro.



Figure 6-37: Confirmation de réinitialisation de la base de données

WARNING Cette opération supprimera l'ensemble des données et des paramètres contenus dans la base de données du système, d'où la nécessité d'utiliser cette fonction avec une extrême attention.

6.11.4 Importer cycle

Cette fonction n'est pas prise en charge par la version logicielle actuelle.

6.11.5 Archiver cycle

Cette fonction n'est pas prise en charge par la version logicielle actuelle.

6.12 Versions du logiciel

L'écran versions du logiciel affiche des informations relatives aux différentes versions du logiciel installé dans le système ELITe InGenius.

Cet écran est accessible en appuyant sur le bouton «Versions du logiciel» depuis l'écran «Paramètres système».

Pour produire un fichier .pdf ou imprimer un rapport papier contenant les informations relatives à la version logicielle, appuyer sur le bouton «Imprimer» depuis cet écran.

Software Versions	Instrument Name : GL12PRT01 Instrument Status : READY		ServicePSS / Service OPEN mode 05/14/2018 16:37:31
General Protocol Scripts	laintenance Scripts		
Title		Version	- E E
Package Version	1.3.0.8		
FiSICS Version	1.3.0.2017-02-16		
FISICS FPGA Version	0.2		
ProASIC3 Version	0.3		
TIO Version	0.4		
PS1 Version	0.5		
PS2 Version	0.6		
Sonicator Version	0.7		
Application Version	1.3.0.7435		
PSSLibrary Version	1.0.15.36		
Model1 Version	1.0.2		
	2.0.2		
Model2 Version	3.0.2		×
		(5 Update	🖶 Print
6 Ø	<i>b</i> 1	1 C7	0

Figure 6-38 Écran Versions du logiciel

6.13 Exclure positions

Dans l'écran «Exclure positions», l'utilisateur ayant des droits Administrateur ou Service peut exclure une position et la marquer comme indisponible pour l'exécution des cycles (ex. en cas de matériel défaillant/intermittent).

Cet écran est accessible en appuyant sur le bouton «Exclure position» depuis l'écran «Paramètres système».

Pour changer/basculer l'état d'une position (exclue/habilitée) :

- Cliquer sur l'icône correspondant à la position à habiliter/exclure.
- Appuyer sur le bouton «Enregistrer».



Figure 6-39: Écran Exclure position

6.14 Surveillance système

Dans l'écran «Surveillance système», les utilisateurs ayant des droits Administrateur ou Service peuvent afficher la température des blocs PCR pour chaque position et surveiller le positionnement de chacun des axes motorisés.

Cet écran est accessible en appuyant sur le bouton «Surveillance système» depuis l'écran «Paramètres système». Les fonctions suivantes peuvent être exécutées en cliquant sur le bouton correspondant :

- a) Initialisation axe: Initialise les axes motorisés du système
- b) Supprimer l'erreur: remet à zéro les conditions d'erreur du système
- c) Autotest: vérifie le fonctionnement correct du système
- d) Initialiser: effectue une initialisation matérielle complète du système

WARNING



Les fonctions fournies par le Surveillance système doivent être exclusivement utilisées par des opérateurs expérimentés. Ces fonctions sont principalement prévues pour permettre à l'utilisateur ayant des droits service de localiser des pannes dans le système.



Figure 6-40: Écran Surveillance système

7 Gestion des erreurs et dépannage

En cas d'erreurs pendant le processus, différentes réponses peuvent être fournies par l'instrument. Lorsque cela est possible, l'instrument gère automatiquement l'erreur. Dans d'autres cas, pour éviter l'interruption de la session, l'intervention de l'opérateur est nécessaire.

Lorsque l'intervention de l'opérateur est nécessaire, pour rétablir manuellement la session après des erreurs, le logiciel ELITe InGenius affiche une fenêtre «Erreur» avec la description de l'erreur, le composant de l'instrument concerné et des boutons de restauration avec différentes options.

7.1 Liste des principaux codes d'erreurs

Les erreurs générées pendant les sessions d'extraction et de configuration PCR seront reprises dans les fichiers de rapports. Les codes d'erreurs (numéros) utiles pour la traçabilité et le service technique.

Erreur de lecture des codes-barres

Lorsqu'une erreur survient pendant le processus de lecture des codes-barres, le cycle en cours est interrompu et l'écran «Erreur de lecture codes-barres» s'affiche.

Les causes de l'erreur et les processus de copie sont décrits dans ce paragraphe.



Figure 7-1: Affichage des préférences.

