

Luminex

Manual de funcionamiento | DIV

ARIES[®] System

Modelo: ARIES M12V1

ARIES Software v1.0

IVD Para uso diagnóstico in vitro.



Historial de revisiones del documento

Fecha de entrada en vigor	Revisión	Sección/capítulo	Descripción del cambio
07/2022	D	Página de copyright	Actualización de la revisión y la fecha
07/2022	D	Glosario de símbolos	Actualización de la descripción del símbolo del fabricante y la nota al pie relativa al Reglamento sobre productos sanitarios para diagnóstico in vitro
07/2022	D	Soporte técnico de Luminex	Adición de la dirección web donde encontrar la última versión del manual y las traducciones
07/2022	D	Propósito previsto	Actualización de Uso previsto a Propósito previsto Adición de una declaración como de uso profesional de laboratorio
07/2022	D	Página de copyright	Adición de una aclaración relativa a la Unión Europea
09/2022	E	Página de copyright	Actualización de la revisión y la fecha Representante autorizado en Europa actualizado

© 2015 - 2022 Luminex Corporation. Todos los derechos reservados. Ninguna parte de esta publicación se puede reproducir, transmitir ni transcribir en ningún idioma ni lenguaje informático, ni traducirse a estos, de ninguna forma ni por ningún tipo de medio sin previo consentimiento explícito y por escrito de Luminex Corporation.



Luminex Corporation

12212 Technology Blvd.
Austin, TX 78727
EE. UU.

Soporte Técnico

Teléfono: 512 381 4397

Llamadas en Norteamérica sin cargo: 1 877 785 2323

Llamadas internacionales sin cargo: +800-2939-4959

Correo electrónico: support@luminexcorp.com

www.luminexcorp.com

Manual de funcionamiento del ARIES® System

Modelo: ARIES M12V1

ARIES Software v1.0

PN 89-00002-00-532 Rev. E

09/2022

Translated from English document PN 89-00002-00-425 Rev. F



DiaSorin Italia S.p.A.
Via Crescentino snc
13040 Saluggia (VC) – Italia



Luminex Corporation (Luminex) se reserva el derecho a modificar sus productos y servicios en cualquier momento. Se enviarán notificaciones a los usuarios finales en relación con las modificaciones que afecten al uso, al funcionamiento y/o a la seguridad y efectividad del dispositivo. Toda modificación del dispositivo se llevará a cabo conforme a los requisitos reglamentarios vigentes. Luminex no asume responsabilidad alguna por cualesquiera daños que se puedan derivar de la aplicación no ajustada a las especificaciones o del uso indebido de esta información.

Luminex y ARIES son marcas comerciales de Luminex Corporation registradas en EE. UU. y otros países.

El resto de las marcas comerciales, incluidas Microsoft®, Windows®, Life Technologies™, Wi-Fi® y Berkshire™ Durx™ son propiedad de sus respectivas empresas.

Este producto o su uso están cubiertos, en su totalidad o en parte, por una o más de las patentes detalladas en la siguiente página, o bien para su elaboración se han aplicado procesos cubiertos por tales patentes: www.luminexcorp.com/patents.

Solo para la UE: Tenga presente la obligación de notificar al servicio de soporte técnico de Luminex y a las autoridades competentes del estado miembro de la UE del usuario o paciente cualquier incidente grave producido en relación con este producto sanitario para diagnóstico in vitro.

Términos y condiciones estándar para el uso de este producto

Al abrir el paquete que contiene este instrumento ("Producto") o al utilizar dicho Producto de cualquier manera, usted consiente y acepta respetar los siguientes términos y condiciones. También acepta que los siguientes términos y condiciones constituyen un contrato legalmente válido y vinculante que está obligado a cumplir. Si no está de acuerdo con todos los términos y las condiciones que se exponen a continuación, debe devolver el Producto de inmediato antes de utilizarlo para recibir el reembolso de la totalidad del dinero pagado.

1. **Aceptación:** EL COMPRADOR ACEPTA QUE TODAS LAS VENTAS ESTÁN SUJETAS A LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES INCLUIDOS EN ESTE DOCUMENTO Y CONDICIONADAS EXPRESAMENTE POR ELLOS. NINGUNA MODIFICACIÓN DE ESTOS TÉRMINOS Y CONDICIONES DEBE SER VINCULANTE PARA LUMINEX CORPORATION Y SUS FILIALES (DE FORMA COLECTIVA, "LUMINEX"), A MENOS QUE SE ACUERDE POR ESCRITO Y QUE EL DOCUMENTO ESTÉ FIRMADO POR UN REPRESENTANTE AUTORIZADO DE LUMINEX.

Para los fines de este acuerdo, "Vendedor" se referirá a Luminex cuando se adquiera o se obtenga de cualquier otro modo el Producto directamente de Luminex o de un revendedor autorizado de Luminex. Se considerará que, al aceptar el Producto, el Comprador acepta también los términos y las condiciones que se exponen en el presente documento, independientemente de los términos contenidos en cualquier comunicación anterior o posterior del Comprador y de que se haya opuesto o no el Vendedor de manera específica o expresa a cualquiera de dichos términos.

2. **Garantías:** ESTA GARANTÍA ES VÁLIDA PARA PIEZAS Y SERVICIO PARA INSTRUMENTOS LUMINEX O ADQUIRIDOS DE CUALQUIER OTRA MANERA ADQUIRIDOS POR EL COMPRADOR DIRECTAMENTE A LUMINEX Y SOLO MIENTRAS DICHOS INSTRUMENTOS SE ENCUENTREN EN LOS PAÍSES QUE APARECEN EL SITIO WEB DE LUMINEX EN WWW.LUMINEXCORP.COM/COVERAGECOUNTRIES ("WARRANTY COVERAGE COUNTRIES" [PAÍSES CON COBERTURA DE LA GARANTÍA]). LUMINEX NO OTORGA GARANTÍA, DE FORMA EXPRESA NI IMPLÍCITA, CON RELACIÓN A LOS PRODUCTOS VENDIDOS, DISTRIBUIDOS, UBICADOS O UTILIZADOS EN PAÍSES DONDE LA GARANTÍA NO OFRECE COBERTURA. LOS PRODUCTOS VENDIDOS EN PAÍSES DONDE LA GARANTÍA NO OFRECE COBERTURA SE VENDEN SOLO DE FORMA "TAL CUAL, DONDE ESTÉ". INDEPENDIEMENTE DE LO ANTERIOR, LUMINEX PROPORCIONARÁ AL COMPRADOR UNA GARANTÍA DE PIEZAS DE SERVICIO IN SITU ("FS-PARTS") PROPORCIONADA POR LUMINEX PARA EL MANTENIMIENTO DE LOS INSTRUMENTOS LUMINEX EN TODOS LOS PAÍSES DEL MUNDO Y SEGÚN LOS TÉRMINOS Y LAS CONDICIONES DESCRITOS EN ESTE ACUERDO. CUANDO LAS RENUNCIAS DE RESPONSABILIDAD ANTERIORES NO SEAN VÁLIDAS O APLICABLES BAJO LAS LEYES DE CUALQUIER JURISDICCIÓN, LA GARANTÍA, LA RENUNCIA DE RESPONSABILIDAD Y OTRAS CLÁUSULAS DESCRITAS A CONTINUACIÓN SERÁN PLENAMENTE EFECTIVAS HASTA DONDE LA LEY LO PERMITA.

Independientemente de la aceptación del Comprador en este documento, si el Producto se adquiere o se obtiene de otra manera directamente de Luminex, Luminex garantiza que durante un periodo de doce (12) meses desde la fecha de envío: (i) el Producto cumplirá en los aspectos principales con las especificaciones del Producto facilitadas por Luminex con el Producto y (ii) las piezas FS-PART del Producto no presentarán defectos de material ni de mano de obra. La garantía que aquí se proporciona excluye específicamente cualquier software o hardware que Luminex no haya suministrado. Si se compra el Producto a un revendedor autorizado de Luminex, debe proporcionarse cualquier obligación derivada de la garantía por escrito y directamente por parte de dicho revendedor autorizado de Luminex al Comprador. ESTA GARANTÍA ES EXCLUSIVA Y LUMINEX NO ESTABLECE NINGUNA OTRA GARANTÍA, EXPRESA O IMPLÍCITA, QUE INCLUYA, SIN QUE SE LIMITE A ELLA, CUALQUIER GARANTÍA IMPLÍCITA DE COMERCIALIZACIÓN, APTITUD PARA UN FIN DETERMINADO O NO INFRACCIÓN. Las garantías del Vendedor

establecidas en relación con esta venta no serán efectivas si el Vendedor ha determinado, a su propio juicio, que el Comprador ha usado el Producto incorrectamente de cualquier modo, no ha utilizado el Producto de acuerdo con los estándares o las prácticas del sector o no ha utilizado el Producto de acuerdo con las instrucciones del Vendedor, si las ha proporcionado.

LA ÚNICA COMPENSACIÓN PARA EL COMPRADOR SI, A SATISFACCIÓN DEL VENDEDOR, SE DEMUESTRA QUE EL PRODUCTO ESTÁ DEFECTUOSO O NO CUMPLE LOS REQUISITOS, SERÁ LA REPARACIÓN O SUSTITUCIÓN DE DICHO PRODUCTO SIN CARGO ALGUNO O EL REEMBOLSO DEL IMPORTE DE LA COMPRA, A LA ENTERA DISCRECIÓN DEL VENDEDOR, TRAS LA DEVOLUCIÓN DEL PRODUCTO DE ACUERDO CON LAS INSTRUCCIONES DEL VENDEDOR QUE SE ESPECIFICAN A CONTINUACIÓN. NI EL VENDEDOR NI LUMINEX, NI SUS FILIALES, SE RESPONSABILIZARÁN EN NINGÚN CASO DE DAÑOS ACCIDENTALES, CONSECUENTES O ESPECIALES DE NINGÚN TIPO COMO CONSECUENCIA DEL USO O FALLA DEL PRODUCTO, INCLUSO SI EL VENDEDOR, LUMINEX, O SUS FILIALES, HAN RECIBIDO NOTIFICACIÓN DE LA POSIBILIDAD DE DICHOS DAÑOS, INCLUIDA, SIN LIMITARSE A ELLA, LA RESPONSABILIDAD POR PÉRDIDA DE TRABAJO EN CURSO, INACTIVIDAD, PÉRDIDA DE INGRESOS O GANANCIAS, NO OBTENER BENEFICIOS, PÉRDIDA DE PRODUCTOS DEL COMPRADOR O CUALQUIER USO O RESPONSABILIDAD DEL COMPRADOR CON UN TERCERO CON RESPECTO A DICHA PÉRDIDA, O POR CUALQUIER TRABAJO U OTRO GASTO, DAÑO O PÉRDIDA OCASIONADA POR DICHO PRODUCTO, LO QUE INCLUYE LESIÓN PERSONAL O DAÑO DE BIENES, SALVO QUE DICHA LESIÓN PERSONAL O DAÑO DE BIENES DERIVEN DE UNA GRAVE NEGLIGENCIA POR PARTE DEL VENDEDOR.

En el caso de que el Producto o una pieza FS-PART no cumpla con la garantía establecida en este documento, durante el periodo de la garantía: (i) el Comprador debe notificar a Luminex de forma puntual y por escrito que dicho Producto o pieza FS-PART, según corresponda, no se ajusta a la conformidad y debe proporcionar una explicación detallada de cualquier supuesta no conformidad; (ii) el Comprador, por su cuenta, se pondrá en contacto con Luminex o con un ingeniero de servicio capacitado de Luminex para valorar el problema e identificar el Producto o la pieza FS-PART defectuosos, según corresponda; y (ii) a elección de Luminex, el Comprador podrá devolver el Producto o la pieza FS-PART defectuosos a Luminex (a sus fábrica o a una ubicación que Luminex indique) o eliminar dicho Producto o pieza FS-PART, según sea aplicable, y proporcionar a Luminex un certificado de la eliminación por escrito. En el caso de que un Producto o una pieza FS-PART, según corresponda, se devuelva a la fábrica de Luminex, Luminex puede analizar dicho Producto o pieza FS-PART, según corresponda, para comprobar si existen no conformidades. En el caso de que Luminex determine que dicho Producto o pieza FS-PART, según corresponda, se ajusta a la conformidad, el Producto o la pieza FS-PART, según corresponda, deberá enviarse al Comprador y el Comprador deberá asumir el pago de dicho Producto o pieza FS-PART, según corresponda, así como los gastos de envío. En el caso de que Luminex determine que dicho Producto o pieza FS-PART, según corresponda, sea de no conformidad, Luminex será responsable del pago de dicho Producto o pieza FS-PART, según corresponda, así como de los gastos de envío. Salvo que se exprese en este acuerdo de manera explícita, el Comprador no tiene derecho de devolver un Producto o una pieza FS-PART, según corresponda, a Luminex sin el consentimiento previo y por escrito de Luminex.

- 3. Uso del Producto por parte del Comprador:** El Comprador no debe utilizar este Producto con fines comerciales, incluidos, sin que se limite a ellos, los servicios de pruebas, a menos que Luminex lo haya aceptado de forma expresa y por escrito o según lo haya autorizado Luminex a través de un distribuidor autorizado. El Comprador acepta que no debe asumirse ningún derecho o licencia de las patentes de Luminex a partir de la venta del Producto, salvo que se establezca expresamente en el presente documento o excepto que Luminex lo acuerde por escrito; y, en lo sucesivo, el Comprador

no recibe ningún derecho de los derechos de la patente de Luminex. El Comprador admite y acepta que el Producto se vende y su licencia se concede únicamente para el uso con microesferas, casetes o cartuchos de Luminex, según corresponda. Con fines de control de calidad, el Comprador no puede utilizar el producto con ninguna microesfera, líquido envolvente, casete o cartucho salvo que se trate de las microesferas, el líquido envolvente, los casetes y los cartuchos autorizados por Luminex. El Comprador reconoce que el Producto no ha sido autorizado por la Administración de Medicamentos y Alimentos de Estados Unidos ni por ningún otro organismo regulador federal, estatal ni local y que el Vendedor ni Luminex lo han sometido a prueba para comprobar su seguridad o eficacia para el uso en relacionado con alimentos, medicamentos, dispositivos médicos, cosmética o para uso comercial ni para ningún otro uso, excepto que se especifique lo contrario en la etiqueta del Producto, en las especificaciones técnicas del Vendedor o en las hojas de datos del material que se suministran al Comprador. El Comprador acepta y garantiza de manera expresa al Vendedor que el Comprador utilizará el Producto conforme a la etiqueta del Producto, si corresponde, y que analizará y utilizará cualquier Producto de acuerdo con las prácticas razonables para un experto en el campo y de estricta conformidad con la Administración de Medicamentos y Alimentos de Estados Unidos y todas las leyes y normativas locales e internacionales aplicables ahora y a partir de este momento.

MEDIANTE ESTE ACUERDO, EL COMPRADOR CONCEDE A LUMINEX UNA LICENCIA NO EXCLUSIVA, INTERNACIONAL, SIN RESTRICCIONES NI PARTICIPACIONES Y TOTALMENTE PAGADA, CON EL DERECHO DE CONCEDER Y AUTORIZAR SUBLICENCIAS, BAJO CUALQUIER DERECHO DE LA PATENTE EN INVENCIONES QUE IMPLIQUEN MODIFICACIONES, EXTENSIONES O MEJORAS REALIZADAS POR PARTE DEL COMPRADOR EN EL PRODUCTO O EN LA FABRICACIÓN O EL USO DEL PRODUCTO (“PATENTES DE MEJORAS”), CON EL FIN DE FABRICAR, UTILIZAR, IMPORTAR, PONER EN VENTA O ADQUIRIR CUALQUIER PRODUCTO, EXPLOTAR CUALQUIER MÉTODO O PROCESO Y EXPLOTAR LAS PATENTES DE MEJORAS PARA CUALQUIER FIN DE CUALQUIER OTRA MANERA. INDEPENDIEMENTE DE LO ANTERIOR, LAS “PATENTES DE MEJORAS” EXCLUYEN DE FORMA ESPECÍFICA RECLAMACIONES DE PATENTES CONCEBIDAS Y PUESTAS EN PRÁCTICA POR PARTE DEL COMPRADOR QUE CONSISTAN EN MÉTODOS DE PREPARACIÓN DE MUESTRAS, LA COMPOSICIÓN QUÍMICA ESPECÍFICA DE LOS ANÁLISIS DESARROLLADOS POR EL COMPRADOR Y LOS MÉTODOS DE REALIZACIÓN DE LOS ANÁLISIS (ES DECIR, EL PROTOCOLO PARA EL ANÁLISIS).

El Comprador es responsable y por el presente acuerdo asume expresamente el riesgo de comprobar los peligros y de realizar cualquier estudio adicional que sea necesario para conocer los peligros derivados del uso del Producto. También es obligación del Comprador advertir a los clientes, empleados, agentes, beneficiarios, oficiales, sucesores y cualquier personal auxiliar o tercero relacionados con el Comprador (como transportistas, etc.) de todos los riesgos derivados del uso o de la manipulación del Producto. El Comprador acepta seguir las instrucciones del Vendedor o de Luminex, si se le han proporcionado, relacionadas con el uso del Producto y acepta no utilizar el Producto de forma incorrecta de ninguna manera. El Comprador no deberá descifrar, descompilar, desmontar ni modificar el Producto. El Comprador reconoce que Luminex conserva la propiedad de todas las patentes, marcas comerciales, secretos comerciales y otros derechos de propiedad relacionados con el Producto o que residan en él, y el Comprador no recibe ningún derecho sobre dichos derechos de propiedad intelectual en virtud de la compra del Producto, aparte de los explícitamente establecidos en este documento. El Comprador no tendrá derecho a utilizar ninguna marca de propiedad ni licencia de Luminex sin el permiso expreso y por escrito de Luminex.

4. **Declaraciones, renuncia e indemnización del Comprador:** El Comprador acepta y garantiza que utilizará el Producto de acuerdo con el párrafo 3 “Uso del Producto por parte del Comprador” y que cualquier uso del Producto no infringirá ley, normativa, orden ni mandato judicial alguno.

El Comprador acepta renunciar, cancelar y renunciar a cualquier reclamación, demanda, acción, motivo para iniciar acciones y/o demandas jurídicas o basados en la equidad, que existan ahora o que surjan más adelante, se conozcan o no, contra el Vendedor y Luminex y sus respectivos oficiales, directores, empleados, agentes, sucesores y beneficiarios (denominados en conjunto como "Partes beneficiarias") con respecto al uso del Producto. El Comprador acepta indemnizar y eximir de responsabilidad a las Partes beneficiarias de cualquier demanda, pérdida, reclamación, responsabilidad, costo y gasto (incluidos los gastos correspondientes al trabajo de abogados, contables, peritos judiciales y consultores) en los que cualquiera de las Partes beneficiarias pueda incurrir o pueda sostener como consecuencia de cualquier reclamación contra dicha Parte beneficiaria en base a negligencia, violación de la garantía, de la responsabilidad civil causal o del contrato, o cualquier otra teoría jurídica o basada en la equidad que surja, directa o indirectamente, del uso del Producto, o cuando el Comprador no cumple sus obligaciones descritas en el acuerdo presente. El Comprador debe prestar plena colaboración a las Partes beneficiarias en la investigación y la determinación de la causa de cualquier accidente relacionado con el Producto que conlleve lesiones personales o daños en bienes; asimismo, debe facilitar a todas las Partes beneficiarias todas las declaraciones, los informes, los registros y las pruebas que presente el Comprador o que otros le hayan facilitado.

5. **Renuncia a la patente:** Ni el Vendedor ni Luminex garantizan que el uso o la venta del producto no infringirá las reivindicaciones de patentes de los Estados Unidos o de otros países que cubran el propio Producto o su uso en combinación con otros productos, o en el funcionamiento de cualquier proceso.

89-30000-00-186 Rev. F

Acuerdo de licencia de usuario final (EULA) para el software de Luminex®

El presente Acuerdo de licencia de usuario final (“EULA”) es un acuerdo legal entre usted (persona física o jurídica única, en adelante, “usted”), el usuario final y Luminex Corporation y sus filiales (de forma colectiva, “Luminex”) acerca del uso de productos de software de Luminex o de terceros que le haya suministrado Luminex o su distribuidor autorizado, que incluye software informático, secuencias de comandos, algoritmos y documentación en línea o electrónica, y que puede incluir soportes multimedia y materiales impresos relacionados (si fuera el caso) (“SOFTWARE”). Los términos también se aplican a las actualizaciones, complementos, contenido web o servicios basados en Internet, como el acceso remoto.

EL USO Y LA INSTALACIÓN DEL SOFTWARE, O EL ACCESO A ESTE, IMPLICAN QUE ACEPTA ESTOS TÉRMINOS. SI NO LOS ACEPTA, NO USE O INSTALE EL SOFTWARE, NI ACCEDA A ÉL. EN LUGAR DE ELLO, DEBE DEVOLVERLO A LUMINEX O AL DISTRIBUIDOR AUTORIZADO POR LUMINEX A QUIEN LE COMPRÓ EL SOFTWARE O DEL QUE LO OBTUVO (CUANDO PROCEDA, PARA OBTENER UN REEMBOLSO O UNA NOTA DE ABONO). SI CUMPLE CON ESTOS TÉRMINOS DE LA LICENCIA, TIENE DERECHO A UTILIZAR EL SOFTWARE TAL COMO SE DETERMINA ESPECÍFICAMENTE A CONTINUACIÓN.

1. **RESUMEN.** El SOFTWARE está protegido por leyes y tratados internacionales de copyright, así como por otras leyes y tratados de propiedad intelectual. El SOFTWARE se licencia, no se vende.
2. **REQUISITOS PARA LA CONCESIÓN DE LA LICENCIA O DERECHOS DE USO ADICIONALES.**
 - a. **Prueba y conversión.** Parte o todo el SOFTWARE se puede licenciar como versión de prueba. Sus derechos de uso se limitan al período de prueba. El SOFTWARE de prueba y la duración del período de prueba se establecen durante el proceso de activación o en un acuerdo por escrito entre Luminex y usted. Puede utilizar el SOFTWARE con fines de evaluación solo durante dicho período y no para uso comercial, incluido, sin limitarse a ello, cualquier uso diagnóstico. Usted tiene la opción de convertir los derechos de prueba en derechos permanentes. Cuando termine el periodo de prueba, se le presentarán las opciones de conversión.
 - b. **Activación.** Puede activar cierto SOFTWARE mediante una clave de licencia proporcionada por el servicio de soporte técnico de Luminex, enviando un mensaje a support@luminexcorp.com o llamando al 1-877-785-2323 o al 1-512-381-4397.
 - c. **Marcas.** Solo puede agregar marcas adicionales u otros gráficos al SOFTWARE con el expreso consentimiento por escrito de Luminex. Es posible que Luminex le permita cargar su logotipo en ciertos productos de SOFTWARE, conforme a las instrucciones y los términos que establezca Luminex.
 - d. **Mejoras.** Solo puede obtener actualizaciones o mejoras del SOFTWARE desde el servicio de soporte técnico de Luminex enviando un mensaje a orders@luminexcorp.com o a través de los distribuidores autorizados. Para cierto SOFTWARE, es posible que Luminex le permita descargar actualizaciones o mejoras desde un sitio web de Luminex autorizado. Si desea más información sobre cómo obtener actualizaciones de distribuidores autorizados, visite la página <http://www.luminexcorp.com>.
3. **CONCESIÓN DE LICENCIA.** Sujeto a los términos y condiciones de este EULA, Luminex le concede a usted una licencia no exclusiva, intransferible y no sujeta a cesión (sin derecho de concesión de sublicencia) de conformidad con los derechos de copyright y secretos comerciales de Luminex, para el uso del SOFTWARE en un solo instrumento si este software está integrado en dicho instrumento o en un solo equipo informático que ejecute una única unidad de un modelo específico correspondiente a un instrumento Luminex, según se identifique dicho modelo en el paquete incluido con el SOFTWARE. Para cierto SOFTWARE no integrado en un instrumento Luminex, suministrado en un soporte independiente o que no requiera activación, puede realizar una (1) copia del SOFTWARE como copia de seguridad o con fines de almacenamiento únicamente. En algunos casos de ese SOFTWARE, también puede instalar el SOFTWARE hasta en dos (2) equipos

informáticos adicionales con el objetivo de realizar tareas secundarias (es decir, preparar plantillas o protocolos, llevar a cabo análisis complementarios o volver a ejecutar datos previos), siempre que dichos equipos se encuentren en una única ubicación y NO estén conectados a un instrumento Luminex. Además, usted puede comprar el derecho de uso del SOFTWARE en otros equipos informáticos, mediante acuerdo por escrito con Luminex o su distribuidor autorizado, con el fin de realizar tareas secundarias (es decir, preparar plantillas o protocolos, realizar análisis adicionales o volver a ejecutar datos previos), siempre que estos equipos se encuentren en la misma ubicación y NO estén conectados a un instrumento Luminex. Aunque la concesión de la licencia del SOFTWARE o la venta de un instrumento Luminex a usted, el comprador, no otorgan ni implican ningún derecho o licencia derivado de ninguna de las patentes de Luminex, puede obtener una licencia conforme a las patentes de Luminex (si las hubiera) para usar un instrumento Luminex con microesferas o casetes, según proceda, autorizado por Luminex, o con equipos desarrollados, fabricados y distribuidos por licenciarios que hayan recibido la autorización por escrito de Luminex, mediante la compra de dichas microesferas, casetes o equipos a Luminex o a un distribuidor o licenciario autorizados por Luminex.