Erreur ID cassette PCR ou d'extraction

Cette erreur survient lorsque le numéro de la cassette PCR des informations d'analyses, enregistré à l'écran Programme analyses, ne correspond pas à un numéro lu à travers le code-barres interne. Dans ce cas, l'erreur est résolue en configurant une cassette cohérente avec les informations d'analyses.
Procédure de nouvelle tentative de lecture des codes-barres

L'instrument déverrouille automatiquement la porte.

L'utilisateur ouvre la porte avant.

Retirer la cassette mise en évidence à l'écran.

Repositionner la cassette enregistrée à l'écran Programmer analyses (cassette PCR) ou à l'écran Enregistrement extraction (cassette d'extraction).

Fermer la porte avant.

Appuyer sur le bouton «Réessayer».



Figure 7-2: Message contextuel de confirmation de fermeture de la porte avant.

Le message contextuel s'affiche pour confirmer la fermeture de la porte avant.

Appuyer sur le bouton «OK» et retenter le processus de lecture des codes-barres.

Détection d'une cassette usagée

Lorsqu'une cassette, utilisée dans un cycle précédent, est utilisée pour le cycle concerné, cette fonction signale une erreur de lecture des codes-barres. Cette erreur survient si les mêmes informations de cycle, attribuées sous forme de numéro séquentiel dans un codebarres, sont détectées à partir des 10 cycles précédents.

(Procédure de répétition en cas de détection d'une cassette usagée)

Répéter la procédure comme indiqué dans le paragraphe précédent.



La cassette usagée sera jetée dans une zone désignée.



Porter des gants pendant cette opération.

8 Maintenance

8.1 Maintenance périodique par ELITechGroup

La maintenance périodique réalisée par ELITechGroup est nécessaire pour maintenir intactes les performances du système ELITe InGenius. En souscrivant un contrat d'entretien ou de location des réactifs pour l'instrument, le personnel technique ELITechGroup assurera la maintenance et l'inspection annuelles du système.

8.2 Maintenance périodique par l'utilisateur

Maintenance quotidienne

Décontamination UV

Chaque jour à la fin ou au début de la routine effectuer une décontamination UV. Reportez-vous à Traitement quotidien de fin de journée à la section 5.6.

Bloc réfrigérant

Comme cette unité est contrôlée par la température, de la condensation peut se former sur la surface du bloc de refroidissement (EXT) et sur la surface de travail elle-même. La procédure suivante décrit comment nettoyer le bloc et éliminer la condensation. Cette procédure peut également être effectuée avant de commencer une analyse.

Procéder par:

1) Extraction du bloc de refroidissement (EXT).





2) À l'aide d'un chiffon ou d'une serviette en papier, séchez le bloc réfrigérant tout autour, ainsi que la surface de travail comme indiqué ci-dessous.



 Après le nettoyage et le séchage du bloc de refroidissement (EXT) et la surface de travail réintégrer le bloc de refroidissement comme indiqué cidessous.



Maintenance hebdomadaire

Chaque semaine, nettoyer les surfaces internes et externes à l'aide d'un chiffon imbibé d'une solution d'hypochlorite à 6% ou d'alcool à 70%. Remplir d'eau les puits pour éliminer les résidus éventuels.

9 Diagnostic à distance

À des fins de dépannage, le support technique doit être en mesure d'accéder au système. Pour cela, il est possible d'utiliser un logiciel comprenant une fonction d'accès à distance ou de demander au personnel informatique une connexion VPN. Suivre les instructions fournies par le technicien du service de support.

9.1 Termes et conditions

En partageant votre Identifiant/mot de passe, vous autoriserez le support technique à accéder au système. Pendant cette session, le support technique ne pourra modifier ni les résultats ni d'autres données s'y rattachant.

Avant d'autoriser l'accès, vérifier les règlements de confidentialité en vigueur dans votre laboratoire. Le support technique est tenu d'assurer la confidentialité de toute information personnelle obtenue pendant les opérations de dépannage. Vous pourrez mettre fin à tout moment à la session. ELITechGroup ne saurait être tenue responsable en cas de violations des règlements de confidentialité commises dans le cadre de l'utilisation de la fonction de contrôle à distance.