4. **RESTRICCIONES.**

- a. El SOFTWARE debe instalarse y utilizarse en un solo equipo informático que ejecute un instrumento Luminex o que esté conectado a este, como se explicó anteriormente.
- b. No se puede utilizar este SOFTWARE para ningún fin comercial, incluida la prestación de servicios de prueba, a menos que Luminex lo consienta expresamente por escrito o a través de un distribuidor autorizado del SOFTWARE mediante una autorización por escrito de Luminex.
- c. Solo puede utilizar el SOFTWARE con microesferas, casetes o cartuchos, según corresponda, autorizados por Luminex o con equipos desarrollados, fabricados y distribuidos por Luminex o por licenciarios que hayan recibido la autorización por escrito de Luminex.
- d. Deberá mantener todos los avisos de propiedad exclusiva en todas las copias del SOFTWARE.
- e. No podrá distribuir copias del SOFTWARE a terceros.
- f. No podrá someter a labores de retroingeniería, descompilar, desmontar ni intentar de algún otro modo obtener el código fuente del SOFTWARE.
- g. No podrá copiar (solo se permite una copia de seguridad o de archivo), vender, distribuir, sublicenciar, alquilar, arrendar, transferir o ceder ningún derecho sobre la totalidad o parte del SOFTWARE.
- h. Debe cumplir todas las leyes y normativas aplicables, incluidos los requisitos de la agencia estadounidense FDA (Food and Drug Administration), relacionados con el uso del SOFTWARE.
- i. No podrá modificar ni preparar trabajos derivados del SOFTWARE, incluida la modificación de las marcas o los gráficos.
- j. No podrá usar el SOFTWARE en un negocio de servicios basados en equipos informáticos, en el funcionamiento de una oficina de servicios compartidos ni de cualquier otra forma que beneficie a un tercero. Asimismo, tampoco podrá exhibir públicamente resultados visuales del SOFTWARE.
- k. No podrá transmitir el SOFTWARE a través de una red, telefónicamente ni electrónicamente por ningún medio.
- l. Usted reconoce que tiene la obligación de informar a sus empleados, asesores y asociados que utilicen el SOFTWARE sobre la documentación de etiquetas, advertencias, instrucciones, avisos y otros materiales de Luminex relacionados con el uso correcto que Luminex le haya proporcionado o vaya a proporcionarle.

5. **DURACIÓN Y RESOLUCIÓN.** Sus derechos bajo este EULA estarán vigentes hasta su resolución. Podrá resolver este EULA en cualquier momento mediante la destrucción del SOFTWARE, incluidos todos los programas informáticos y la documentación, y la eliminación de todas las copias de sus equipos informáticos si el software no está integrado en el instrumento. Luminex podrá resolver este

EULA previa notificación por escrito con treinta (30) días de antelación. Si usted no cumpliera alguno de los términos o condiciones de este EULA, sus derechos se extinguirán automáticamente sin que se requieran acciones posteriores por parte de Luminex. Una vez resuelto este EULA, usted acepta destruir el SOFTWARE y eliminar cualquier copia de sus equipos informáticos.

6. **DERECHOS DEL SOFTWARE.** La titularidad y todos los derechos sobre el SOFTWARE y sobre cualquier copia de este, o relacionados con ellos, pertenecen a Luminex o a sus proveedores. Este EULA no constituye una venta y, por tanto, no le transfiere a usted ningún derecho de titularidad o propiedad sobre el SOFTWARE ni ninguna patente, copyright, secreto comercial, nombre comercial, marca u otros derechos de propiedad intelectual relacionados con él. Usted no podrá retirar, alterar ni ocultar ningún aviso de propiedad exclusiva incluido en el SOFTWARE y deberá reproducir dichos avisos en todas las copias de seguridad del SOFTWARE. La titularidad y todos los derechos de propiedad intelectual sobre el contenido (o relacionados con este) al que puede accederse mediante el uso del SOFTWARE pertenecen al propietario del contenido respectivo y pueden estar protegidos por las leyes o los tratados de copyright o de propiedad intelectual aplicables. Este EULA no le otorga ningún derecho a utilizar dicho contenido.
7. **RESTRICCIONES DE EXPORTACIÓN.** Usted acepta no exportar ni reexportar el SOFTWARE a ningún país, persona física, persona jurídica o usuario final con sujeción a las restricciones de exportación de EE. UU. o de cualquier forma que infrinja cualesquiera leyes o normativas locales, provinciales, estatales, nacionales, internacionales o extranjeras que le sean de aplicación. Por el presente, usted garantiza que ninguna agencia estatal o federal ha suspendido, revocado o denegado sus privilegios de exportación.
8. **AUSENCIA DE GARANTÍAS.** EL SOFTWARE SE LICENCIA “COMO ESTÁ Y SEGÚN DISPONIBILIDAD”. CUALQUIER USO DEL SOFTWARE SE LLEVARÁ A CABO BAJO SU PROPIO RIESGO Y SIN GARANTÍA DE NINGÚN TIPO. EL SOFTWARE SE PROPORCIONA PARA SU USO EXCLUSIVO CON PRODUCTOS LUMINEX. HASTA EL GRADO MÁXIMO QUE PERMITA LA LEY APLICABLE, LUMINEX Y SUS PROVEEDORES RENUNCIAN A TODAS LAS CONDICIONES, TÉRMINOS, MANIFESTACIONES Y GARANTÍAS, YA SEAN EXPRESOS O IMPLÍCITOS, DERIVADOS DE LA LEY O DE CUALQUIER OTRA FUENTE, INCLUIDAS, ENTRE OTRAS, LAS GARANTÍAS IMPLÍCITAS DE COMERCIABILIDAD, CALIDAD, ADECUACIÓN A UN FIN DETERMINADO, TITULARIDAD O NO VULNERACIÓN DE PROPIEDAD INTELECTUAL.
9. **LIMITACIÓN DE RESPONSABILIDAD.** EN NINGÚN CASO SERÁN LUMINEX, SUS FILIALES, LICENCIADORES, DISTRIBUIDORES AUTORIZADOS O PROVEEDORES RESPONSABLES POR CUALESQUIERA DAÑOS ESPECIALES, INCIDENTALES, INDIRECTOS O CONSECUENCIALES (INCLUIDOS, ENTRE OTROS, DAÑOS POR PÉRDIDA DE BENEFICIOS EMPRESARIALES, INTERRUPCIÓN DE LA ACTIVIDAD EMPRESARIAL, PÉRDIDA DE INFORMACIÓN EMPRESARIAL O CUALQUIER OTRA PÉRDIDA PECUNIARIA) QUE SURJAN DEL USO O DE LA INCAPACIDAD DE USO DEL SOFTWARE, O COMO CONSECUENCIA DEL USO DEL ESTE, CON INDEPENDENCIA DE QUE QUEDEN CONTEMPLADOS EN CLÁUSULAS CONTRACTUALES, PRINCIPIOS DE RESPONSABILIDAD EXTRA CONTRACTUAL (INCLUIDA LA NEGLIGENCIA O LA RESPONSABILIDAD OBJETIVA) O EN CUALQUIER OTRO FUNDAMENTO JURÍDICO, INCLUSO SI SE HA INFORMADO A LUMINEX, SUS FILIALES, LICENCIADORES, DISTRIBUIDORES AUTORIZADOS O PROVEEDORES DE LA POSIBILIDAD DE DICHA DAÑOS. USTED ACEPTA QUE LAS CLÁUSULAS DE DISTRIBUCIÓN DE PRODUCTOS “TAL CUAL” Y DE LIMITACIÓN DE RESPONSABILIDAD INCLUIDAS EN ESTE ACUERDO CONSTITUYEN TÉRMINOS SUSTANCIALES DEL PACTO CONTRACTUAL CELEBRADO ENTRE LAS PARTES Y QUE NO SE PROPORCIONARÍA NINGUNA LICENCIA EN AUSENCIA DE TALES CLÁUSULAS.
10. **SU DECLARACIÓN E INDEMNIZACIÓN.** Usted declara y garantiza que usará el “SOFTWARE” de acuerdo con los términos del presente Acuerdo y de forma que no infrinja ninguna ley, normativa, orden o requerimiento judiciales. Usted acepta defender, indemnizar y eximir de responsabilidad

a Luminex, sus licenciadores y distribuidores autorizados, y a cada uno de sus respectivos directivos, directores, empleados, agentes, sucesores y cesionarios, por todas las pérdidas, los daños y perjuicios, las reclamaciones, los costes, los gastos y cualesquiera otras responsabilidades (incluidos, entre otros, los costes legales y los importes abonados de forma razonable en el marco de los acuerdos extrajudiciales alcanzados) ocasionados a Luminex como consecuencia de cualquier reclamación o hecho litigioso iniciados por un tercero que surjan de las siguientes circunstancias, o bien estén basados en ellas o relacionados con ellas: (i) su uso del SOFTWARE, (ii) su uso o dependencia de cualquier evaluación, resultados analíticos u otros datos derivados del SOFTWARE, o (iii) cualquier incumplimiento por parte de usted o de alguno de sus representantes de los términos de este Acuerdo.

11. **VARIOS.** Este EULA se rige por las leyes del estado de Texas, EE. UU. sin referencia a los principios que regulan los conflictos de leyes. Usted no podrá ceder, sublicenciar ni transferir de ninguna manera los derechos o la licencia otorgados por el presente documento, por acuerdo o por dictado de la ley, sin el consentimiento previo y por escrito de Luminex, y todas las cesiones que quebranten esta prohibición se declararán nulas y sin efecto. Este EULA constituye el acuerdo completo y exclusivo entre usted y Luminex, y prevalece sobre cualquier otra comunicación, oral o escrita, en relación con el objeto de este. Ningún cambio de este EULA se considerará válido a menos que se presente por escrito y esté firmado por la parte contra la que se solicite la ejecución. La renuncia u omisión por parte de Luminex o de usted de ejercer en cualquier respecto alguno o algunos de los derechos estipulados en este documento no se considerará una renuncia a ningún otro de los derechos aquí contemplados. En caso de que alguna de las cláusulas de este EULA no fuese aplicable, el resto conservará plena vigencia.

89-30000-00-419 Rev. E

Tabla de contenido

Capítulo 1: Introducción	1	Capítulo 4: Especificaciones y limitaciones	19
Instrumento	1	Generales	19
Software	2	Subsistema electrónico	21
Casetes	2	Capítulo 5: Instalación.....	22
Advertencias y notas	2	Instalación	22
Símbolos	3	Preparación del emplazamiento y requisitos de instalación	23
Soporte Técnico de Luminex	6	TABLA 4. Preparación del emplazamiento y requisitos de instalación	23
Capítulo 2: Consideraciones de seguridad y normativas	7	Instalación de la impresora suministrada por Luminex	23
Propósito previsto	7	Instalación de una impresora de red	24
Pruebas y certificación	7	Calibración del sistema	24
Precauciones de seguridad	7	Diagrama de instalación	25
Compatibilidad electromagnética	8	Capítulo 6: Instrucciones de funcionamiento	26
Láseres	8	Inicialización del ARIES® System	26
Muestras biológicas	9	Pantalla de estado de ARIES®	27
Riesgos químicos	9	Inicio de sesión en el ARIES® System	27
Componentes mecánicos	9	Inicio de sesión en el ARIES® System mediante tarjeta de identificación	28
Componentes eléctricos	9	Modificación de contraseña	28
Calor	10	Capítulo 7: Experimento.....	30
Eliminación del instrumento	10	Página Run (Experimento)	30
Capítulo 3: Principios de funcionamiento	11	Definiciones de colores	32
Componentes principales del sistema	11	Inicio de un experimento manualmente	37
Flujo de trabajo general del sistema	11	Cancelación de un experimento	38
Componentes del sistema	11	Borrado de un módulo	38
ARIES® Software	12	Adición de un comentario de la muestra a un casete desde la página Run (Experimento)	39
Casetes	12	Introducción de información del casete manualmente en la página Run (Experimento)	39
Flujo de trabajo del casete	13	Página Run Settings (Configuración del experimento)	41
ARIES® System	14	Activación o desactivación de la función Auto Run (Experimento automático)	42
Bandeja de preparación de muestras	14	Asignación de nombres predeterminados a casetes para identificadores de muestras necesarios	42
Flujo de trabajo del cambiador	15	Configuración del tiempo de ejecución del experimento	42
Subsistemas del instrumento	16	Activación o desactivación de un módulo	43
Subsistema electrónico	16		
Módulo de entrada de alimentación	16		
Puertos de comunicaciones	17		
Subsistema mecánico	17		
Subsistema óptico	17		
Equipo adicional recomendado	17		
Sistema de alimentación ininterrumpida (SAI) o protector de sobretensión	17		
Equipo adicional opcional	18		
Etiquetas de códigos de barras	18		

Capítulo 8: Resultados.....	44
Página Results (Resultados)	44
Visualización de resultados	44
Creación de un informe	45
Exportación de resultados	45
Filtrado de resultados	45
Agrupación por experimento o por muestra	46
Restablecimiento de filtros.....	46
Adición de un comentario de la muestra a un resultado de la página Results (Resultados).....	47
Envío al LIS	47
Modificación del nombre de un experimento	48
Edición de una muestra	48
Generación de un Grid Report (Informe en forma de tabla)	49
Página Results Settings (Configuración de los resultados)	49
Configuración de la exportación automática de un informe de muestra en formato PDF	50
Configuración de la impresión automática de informes de muestra una vez finalizado un experimento	51
Capítulo 9: Gestión de pedidos.....	52
Página Sample Orders (Pedidos de muestra).....	52
Asociación de casetes a muestras	52
Creación de un nuevo pedido.....	53
Creación de un pedido de control.....	54
Edición de un pedido	54
Importación de pedidos	55
Exportación de pedidos	55
Eliminación de pedidos.....	55
Filtrado de pedidos	56
Restablecimiento de filtros.....	56
Generación de un Grid Report (Informe en forma de tabla)	56
Eliminación de un pedido duplicado	58
Aplicación de resultados a un pedido duplicado	59
Página Order Management Settings (Configuración de la gestión de pedidos).....	59
FIGURA 27. Página Order Management Settings (Configuración de la gestión de pedidos).....	60
Capítulo 10: Gestión de análisis	61
Página Assay Management (Gestión de análisis)	61
Eliminación de un análisis	62
Configuración de las opciones de informe y gráfico	62
Opciones de informe.....	62
Opciones de gráfico.....	63
Generación de un Grid Report (Informe en forma de tabla)	63
Creación de un lote de controles	64

Edición de un lote de controles	65
Eliminación de un lote de controles	65

Capítulo 11: Seguridad

Capítulo 11: Seguridad	66
Página Audit Log (Registro de auditoría).....	66
Filtrado del Audit Log (Registro de auditoría)	66
Restablecimiento de filtros	67
Generación de un Grid Report (Informe en forma de tabla)	67
Creación de usuarios	67
Edición de usuarios	68
Cambio de estado de un usuario	68
Cambio de contraseña de un usuario	69
Página Group Management (Gestión de grupos)	69
Asignación de permisos	69
Página Security Settings (Configuración de seguridad)	70
Modificación de la configuración de contraseña	71

Capítulo 12: Administración

Capítulo 12: Administración	72
Página Lab/Site Information (Información de laboratorio/sitio).....	72
Personalización de encabezados de informes	73
Personalización del logotipo del informe	74
Página Data Maintenance (Mantenimiento de datos)	74
Ejecución de una copia de seguridad	76
Restauración de la base de datos	76
Inicio del proceso de archivado	77
Página Sample Comments (Comentarios de muestras)	78
Eliminación de comentarios de muestras	79
Generación de un Grid Report (Informe en forma de tabla)	79
Página Scheduled Maintenance (Mantenimiento programado).....	79
Eliminación de un recordatorio	81
Página LIS Settings (Configuración de LIS)	81
Selección de un formato de LIS	81
Exportación automática a LIS	82
Importación automática desde LIS	82
Página Administration Settings (Configuración de administración).....	83
Establecimiento de la configuración de red	84
Configuración de la fecha y la hora	85
Instalación de actualizaciones de software.....	85

Capítulo 13: Sistema

Capítulo 13: Sistema	87
Página System Log (Registro de sistema).....	87
Generación de un Grid Report (Informe en forma de	

tabla)	87
Filtrado del registro de sistema	87
Restablecimiento de filtros.....	88
Página System Information (Información de sistema)	88
Página Instrument Status (Estado del instrumento) ..	89
Página Support (Soporte).....	90
Exportación de un paquete de soporte.....	91
Página System Settings (Configuración del sistema)	92

Capítulo 14: Mantenimiento..... 93

Precauciones generales de mantenimiento	93
Mantenimiento preventivo de 12 meses	93
Mantenimiento rutinario	94
Descontaminación de la bandeja de preparación de muestras	94
Descontaminación diaria	94
Mantenimiento según necesidad	94
Apagado del ARIES® System	94
Descontaminación de ARIES® System	95
Sustitución del cable de alimentación	95
Sustitución de los fusibles	95

Capítulo 15: Resolución de problemas. 100

Apéndice A: Transporte 101

Transporte	101
Lista de comprobación de transporte	101

Apéndice B: Números de referencia..... 102

Hardware	102
Artículos de desinfección.....	102

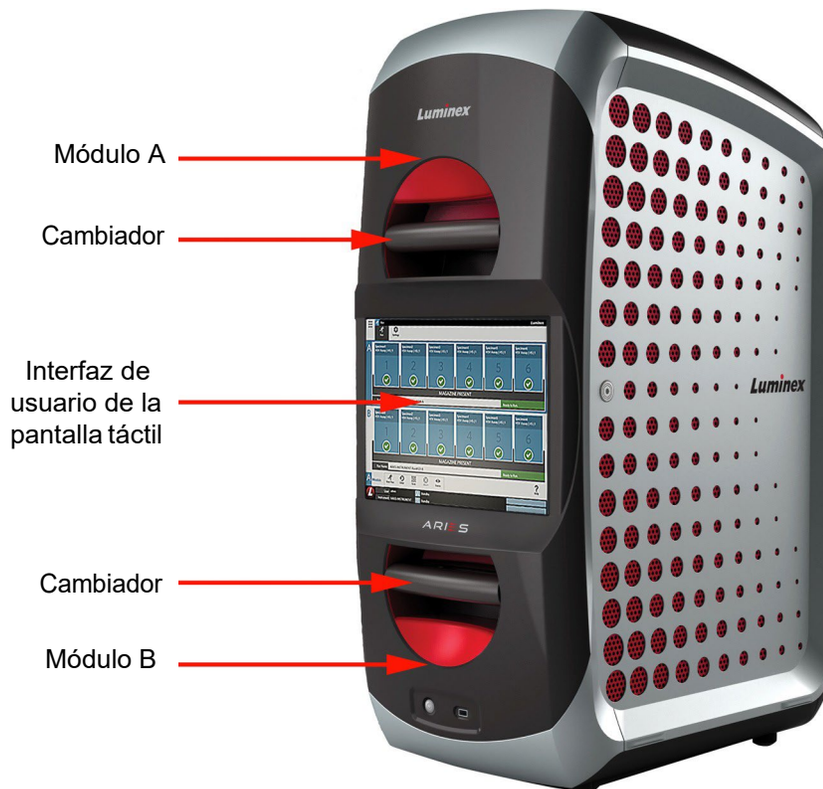
Capítulo 1: Introducción

El ARIES® System de Luminex® es una plataforma plenamente integrada con capacidades de muestra a respuesta que realiza análisis de PCR en tiempo real. El ARIES System extrae, amplifica y detecta secuencias diana de ácido nucleico de varios tipos de muestras. Una vez cargados los casetes en el instrumento, se generan resultados sin intervención técnica adicional.

Instrumento

El ARIES® System puede procesar hasta 12 muestras diferentes a la vez. El instrumento contiene dos módulos independientes que funcionan de forma autónoma; cada uno de ellos puede ejecutar hasta seis análisis distintos siguiendo el protocolo universal de ARIES. El ARIES System consta de lo siguiente:

- Un instrumento de mesa con dos módulos independientes, cada uno con un cambiador para alojar seis casetes de análisis desechables de un solo uso.
- Cada módulo incluye un sistema óptico de PCR en tiempo real de seis canales.
- Una interfaz de usuario en pantalla táctil que incluye el software para ejecutar y estudiar los análisis.



Software

El ARIES® Software es una aplicación de interfaz gráfica de usuario (GUI) que constituye el medio de interacción del usuario final con el ARIES System. El software está instalado en un equipo informático integrado. El software ARIES se encarga de proporcionar el entorno en el que el usuario ejecuta los análisis y obtiene los resultados. De manera opcional, el sistema puede comunicarse con un sistema de información de laboratorio (LIS).

	ADVERTENCIA: El uso no autorizado de software de terceros con el software ARIES puede ocasionar daños o fallos del ARIES Software. No utilice software de terceros en el ARIES System.
---	---

Casetes

Cada módulo posee un cambiador que puede alojar hasta seis casetes. Los casetes son de un solo uso y tienen un diseño cerrado que impide la contaminación cruzada. La muestra y los reactivos de los casetes no tienen contacto directo con el instrumento ni con otros análisis que se estén ejecutando en el sistema. Los casetes pueden contener varios volúmenes de muestra en función del análisis que se esté ejecutando. Los casetes están diseñados para diversos tipos de muestras (p. ej., suero, plasma, sangre completa, líquido cefalorraquídeo [LCR], esputo, excrementos y extensiones [en medios de transporte]). Cada casete viene relleno con lo siguiente:

- Reactivos de extracción de ácido nucleico
- Control del procesamiento de muestras (SPC)
- Mezcla maestra liofilizada

Advertencias y notas

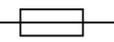
Las siguientes advertencias y notas aparecen según resulten necesarias en este manual.

NOTA: Este mensaje se utiliza para proporcionar información general útil. No implica cuestiones de seguridad ni de funcionamiento.	
	PRECAUCIÓN: Este mensaje se utiliza en los casos en los que el peligro es leve o solo existe un peligro potencial. El incumplimiento de la advertencia de precaución puede dar origen a situaciones peligrosas.
	ADVERTENCIA: Este mensaje se utiliza en aquellos casos en los que existe peligro para el operador o el rendimiento del instrumento. El incumplimiento de esta advertencia puede tener como resultado un rendimiento incorrecto, un fallo del instrumento, resultados no válidos o un peligro para el operador.
	PELIGRO: Este mensaje se utiliza cuando existe un riesgo apreciable de sufrir lesiones graves o mortales.

Símbolos

Puede encontrar estos símbolos a lo largo de este manual. Son representaciones gráficas de advertencias, condiciones, identificaciones, instrucciones y organismos reguladores.

TABLA 1. Símbolos

Símbolo	Significado	Símbolo	Significado	Símbolo	Significado
** 	Aplastamiento de la mano o fuerza en sentido descendente	5.1.7* 	Número de serie Indica el número de serie del fabricante que permite identificar un dispositivo médico concreto.	†† 	Símbolo para RAEE Indica la recogida selectiva de aparatos eléctricos y electrónicos.
12 	Precaución, riesgo de descarga eléctrica Identifica los equipos, por ejemplo, la fuente de alimentación de la máquina de soldar, que suponen un riesgo de descarga eléctrica.	5.3.7* 	Límite de temperatura Indica los límites de temperatura a los que se puede exponer el dispositivo médico sin poner en riesgo la seguridad.	5016† 	Fusible Identifica las cajas de fusibles o su ubicación.
5.1.4* 	Fecha de caducidad Indica la fecha tras la cual no debe utilizarse el dispositivo médico.	5.4.1* 	Riesgos biológicos Indica la existencia de posibles riesgos biológicos asociados al dispositivo médico.	5.1.3* 	Fecha de fabricación Indica la fecha en la que se fabricó el dispositivo médico.
5.1.1* 	Fabricante Indica el fabricante del product médico, tal y como se define en la Directiva y el Reglamento de la UE sobre productos sanitarios para diagnóstico in vitro (98/79/CE y 2017/746).	** 	Peligro de quemadura / superficie caliente	0434B‡ 	Precaución Indica que se debe proceder con precaución al utilizar el dispositivo o control cerca del lugar en el que se encuentra el símbolo, o bien que la situación precisa de la vigilancia o intervención por parte del operador para evitar consecuencias no deseadas.

<p>5009⁺</p> 	<p>Suspensión Encendido/ apagado</p> <p>Identifica el interruptor o posición de este mediante los cuales parte del equipo se activa con el fin de llevarlo al estado de suspensión, así como el control para indicar el estado de bajo consumo de energía o cambiar a él. Cada uno de los distintos estados de consumo energético se representaría mediante el color correspondiente.</p>	<p>5.4.3*</p> 	<p>Consulte las instrucciones de uso.</p> <p>Indica que el usuario debe consultar las instrucciones de uso.</p>	<p>5019⁺</p> 	<p>Toma de tierra para protección</p> <p>Identifica los terminales diseñados para conectarse a un conductor externo para proteger frente a descargas eléctricas en caso de fallo o el terminal del electrodo de una toma de tierra.</p>
<p>5041[‡]</p> 	<p>Precaución, superficie caliente</p> <p>Indica que el producto con la marca puede estar caliente y que debería tocarse con cuidado.</p>	<p>5.1.6*</p> 	<p>Número de catálogo</p> <p>Indica el número de catálogo del fabricante que permite identificar el dispositivo médico.</p>	<p>5032</p> 	<p>Corriente alterna</p> <p>Sirve para indicar, en la placa de características, que el equipo solo es adecuado para corriente alterna y para identificar los terminales pertinentes.</p>
<p>W004[#]</p> 	<p>Advertencia: haz láser</p> <p>Advierte de la existencia de un haz láser.</p>	<p>5.1.5*</p> 	<p>Código del lote</p> <p>Indica el código del lote del fabricante que permite identificar el lote.</p>	<p>5.4.2*</p> 	<p>No reutilizar</p> <p>Indica los dispositivos médicos destinados a utilizarse una sola vez o con un único paciente durante un solo tratamiento.</p>

<p>5.1.2*</p> <table border="1"> <tr> <td>EC</td> <td>REP</td> </tr> </table>	EC	REP	<p>Representante autorizado en la Unión Europea</p> <p>Identifica a un representante autorizado en la Unión Europea.</p>	<p>5.5.1*</p> <div style="border: 1px solid black; padding: 2px; display: inline-block;"> IVD </div>	<p>Dispositivo médico de diagnóstico <i>in vitro</i></p> <p>Identifica un dispositivo médico diseñado para el diagnóstico <i>in vitro</i>.</p>	<p>§§</p> <div style="font-size: 2em;"> CE </div>	<p>Conformidad europea (marcado CE de conformidad europeo)</p> <p>Se trata del marcado CE de conformidad.</p>
EC	REP						
<p>‡</p> <div style="border: 1px solid black; padding: 2px; display: inline-block;">  </div>	<p>Logo de certificación TÜV SÜD NRTL</p> <p>TÜV SÜD America es un centro de pruebas reconocido escala nacional (NRTL, por su siglas en inglés) por la Administración para la Seguridad y la Salud en el Trabajo (OSHA) de Estados Unidos que presta servicios de certificación relativos a la seguridad eléctrica de acuerdo con los requisitos norteamericanos para dispositivos médicos y equipos de medición y pruebas en laboratorio.</p>						

* ANSI/AAMI/ISO 15223-1:2012, Medical devices—Symbols to be used with medical device labels, labeling, and information to be supplied—Part 1: General requirements.