9.2 Utilisation de la fonctionnalité d'accès à distance ELITech

Pour utiliser le logiciel d'accès à distance, l'utilisateur doit suivre les étapes suivantes :

- Connecter une extrémité d'un câble réseau au port LAN de l'instrument et l'autre extrémité à un port réseau correctement configuré, identifié par le groupe de mise en réseau de l'établissement du client.
- 2) Si ce n'est déjà fait, quitter le logiciel ELITe InGenius sur le bureau de Windows.
- Insérer un lecteur flash comprenant un logiciel doté d'une capacité d'accès et de contrôle (ex.: VNC, TeamViewer etc.).
- 4) Brancher un clavier USB comportant la touche Windows; appuyez sur cette touche (voir figure ci-dessous) pour faire apparaître le menu de démarrage, puis sur l'entrée «Ordinateur», et sélectionner son lecteur flash.
- 5) Installer le logiciel choisi en suivant la procédure dédiée.
- 6) À partir d'un ordinateur distinct comprenant une copie enregistrée du même logiciel, s'assurer que la connexion à distance est fonctionnelle.

10 Spécifications techniques

10.1 Dimensions de l'instrument

Instrument sans emballage:

- POIDS: 189 KG
- DIMENSIONS: L = 100 cm (39,4 po), P = 75 cm (29,5), A = 85 cm (33,5 po) avec la porte fermée et A= 102 cm (40,2 po) avec la porte ouverte.

Instrument emballé:

- POIDS: 230.5 KG
- DIMENSIONS: L = 110 cm (43,3 po), P = 86cm (33,9 po), A = 133 cm (52,4 po)

10.2 Conditions ambiantes

La température dans l'environnement de travail doit être comprise entre +15 et 30°C.

L'humidité doit être comprise entre 20 et 80 %

L'altitude doit être comprise entre 0 et 2000 m.

10.2.1 Conditions d'environnement de transport et de stockage

La température de stockage doit être comprise entre +5 et +40°C.

L'humidité de stockage doit être comprise entre 20 et 80 % HR.

La température de transport doit être comprise entre -25 et +60°C.

L'humidité de transport doit être comprise entre 20 et 80 % d'humidité relative.

10.3 Niveaux de bruit

L'instrument a été conçu et produit de manière à assurer un niveau de bruit inférieur à 70dBA à la distance de 1 m.

10.4 Caractéristiques de filtres HEPA

Débit maximum: supérieur à 0,7 m³/min Chute de pression: inférieure à 160 Pa Dimensions des particules retenues: au moins 99,99 % de 0,3 μm

10.5 Caractéristiques des rayons UV

Longueur d'onde: 254 nm

Consommation de puissance: supérieure à 5W

Intensité UV: supérieure à 10 $\mu W/cm^2$ (à une distance de 1m du centre du tube fluorescent)

10.6 Performance du pipetage

Intervalle de pipetage: Pipeteur unitaire: 5 - 300 µL Tête avec 12 pipeteurs: 10 - 1000 µL

10.6.1 Pipeteur unitaire

Volume	Justesse	Précision (%CV)
5 à <20 µL	±5%	5,0%
20 à <50 µL	±5%	2,5% (*3,5%)
50 à <150 μL	±3%	2,0%
150 à 300µL	±2%	1,0%

 * Critère de précision 3,5% CV quand on utilise un seul embout pendant l'aspiration et la distribution avec un volume de 20 μL

10.6.2 Tête avec 12 pipeteurs

Quand on utilise des embouts DN100N :

Volume	Justesse	Précision (%CV)
≥25 à <100 µL	±5%	5%
≥100 à <200 µL	±3%	2%
≥200 à ≤1000 µL	±3%	1,5%

10.7 Détection automatique gérée par le système

- Détection automatique du niveau de liquides (Échantillons + Éluat + Réactifs)
- Surveillance automatique de la pression à l'intérieur des embouts
- Détection automatique des fuites
- Contrôle de la présence du tube secondaire
- Contrôle de la présence des tubes de sonication
- Contrôle de la présence des tubes d'extraction
- Contrôle de la présence des tubes de PCR
- Contrôle de la présence des embouts pour la tête de 12 pipeteurs
- Contrôle de la présence des embouts pour le pipeteur unique
- Contrôle de la présence de la cassette d'extraction (lecture du code-barres)
- Contrôle de la présence de la cassette de PCR (lecture du code-barres)

10.8 Spécifications pour la sonication

L'oscillation de la tension du transducteur à ultrasons varie entre 350 et 450V (Pk-Pk).

La fréquence d'émission des ultrasons est comprise entre 39 et 40 kHz.

La durée du traitement de la sonication est programmable de 1 à 20 s avec résolution de 0,1 s.

10.9 Spécifications pour l'extraction

Bloc chaud pour l'extraction:

- Contrôle de la température entre: 65 80°C
- Précision du contrôle de la température: ±1,5°C

Tubes d'extraction:

• Pour le contrôle interne et l'ADN élué: tubes de 0,5 mL (Sarsted, code 72.730.005)

10.10 Spécifications pour PCR

Volume de réaction de PCR comprise entre: 20 - 50µL.