† IEC 60417:2002 DB, graphical symbols for use on equipment. (General I [QS/RM]).

‡ ISO 7000: Fifth edition 2014-01-15, graphical symbols for use on equipment - registered symbols. (General I [QS/RM]).

§ ISO 7000 — Graphical symbols for use on equipment -- Registered symbols

|| 61010-1: 2010, Safety requirements for electrical equipment for measurement, control, and laboratory use - Part 1: General requirements [including: Corrigendum 1 (2011)]

IEC 60825-1-2014 Safety of Laser Products –Part 1: Equipment classification and requirements

** ISO 3864-1:2011, Graphical symbols -- Safety colors and safety signs -- Part 1: Design principles for safety signs and safety markings

†† DIRECTIVA 2012/19/UE DEL PARLAMENTO EUROPEO Y DEL CONSEJO de 4 de julio de 2012 sobre residuos de aparatos eléctricos y electrónicos (RAEE)

§§ Reglamento (UE) 2017/746 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 5 de abril de 2017, sobre los productos sanitarios para diagnóstico *in vitro*

Soporte Técnico de Luminex

Para ponerse en contacto con el Soporte Técnico de Luminex en EE. UU. y Canadá, llame al teléfono 1-877-785-(2323).

Para ponerse en contacto desde fuera de EE. UU. o Canadá, llame al teléfono +1 512-381-4397.

Internacional: +800-2939-4959

Fax: 512-219-5114

Correo electrónico: support@luminexcorp.com.

Encontrará información adicional en el sitio web de Luminex. Puede buscar el tema deseado o navegar por los menús. También puede consultar la sección de preguntas frecuentes (FAQ) del sitio web.

Introduzca <http://www.luminexcorp.com> en la barra de direcciones del navegador.

Este manual se podrá actualizar periódicamente. Para obtener la última versión y las traducciones correspondientes, póngase en contacto con el servicio de soporte técnico o visite <https://www.luminexcorp.com/documents/>.

Capítulo 2: Consideraciones de seguridad y normativas

Propósito previsto

El ARIES® System de Luminex® es una plataforma de diagnóstico in vitro (IVD) que realiza pruebas basadas en ácidos nucleicos en laboratorios clínicos. El ARIES System de Luminex es capaz de extraer y purificar automáticamente ácidos nucleicos de varios tipos de muestras, así como de amplificar y detectar automáticamente secuencias diana de ácidos nucleicos mediante PCR basada en fluorescencia. Este es un producto sanitario automático.

El software SYNCT™ es una aplicación de escritorio independiente que proporciona a los usuarios finales una interfaz estándar para gestionar los pedidos y para consultar los resultados de análisis obtenidos en instrumentos de Luminex compatibles, incluido el ARIES System. Para uso profesional de laboratorio únicamente.

Pruebas y certificación

El ARIES® System se ha probado en un laboratorio de pruebas reconocido en EE. UU. por la OSHA (NRTL) y que también es un organismo de certificación acreditado por el Consejo Canadiense de Normas. Además, el ARIES cumple con las normativas de la Unión Europea (UE) y, por lo tanto, se puede comercializar en el mercado único europeo. En la parte trasera del instrumento ARIES aparece la siguiente etiqueta de conformidad de la Unión Europea.

FIGURA 1. Etiqueta de conformidad de la Unión Europea



FIGURA 2. Etiqueta de seguridad



Precauciones de seguridad

No lleve a cabo en el ARIES® System procedimientos que no se describan específicamente en este manual o en los prospectos, a menos que el Soporte Técnico de Luminex se lo indique. Lea la siguiente información de seguridad antes de usar el ARIES System. Este instrumento contiene componentes eléctricos, mecánicos y láser que, si se manipulan de forma inapropiada, son potencialmente peligrosos. Además, pueden existir riesgos biológicos y químicos durante el funcionamiento del sistema. Por lo tanto, desde Luminex recomendamos que todos los usuarios del sistema se familiaricen con las recomendaciones de seguridad específicas que se incluyen a continuación y que apliquen las prácticas estándar de seguridad de laboratorio.

NOTA: Siempre que encuentre el símbolo  , consulte este manual u otra documentación de Luminex para determinar la naturaleza del posible peligro y las medidas que debe tomar.	
	PRECAUCIÓN: La protección que ofrece el instrumento puede verse dañada y la garantía puede quedar anulada si el ARIES System se utiliza de forma distinta a la especificada en las instrucciones o por parte de Luminex.
	PRECAUCIÓN: No abra la puerta de acceso en ningún momento. No introduzca la mano en la abertura del módulo en ningún momento.

Respete siempre las prácticas estándar de seguridad de laboratorio.

Compatibilidad electromagnética

Professional Testing Incorporated (PTI) ha probado el ARIES[®], que cumple los requisitos de interferencia electromagnética (EMI) para Estados Unidos, la Unión Europea y Canadá.

	ADVERTENCIA: No utilice este dispositivo cerca de fuentes de fuerte radiación electromagnética (p. ej., fuentes intencionadas de radiofrecuencia no apantalladas), ya que estas pueden interferir en el funcionamiento adecuado.
	ADVERTENCIA: Manipule siempre el ARIES System de acuerdo con las instrucciones de Luminex a fin de evitar cualquier posible interferencia de los campos electromagnéticos.
	ADVERTENCIA: Este instrumento contiene imanes. Las personas con marcapasos deben tener cuidado al utilizarlo. No introduzca ningún objeto en las aberturas del cambiador aparte de los propios cambiadores.

Láseres

El ARIES[®] System es un producto láser de clase I de acuerdo con las secciones 1040.10 y 1040.11 del Capítulo I (FDA) del Título 21 del CFR de EE. UU. El lector de códigos de barras accesorio puede incluir un láser de clase II. De conformidad con las normas IEC 60825-1:2007 e IEC 60825-1:2014, el instrumento se clasifica como de clase 1 con un láser de clase II (2), y el lector de códigos de barras accesorio puede incluir un láser de clase 2. El ARIES System cumple con las normas IEC 60825-1:2007 e IEC 60825-1:2014 y las secciones 1040.10 y 1040.11 del Título 21 del CFR de EE. UU. excepto en cuanto a las desviaciones de acuerdo con el aviso de láser (Laser Notice) n.º 50, con fecha del 24 de junio de 2007. La etiqueta explicativa del láser aparece en el panel trasero del ARIES System.

	PELIGRO: En ningún caso debe retirar la cubierta del instrumento ARIES. El uso de controles o ajustes, o la ejecución de procedimientos distintos de los especificados en este manual pueden ocasionar una exposición peligrosa a radiación.
	PELIGRO: No mire directamente al haz láser ni lo apunte a los ojos de otra persona. Para obtener más información de seguridad, consulte las instrucciones de funcionamiento suministradas con el lector de códigos de barras.

Muestras biológicas

	Las muestras humanas y animales pueden contener agentes infecciosos de peligro biológico. Cuando exista exposición a materiales de posible riesgo biológico, incluidos aerosoles, siga los procedimientos de seguridad biológica correspondientes y utilice el equipo de protección individual (EPI). El EPI incluye guantes, batas, ropa de laboratorio, protectores faciales o máscaras y protectores oculares, máscaras de oxígeno y dispositivos de ventilación. Respete todas las normas locales, estatales, federales y nacionales específicas aplicables en materia de manipulación de materiales con riesgo biológico a la hora de eliminar residuos de ese tipo.
---	---

Riesgos químicos

	PRECAUCIÓN: Siga las prácticas estándar de seguridad de laboratorio a la hora de manipular reactivos o productos químicos peligrosos, tóxicos o inflamables. Póngase en contacto con el Soporte Técnico de Luminex si tiene dudas sobre la compatibilidad de los productos o materiales de limpieza y descontaminación.
---	--

Componentes mecánicos

	ADVERTENCIA: El ARIES® System contiene piezas que se mueven durante el funcionamiento. Existe riesgo de lesiones personales. Las piezas móviles generan riesgos de atrapamiento y aplastamiento de las manos.
	ADVERTENCIA: Respete todas las advertencias y precauciones. No introduzca las manos en las aberturas del módulo en ningún momento. No abra la puerta de acceso en ningún momento.

Componentes eléctricos

	ADVERTENCIA: No efectúe ninguna tarea de mantenimiento o limpieza de los componentes eléctricos del sistema excepto el reemplazo de los fusibles. Los cables de alimentación se deben sustituir por cables del mismo tipo y las mismas características nominales que los originales. Para reemplazar correctamente los cables de alimentación, póngase en contacto con el Soporte Técnico de Luminex.
	ADVERTENCIA: No bloquee el acceso al cable de alimentación en la parte trasera del instrumento.

La etiqueta de precaución con los fusibles está situada en la parte trasera del ARIES® System.

La etiqueta de tensión está ubicada en la parte trasera del ARIES System. En ella se muestran el número de serie, el número de modelo, los requisitos eléctricos y la información del fabricante del instrumento.

Calor

El ARIES® System puede calentar las muestras de los casetes hasta los 95 °C.



PRECAUCIÓN: Tenga cuidado, los cambiadores y los casetes pueden estar calientes al retirarlos del instrumento y pueden provocar lesiones en caso de contacto. No introduzca la mano en la abertura del módulo.

Eliminación del instrumento



NOTA: En la Unión Europea y otras jurisdicciones, de conformidad con la directiva del Parlamento Europeo y del Consejo sobre residuos de aparatos eléctricos y electrónicos (RAEE), los equipos eléctricos y electrónicos deben desecharse correctamente cuando alcanzan el final de su vida útil.

Si debe eliminar un ARIES® System, descontáminelo. Consulte la sección “*Mantenimiento*” en la página 93. A continuación, póngase en contacto con el Soporte Técnico de Luminex en el teléfono 1-877-785-2323 (si llama desde EE. UU.) y +1-512-381-4397 (si llama desde fuera de EE. UU.) para obtener un número de autorización para la devolución del material (RMA). Devuelva el instrumento a la siguiente dirección de Luminex:

Luminex Corporation

12201 Technology Blvd., Suite 130

Austin, Texas 78727

EE. UU.

Capítulo 3: Principios de funcionamiento

Componentes principales del sistema

- Instrumento
- Dos cambiadores
- Casetes (hasta seis por cambiador)
- Bandeja de preparación de muestras
- Software

Flujo de trabajo general del sistema

1. El usuario importa el archivo del protocolo de análisis en el sistema desde una unidad flash USB suministrada con el kit de análisis.
2. El usuario identifica la muestra que se va a someter a la prueba y coloca el tubo de muestra en la bandeja de preparación de muestras.
3. El usuario extrae el casete de análisis de su embalaje, retira el cierre de la parte trasera y coloca el casete en la bandeja de preparación de muestras, al lado de la muestra.
4. El usuario agrega la muestra al casete mediante una pipeta y cierra firmemente la tapa del casete.
5. El usuario crea un nuevo pedido y selecciona el casete y escanea el código de barras en la parte superior o en lateral del casete con el lector de códigos de barras portátil para cumplimentar la información del casete.
6. El usuario selecciona el tubo de muestra y escanea la muestra con el lector de códigos de barras portátil para cumplimentar el campo Sample ID (Identificación de muestra). En función de la configuración del pedido, también es posible que el usuario deba proporcionar la identificación de acceso (Accession ID) y el número de solicitud (Requisition Number).
7. Esto se repite las veces que sea necesario hasta un máximo de seis casetes por cambiador. A continuación, los casetes se trasladan de la bandeja de preparación de muestras al cambiador.
8. El usuario introduce el cambiador en el módulo. El instrumento escanea el código de barras que figura en la parte superior del casete y, en función de la información única de dicho código, se configura automáticamente para realizar el análisis pertinente.



PRECAUCIÓN: No obstruya el código de barras de la parte superior del casete.

9. El instrumento completa todos los pasos necesarios para el análisis. No es necesario que el usuario intervenga una vez que la muestra esté cargada en el sistema.
10. El usuario puede vigilar el estado del análisis a través de la pantalla táctil del instrumento, que muestra la etapa de procesamiento actual (p. ej., preparación de muestras, ciclo de PCR) y el tiempo de ejecución del experimento.
11. Una vez finalizado el experimento, el usuario extrae el cambiador y elimina los casetes en el contenedor de desechos adecuado.
12. El usuario puede revisar los resultados en la pantalla táctil, imprimirlos o enviarlos a un LIS para generar un informe.

Componentes del sistema

En los siguientes apartados se describen de manera detallada los tres componentes del sistema: el ARIES® Software, los casetes y el ARIES System.

ARIES® Software

Para recibir una copia del manual de funcionamiento del *ARIES® System* por fax, correo postal o correo electrónico, póngase en contacto con el Soporte Técnico de Luminex. La información de usuario del software está documentada de dos maneras:

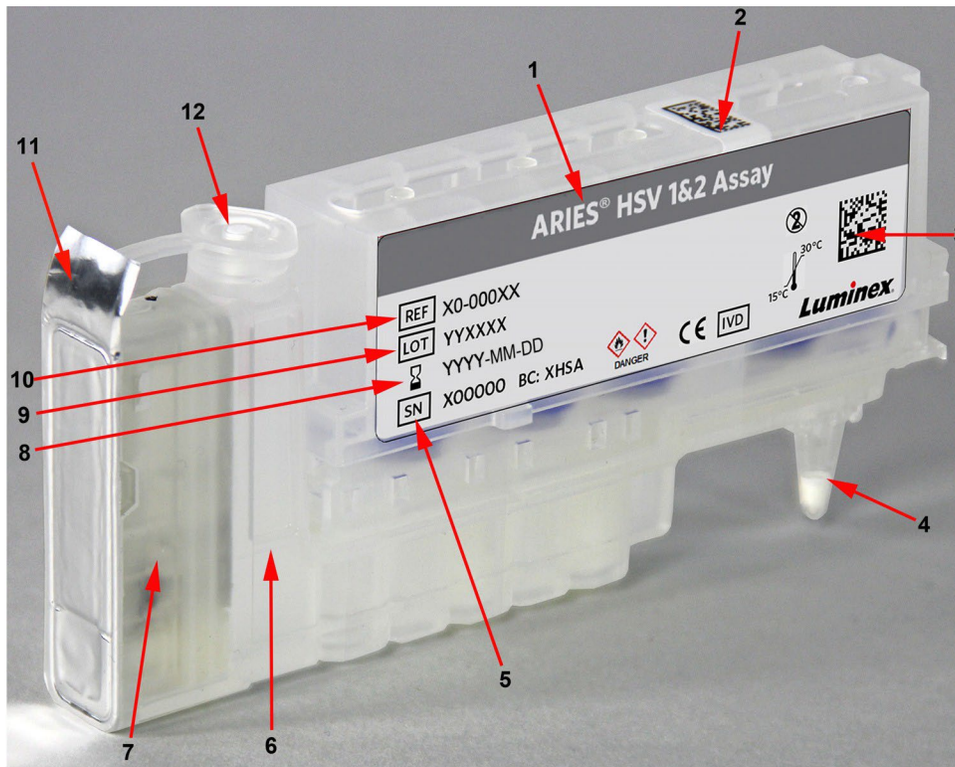
- Ayuda del instrumento, cargada de forma predeterminada en el sistema.
- Manual en formato PDF, disponible en el sitio web de Luminex y en el USB incluido junto con el sistema.

	<p>ADVERTENCIA: El uso no autorizado de software de terceros con el ARIES® Software puede ocasionar daños o fallos del ARIES Software. No utilice software de terceros en el ARIES System.</p>
---	---

Casetes

Los casetes son de un solo uso y tienen un diseño cerrado que impide la contaminación cruzada.

FIGURA 3. Casete ARIES®



1	Tipo de análisis	6	Cámara de la muestra	11	Cierre de la parte trasera
2	Código de barras del casete (parte superior)	7	Parte lateral del casete	12	Tapa del casete
3	Código de barras del casete (parte lateral)	8	Fecha de caducidad del casete		
4	Tubo de PCR	9	Número del lote del casete		
5	Número de serie del casete	10	Número de pieza del casete		

	PRECAUCIÓN: Siga las prácticas estándar de seguridad de laboratorio a la hora de manipular reactivos o productos químicos peligrosos, tóxicos o inflamables. Para obtener más información, consulte el prospecto del análisis que vaya a ejecutar y la ficha técnica de seguridad (SDS). Póngase en contacto con el Soporte Técnico de Luminex si tiene dudas sobre la compatibilidad de los productos o materiales de limpieza y descontaminación.
	ADVERTENCIA: Los casetes contienen una pequeña cantidad de isopropanol, que es un líquido inflamable. Manténgalos en una zona bien ventilada, lejos de fuentes de calor, llamas y chispas. Retírelos del instrumento si no los está utilizando.
	ADVERTENCIA: Si observa indicios de daños o fugas en un casete, NO LO USE . Póngase en contacto inmediatamente con el Soporte Técnico de Luminex para informar sobre los daños.
	ADVERTENCIA: No utilice ningún casete para un fin distinto al previsto. El uso o la manipulación indebidos de un casete pueden provocar resultados incorrectos. Los casetes son de un solo uso, no los reutilice. Deseche todos los casetes usados en el contenedor de desechos adecuado.
	ADVERTENCIA: Si no se garantiza el cierre completo de la tapa del casete, pueden producirse retrasos o errores en los resultados, y el usuario puede quedar expuesto a riesgos biológicos.
	PRECAUCIÓN: Use únicamente casetes y otros consumibles cuya fecha de caducidad no se haya sobrepasado. Deseche todos los casetes y consumibles caducados en el contenedor de desechos adecuado.
	PRECAUCIÓN: Tenga cuidado al retirar el cierre de la parte trasera de los casetes. La lámina de metal es afilada y puede provocar lesiones.
	PRECAUCIÓN: Consulte la SDS aplicable relativa a las prácticas de manipulación segura para evitar cualquier derrame.

Flujo de trabajo del casete

Todos los pasos siguientes tienen lugar con el casete cerrado dentro del ARIES® System:

1. **Preparación de las muestras:** las muestras se mezclan con reactivos de lisis. A continuación, las muestras se someten a varios lavados para capturar y purificar el ácido nucleico. El ácido nucleico se transfiere después al tubo de PCR.
2. **PCR:** el ARIES System inicia un proceso de PCR, en el que se calienta y se enfría el tubo de PCR para desnaturalizar y replicar el ácido nucleico.
3. **Detección:** el ARIES System detecta cambios en la fluorescencia para determinar si está presente la secuencia diana de ácido nucleico.

ARIES® System

El ARIES® System incluye el siguiente hardware:

- El instrumento ARIES
- Dos cambiadores
- Dos bandejas de preparación de muestras
- Un lector de códigos de barras portátil

Bandeja de preparación de muestras

La bandeja de preparación de muestras (BPM) es una herramienta que ayuda al usuario a preparar el casete para un experimento. La BPM puede adaptarse a tubos de muestras de varios tamaños y alojar hasta seis casetes al mismo tiempo. No extraiga los casetes de la BPM hasta que estén listos para introducirse en el cambiador.

	<p>PRECAUCIÓN: Evite que caigan la BPM y el cambiador. Tenga cuidado al transportar muestras al instrumento. Siga las prácticas estándar de seguridad de laboratorio a la hora de manipular materiales peligrosos.</p>
---	---

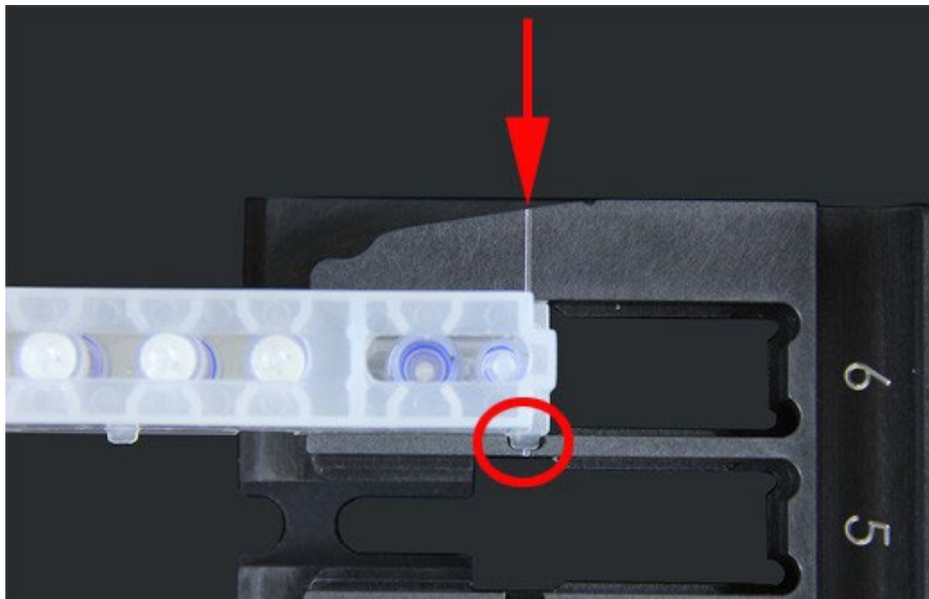
FIGURA 4. Bandeja de preparación de muestras



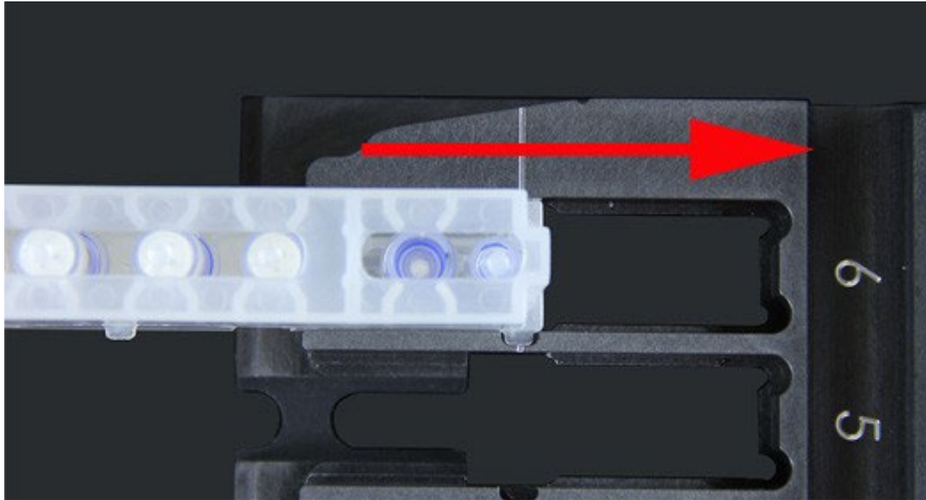
Flujo de trabajo del cambiador

	<p>ADVERTENCIA: No empuje el casete hacia el interior del cambiador con el dedo índice. Podría repartir los reactivos accidentalmente. Luminex recomienda que utilice la palma de la mano o bien sujete el casete y lo deslice hasta su posición correcta.</p> 
---	--

1. Una vez que se haya agregado la muestra al casete y se haya cerrado firmemente la tapa, alinee el casete con la muesca del cambiador (hay una pestaña al final del casete que encaja en la muesca). El tubo de PCR debe estar orientado hacia los números del cambiador.
2. Inserte cuidadosamente el casete en el cambiador.



3. Deslice suavemente el casete hasta los números. Repita el procedimiento para los demás casetes. Asegúrese de que los casetes estén insertados por completo antes de introducir el cambiador en el ARIES® System. La inserción incorrecta de los casetes puede provocar errores.



Subsistemas del instrumento

El ARIES® System incluye tres subsistemas: electrónico, mecánico y óptico. En los siguientes apartados se describen los componentes de cada subsistema.

Subsistema electrónico

El subsistema electrónico suministra la energía necesaria para el funcionamiento y el control del ARIES® System y para la comunicación entre sus componentes.



ADVERTENCIA: No abra la puerta de acceso en ningún momento. La puerta de acceso solo debe abrirla un ingeniero de servicios de campo de Luminex. Para evitar el riesgo de electrocución, apague el instrumento y desconecte el cable de alimentación.

Módulo de entrada de alimentación

El módulo de entrada de alimentación contiene el puerto de entrada de alimentación y los fusibles. Es asimismo el punto de conexión a tierra del ARIES® System. El conector del cable de alimentación de acoplamiento es del tipo CEI-320-C13. El cable de alimentación de acoplamiento proporciona energía eléctrica al instrumento cuando está conectado a una toma de corriente y es también el medio de desconexión. El módulo de entrada de alimentación detecta automáticamente el rango de tensión.



ADVERTENCIA: No obstruya este medio de desconexión. Conecte el instrumento solamente a tomas de corriente con conexión a tierra. Antes de cambiar un fusible, apague el instrumento y desconecte el cable de alimentación para evitar el riesgo de electrocución.