Plage de contrôle dans le bloc de PCR: 40 - 98°C

Précision de la température dans le bloc de PCR pour les tubes:

- ±0,5°C pour 40 60°C
- ±0,3°C pour 61 98°C

Augmentation et diminution de la température dans le bloc de PCR:

- 3,4°C/s ± 0,2°C/s
- contrôle de la température la plus haute 120°C ± 2°C

Plage de températures de fusion dans le bloc de PCR: 40 - 98°C.

Résolution maximale de l'analyse de fusion: 0,2 °C/étape. Il est possible de réduire la résolution pour améliorer TAT (ex. 0,5°C/étape)

Tubes des réactifs:

- pour la Master Mix: Micro tubes 2 mL (Sarsted, code 72.694.005)
- pour Standard et contrôles: Micro tubes 0,5 mL (Sarsted, code 72.730.005)

10.11 Spécification concernant les optiques

Le groupe optique dispose de six canaux pour la détection de la fluorescence. L'optique a été optimisée avec les fluorophores de marque déposée par ELITechGroup. Il y a six LED avec les filtres d'excitation et 6 photodiodes avec des filtres pour la détection. Les filtres d'excitation et d'émission sont compatibles avec la plupart des fluorophores en vente dans le commerce.

Canal	Fluorophores ELITechGroup	Fluorophores compatibles	Filtre d'excitation (nm)	Filtre de détection (nm)
1	FAM	FAM, SYBR green, Alexa Fluor 488	470	510
2	AP525	JOE, HEX, VIC	530	560
3	AP559	TAMRA, Alexa Flour 555, NED	560	590
4	AP593	Rox , Texas red	590	630
5	AP642	Cy5, Alexa Flour 647	630	670
6	AP680	Cy5.5, Alexa Flour 680, Quasar 705	670	710

10.12 Spécifications pour le bloc froid (Gestionnaire de stocks)

Précision du contrôle de la température: ± 4°C (à 8°C).

10.13 Système d'exploitation

Windows Embedded 10, 64 Bit.

10.14 Interface SIL

Connectivité standard)	Port série RS-232 9 broches (via un adaptateur USB et un câble série
	TCP/IP via une connexion LAN (le système ELITe InGenius fonctionne toujours en mode Client sur un port de destination spécifique)
Protocoles:	Normes de l'industrie ASTM E-1394-97 et ASTM 1381-02
Modes:	Requête de l'hôte
	Commandes et résultats

10.15 Compatibilité des code-barres

La plupart des codes-barres sont acceptés.

Codes-barres 1D:

UPC/EAN/JAN (A, E, 13, 8); UPC/EAN/JAN (y compris P2 /P5); UPC/EAN/JAN (y compris; ISBN /Bookland & ISSN); UPC/EAN Coupons; Code 39 (y compris full ASCII); Code 39 Trioptic; Code39 CIP (French Pharmaceutical); LOGMARS (Code 39 w/ standard check digit enabled); Danish PPT; Code 32 (Italian Pharmacode 39); Code 128; Code 128 ISBT; Interleaved 2 of 5; Standard 2 of 5; Interleaved 2 of 5 CIP (HR); Industrial 2 of 5; Discrete 2 of 5; Matrix 2 of 5; IATA 2of5 Air cargo code; Code 11; Codabar; Codabar (NW7); ABC Codabar; EAN 128; Code 93; MSI; PZN; Plessey; Anker Plessey; GS1 DataBar Omnidirectional; GS1 DataBar Limited; GS1 DataBar Expanded; GS1 DataBar Truncated; DATABAR Expanded Coupon.

2D / Stacked Codes:

Datamatrix; Inverse Datamatrix; Datamatrix est configurable pour les paramètres suivants : Normal or Inverted; Square or Rectangular Style; Data length (1 - 3600 characters); Maxicode; QR Codes (QR, Micro QR and Multiple QR Codes); Aztec; Postal Codes - (Australian Post; Japanese Post; KIX Post; Planet Code; Postnet; Royal Mail Code (RM45CC); Intelligent Mail Barcode (IMB); Sweden Post; Portugal Post); LaPoste A/R 39; PDF-417; MacroPDF; Micro PDF417; GS1 Composites (1 - 12); French CIP13a; GS1 DataBar Stacked; GS1 DataBar Stacked Omnidirectional; GS1 DataBar Expanded Stacked; GSI Databar Composites; Chinese Sensible Code; Inverted 2D codesb .