Puertos de comunicaciones

El instrumento proporciona los siguientes puertos de comunicaciones:

	<p>ADVERTENCIA: No conecte ningún dispositivo electrónico externo al ARIES® System que no sean los suministrados por Luminex. Para obtener más información, póngase en contacto con el Soporte Técnico de Luminex.</p>
---	---

- 5 conectores USB “tipo A” (uno en la parte delantera del instrumento y cuatro en la parte trasera)
- 1 puerto RJ45 para conexión a la red



Subsistema mecánico

El subsistema mecánico del ARIES® System incluye un sistema de filtros de aire. Los filtros deberán cambiarse/limpiarse una vez al año; esta tarea deberá encomendarse a un ingeniero de servicios de campo de Luminex.

Subsistema óptico

El subsistema óptico está formado por el conjunto óptico y los LED de excitación. No es necesario que el usuario realice ajustes manuales en los componentes ópticos.

Equipo adicional recomendado

Sistema de alimentación ininterrumpida (SAI) o protector de sobretensión

Luminex recomienda utilizar un SAI con una potencia de 700 W/800 VA en las ubicaciones que dispongan de un generador para restituir la alimentación en caso de corte de red. En las ubicaciones que no dispongan de un generador de reserva, póngase en contacto con Luminex para consultar los requisitos recomendados de vida útil de las baterías.

Equipo adicional opcional

Los siguientes equipos opcionales pueden conectarse mediante los puertos de comunicaciones USB "tipo A" del ARIES® System:

- Impresora
- Teclado y ratón

Etiquetas de códigos de barras

El ARIES® System está diseñado para el uso con las simbologías de códigos de barras Data Matrix. Si utiliza otras simbologías, deberán validarse internamente. Si tiene dudas acerca de las simbologías compatibles con el lector de códigos de barras portátil suministrado con el ARIES System, póngase en contacto con el Soporte Técnico de Luminex.

NOTA: El ARIES no admite caracteres Unicode. Solo se aceptan caracteres ASCII.

Capítulo 4: Especificaciones y limitaciones

El ARIES® System está diseñado para cumplir las especificaciones de rendimiento, límite de detección, rango dinámico y reproducibilidad. En los apartados siguientes se describen las especificaciones y limitaciones del ARIES System.

	PRECAUCIÓN: Lea y observe detenidamente las especificaciones y limitaciones.
	PRECAUCIÓN: No abra la puerta de acceso en ningún momento. No introduzca la mano en la abertura del módulo en ningún momento.

Generales

TABLA 2. Especificaciones y limitaciones

Solo para usos profesionales, en laboratorio y en interiores	
Dimensiones físicas:	39,12 cm (15,40") de anchura × 61,19 cm (24,09") de profundidad × 95,02 cm (37,41") de altura
Peso:	Aproximadamente 63,5 kg (140 lb)
Categoría de instalación:	II
Grado de contaminación:	2
Temperatura de funcionamiento:	Entre 15 °C y 35 °C (entre 59 °F y 95 °F)
Humedad de funcionamiento:	Humedad relativa: entre 20 % y 80 %, sin condensación
Temperatura de transporte y almacenamiento:	Entre -25 °C y 50 °C (entre -13 °F y 122 °F)
Humedad de transporte y almacenamiento:	Humedad relativa: ≤ 90 %, sin condensación
Choque/vibración (para transporte y almacenamiento):	Debe cumplir el procedimiento 3B de ISTA
Control de temperatura:	Mantiene un ciclo térmico a una temperatura entre 55 °C y 95 °C (entre 131 °F y 203 °F) con un margen de ± 1,0 °C
Altitud:	Funcionamiento hasta una altura de 2400 m (7874 pies) sobre el nivel medio del mar
Análisis automático en tiempo real	
Evalúa varios protocolos de análisis por cambiador	
Introducción de ID de muestras mediante el lector de códigos de barras	

Inicialización del sistema:	Tiempo de arranque del sistema: aproximadamente ≤ 5 minutos									
Produce niveles de presión acústica inferiores a 85 dBA										
Resistencia a impactos:	<p>El instrumento puede funcionar aunque se produzcan impactos de alcance limitado.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Amplitud de pulsos: como máximo 1 m/s • Dirección de los pulsos: a lo largo de cualquier eje definido por una esquina trasera del instrumento, en cualquier dirección • Referencia IEC 60068-2-27 Ensayos ambientales. Parte 2: Ensayos. Ensayo Ea y guía: Choque <p>NOTA: Esta especificación no pretende describir exhaustivamente todas las formas de impactos a las que puede estar expuesto el instrumento durante su uso; tan solo pretende servir a modo de medida de la robustez del sistema.</p> <p>Aunque el sistema puede resistir un pulso de impacto del tipo descrito anteriormente sin comprometer la fiabilidad de funcionamiento, la exposición prolongada a impactos, aunque no superen los pulsos especificados, no se recomienda y puede llegar a provocar el fallo del instrumento.</p>									
Vibraciones durante el funcionamiento:	<p>El instrumento puede funcionar aunque se produzcan vibraciones de alcance limitado. La dirección será a lo largo de cualquier eje definido por una esquina trasera del instrumento. La vibración sinusoidal está limitada a los rangos de frecuencia expuestos en la tabla siguiente:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th><u>Rango de frecuencia</u></th> <th><u>Límite</u></th> <th><u>Tipo de límite</u></th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Entre 0 Hz y 10 Hz</td> <td>0,35 mm \pm 10 % (0,7 mm entre picos)</td> <td>Desplazamiento</td> </tr> <tr> <td>Entre 10 Hz y 100 Hz</td> <td>1 m/s² \pm 10 %, pico</td> <td>Aceleración</td> </tr> </tbody> </table> <p>Referencia IEC 60068-2-27 Ensayos ambientales. Parte 2: Ensayos. Ensayo Fc: Vibración (sinusoidal).</p> <p>NOTA: Aunque el instrumento puede funcionar en presencia de vibraciones de las características indicadas anteriormente, la exposición prolongada a vibraciones, aunque no superen los límites especificados, no se recomienda y puede llegar a provocar el fallo del instrumento.</p>	<u>Rango de frecuencia</u>	<u>Límite</u>	<u>Tipo de límite</u>	Entre 0 Hz y 10 Hz	0,35 mm \pm 10 % (0,7 mm entre picos)	Desplazamiento	Entre 10 Hz y 100 Hz	1 m/s ² \pm 10 %, pico	Aceleración
<u>Rango de frecuencia</u>	<u>Límite</u>	<u>Tipo de límite</u>								
Entre 0 Hz y 10 Hz	0,35 mm \pm 10 % (0,7 mm entre picos)	Desplazamiento								
Entre 10 Hz y 100 Hz	1 m/s ² \pm 10 %, pico	Aceleración								
Rendimiento:	Capacidad de procesar 12 casetes en aproximadamente 2 horas									
Límite de detección:	<p>Cinco de los seis canales espectrales pueden distinguir con precisión ≤ 10 nM de tinte por encima de la media de partida + 3 veces la desviación típica. $10 \text{ nM} \geq (\text{media de partida} + 3 \text{ veces la desviación típica})$</p> <p>El canal espectral ultravioleta puede distinguir con precisión ≤ 40 nM de tinte por encima de la media de partida + 3 veces la desviación típica. $40 \text{ nM} \geq (\text{media de partida} + 3 \text{ veces la desviación típica})$</p>									

Resolución de temperatura:	El instrumento puede distinguir 2 amplicones con valores de $T_m \leq 2 \text{ }^\circ\text{C}$ en el mismo canal espectral.
Rango dinámico:	El rango dinámico lineal del instrumento es $\geq 3,0$ décadas.
Volumen máx. de las muestras:	Consulte el volumen adecuado de las muestras en el prospecto específico del análisis.
Reproducibilidad/variación:	Los valores de C_t para el control de procesamiento de muestras de ADN tiene una desviación típica $\leq 1,2 C_t$ en varias ranuras y varios módulos del instrumento. Los valores de T_m para el control de procesamiento de muestras en UTM tiene una desviación típica máxima absoluta $\leq 0,4 \text{ }^\circ\text{C}$ en varias ranuras y varios módulos del instrumento.
Unidades térmicas británicas (BTU):	2730 BTU

Subsistema electrónico

TABLA 3. Subsistema electrónico

Enlace de comunicación compatible con el protocolo USB 2.0 para transferencia rápida de datos
Alimentación de entrada: 100 - 240 V~, 8 A 50/60 Hz

Capítulo 5: Instalación

Un ingeniero de servicios de campo de Luminex se encarga del embalaje, el transporte, el desembalaje y la instalación del ARIES® System. Luminex recomienda que ni los usuarios ni el personal de laboratorio instalen, muevan o desinstalen el sistema. Si es necesario mover el instrumento, póngase en contacto con el Soporte Técnico de Luminex.

Para preparar el emplazamiento y conocer los requisitos de instalación, consulte la sección “Instalación” en la página 22 que encontrará a continuación.

FIGURA 5. ARIES® System en un banco de trabajo



Instalación

Las siguientes instrucciones de instalación del ARIES® System deben utilizarse para la preparación del emplazamiento, la evaluación de los requisitos de instalación y la reconexión del cable en caso necesario.

NOTA: Si no tiene pensado conservar el embalaje para usarlo más adelante, devuelva el embalaje del producto, de las piezas de repuesto y de los accesorios opcionales al fabricante a través del ingeniero de servicios de campo. En la Unión Europea y otras jurisdicciones, de conformidad con la directiva del *Parlamento Europeo y del Consejo* relativa a los envases y sus residuos, el fabricante es el responsable de la eliminación del embalaje.



PRECAUCIÓN: Para garantizar que la transferencia de datos al sistema, o desde este, sea segura, conéctese exclusivamente mediante una red segura.

	PRECAUCIÓN: El ARIES System está diseñado para permanecer estable sobre una superficie plana. Siga las medidas de protección locales en cuanto a sucesos naturales transitorios.
	ADVERTENCIA: El ARIES System tiene el centro de gravedad alto. Tenga cuidado al instalar o mover el instrumento. No deje caer el instrumento ni lo vuelque.

Preparación del emplazamiento y requisitos de instalación

TABLA 4. Preparación del emplazamiento y requisitos de instalación

Pasillos y puertas:	Anchura mínima de 110 cm (43")
Espacio para la mesa:	61,6 cm × 39,37 cm × 95,25 cm (24,25" × 15,5" × 37,5")
Distancia a la pared:	5,08 cm (2")
El espacio para la mesa debe aceptar un peso de:	Aproximadamente 68 kg (150 lb)
Tamaño de la caja de transporte:	99,1 cm × 73,66 cm × 137,16 cm (39" × 29" × 54")
Toma de corriente para un cable de alimentación estándar (en EE. UU., 120 V):	A menos de 1,8 metros (6 pies) del instrumento

Instalación del lector de códigos de barras portátil

	PELIGRO: No mire directamente al haz láser ni lo apunte a los ojos de otra persona. Para obtener más información de seguridad, consulte las instrucciones de funcionamiento suministradas con el lector de códigos de barras.
---	--

1. Conecte el lector de códigos de barras en uno de los puertos de conexión USB de la parte trasera del ARIES® System.

NOTA: No actualice el firmware del lector de códigos de barras sin ponerse en contacto con el Soporte Técnico de Luminex.

Instalación de la impresora suministrada por Luminex

Solo para instalaciones de impresoras en EE. UU./Norteamérica.

1. Para montar la impresora, siga las instrucciones del fabricante que figuran en su caja.
2. Conecte la impresora suministrada por Luminex en uno de los puertos de conexión USB de la parte trasera del ARIES® System. El sistema detectará automáticamente la impresora.

NOTA: Si se utilizan impresoras no suministradas con el ARIES® System, Luminex recomienda desactivar la función Wi-Fi® para reducir las posibilidades de que surjan problemas de ciberseguridad. Consulte las instrucciones del fabricante proporcionadas con la impresora para desactivar la función Wi-Fi.

Instalación de una impresora de red

1. Inicie sesión como **Administrator** (Administrador).
2. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Administration** (Administración) > **Settings** (Configuración).
3. Seleccione **Manage Printers** (Gestionar impresoras). Esta acción requiere reiniciar el sistema en el modo de administración. Aparecerá el siguiente mensaje: “*Changes to these settings require a reboot of the machine. Do you want to reboot now?*” (Los cambios en estas opciones de configuración requieren reiniciar el equipo. ¿Desea reiniciarlo ahora?). Seleccione **Yes** (Sí). Se reiniciará el sistema.
4. Una vez reiniciado, vuelva a seleccionar **Manage Printers** (Gestionar impresoras). Se abrirá el cuadro de diálogo **Printers** (Impresoras).
5. Seleccione **Add printer** (Agregar impresora). Se abrirá el cuadro de diálogo **Add printer** (Agregar impresora) (se trata de un cuadro de diálogo de Windows®).
6. Seleccione **Add a network, wireless or Bluetooth printer** (Agregar una impresora de red, inalámbrica o Bluetooth). Se abrirá el cuadro de diálogo **Add printer** (Agregar impresora).
7. El sistema empezará a buscar una impresora disponible. Esto puede llevar varios minutos.
8. Seleccione **The printer that I want isn't listed** (La impresora que deseo no está en la lista).
9. En **Find a printer by name or TCP/IP address** (Buscar una impresora por nombre o dirección TCP/IP), seleccione una de las opciones de los botones de selección. Quizá deba ponerse en contacto con su departamento de TI para obtener la información necesaria.
10. Ponga un nombre a la impresora y seleccione **Next** (Siguiente).
11. La impresora está instalada, y el sistema pedirá activar su uso compartido. Seleccione **Do not share this printer** (No compartir esta impresora).
12. Imprima una página de prueba cuando se le pida y seleccione **Finish** (Finalizar).
13. Ahora debería verse la impresora de red en el cuadro de diálogo **Printers** (Impresoras). Seleccione la impresora.
14. Seleccione **Set as default** (Establecer como predeterminada). La impresora se resaltará en azul y tendrá una pequeña casilla con una marca al lado.
15. Seleccione **Close** (Cerrar).
16. Una vez completados los cambios, debe reiniciarse el sistema de nuevo. Seleccione  **Commit and Restart** (Confirmar y reiniciar) en la barra de acciones de la página. Aparecerá el siguiente mensaje: “*The instrument will now commit changes to the hard drive. Manually powering off the instrument during this time can corrupt the disk and prevent the system from starting*” (El instrumento confirmará ahora los cambios en el disco duro. Si apaga manualmente el instrumento durante esta operación, podría dañarse el disco e impedirse el arranque del sistema). Seleccione **OK** (Aceptar).

Calibración del sistema

El ARIES® System se calibra en Luminex Corporation. En el lugar de destino se realiza una verificación de la calibración como parte del procedimiento de instalación y también durante el mantenimiento preventivo si así lo establece el contrato de servicio. Un ingeniero de servicios de campo de Luminex se encarga de la verificación de la calibración.

Capítulo 6: Instrucciones de funcionamiento

Inicialización del ARIES® System

Para encender el ARIES® System:

NOTA: Asegúrese de que los dos cambiadores estén introducidos en el instrumento antes de comenzar la inicialización.

1. Ponga el interruptor de encendido en la posición **On** (Encender) en la parte trasera del instrumento.



2. Pulse el botón de encendido ubicado en la parte delantera del instrumento. El encendido del ARIES System puede llevar varios minutos.

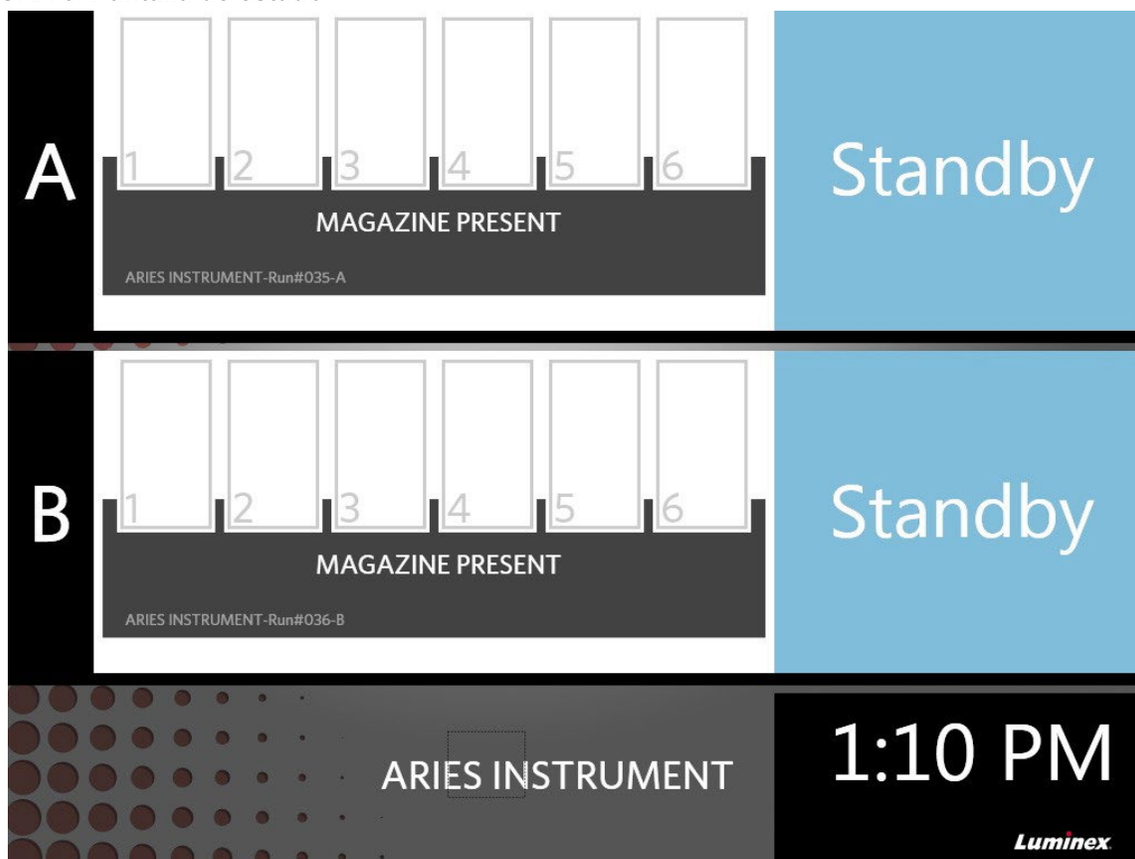


Pantalla de estado de ARIES®

La pantalla de estado de ARIES® es la primera pantalla que aparece al encender el instrumento. Consulte Figura 6, “Pantalla de estado”. Muestra el estado de los dos módulos, el tiempo de ejecución del experimento (visible durante un experimento) y el nombre del instrumento (personalizable). La pantalla de estado de ARIES debe quedar visible desde cualquier parte de la sala, lo que le permitirá vigilar sus experimentos mientras esté trabajando en otros proyectos.

Para pasar a la pantalla **Login** (Iniciar sesión), toque o haga clic en cualquier lugar de la pantalla de estado del ARIES.

FIGURA 6. Pantalla de estado



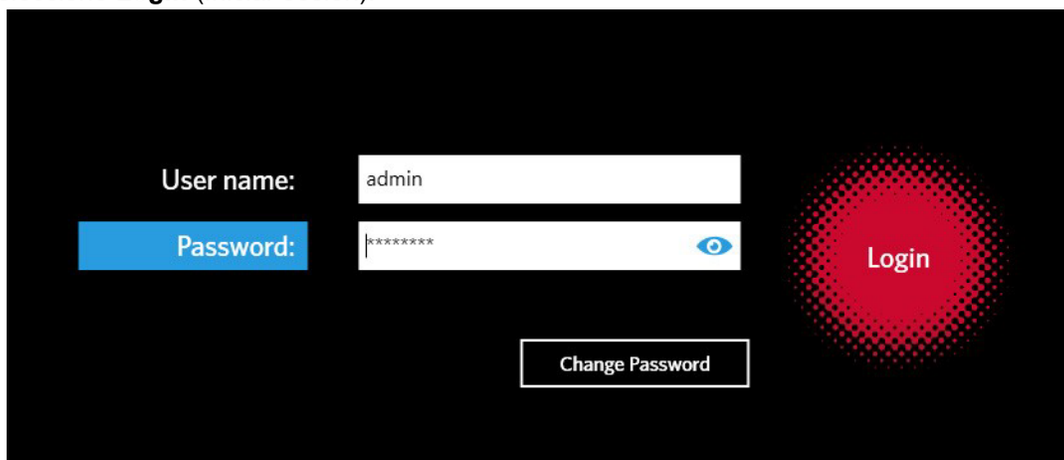
Inicio de sesión en el ARIES® System

Para iniciar sesión por primera vez en el ARIES® System, se otorga a los usuarios un nombre de usuario y una contraseña predeterminados.



CONSEJO: Podrá ver si su contraseña es correcta antes de iniciar sesión seleccionando el icono del ojo ubicado junto al campo de contraseña. El administrador podrá activar o desactivar el icono del ojo desde la página **Security Settings** (Configuración de seguridad). Consulte “*Modificación de la configuración de contraseña*” en la página 71 para obtener más información.

1. Escriba su **User name** (Nombre de usuario).
2. Escriba su **Password** (Contraseña).
3. Seleccione **Login** (Iniciar sesión).

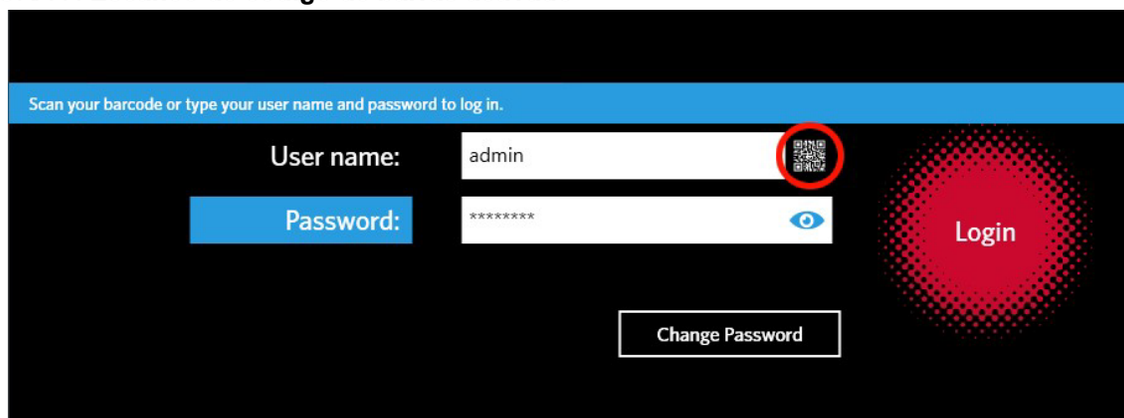


Inicio de sesión en el ARIES® System mediante tarjeta de identificación

El ARIES® System ofrece a los usuarios la opción de iniciar sesión mediante su tarjeta de identificación u otro código de barras (según lo haya configurado el administrador). El administrador configura esta característica para cada usuario y se asegura de asignarle el código de barras correcto. Consulte “*Creación de usuarios*” en la página 67 para obtener más información. Para activar esta opción, en el menú **System Navigation** (Navegación del sistema), vaya a **Security** (Seguridad) > **Settings** (Configuración) y ajuste la opción **Allow Barcode Scan Login** (Permitir el inicio de sesión mediante escaneo de código de barras) a **Yes** (Sí).

Si aparece el icono siguiente (marcado con un círculo rojo) en la pantalla de inicio de sesión, esta característica está activada. Simplemente escanee su tarjeta de identificación u otro código de barras con el lector de códigos de barras portátil.

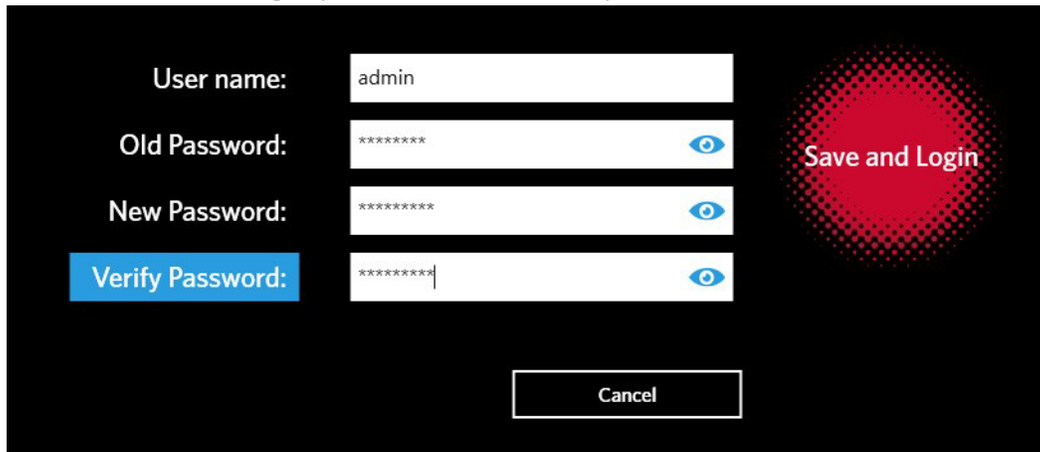
FIGURA 7. Escaneo de código de barras activado



Modificación de contraseña

Consulte “*Creación de usuarios*” en la página 67 para obtener más detalles sobre las restricciones para contraseñas.

1. Seleccione **Change Password** (Cambiar contraseña) en la pantalla de inicio de sesión.
2. Escriba su **User name** (Nombre de usuario).
3. Escriba su **Old Password** (Contraseña anterior).
4. Escriba su **New Password** (Contraseña nueva).
5. Vuelva a escribir su **New Password** (Contraseña nueva) para verificar que sea correcta.
6. Seleccione **Save and Login** (Guardar e iniciar sesión).



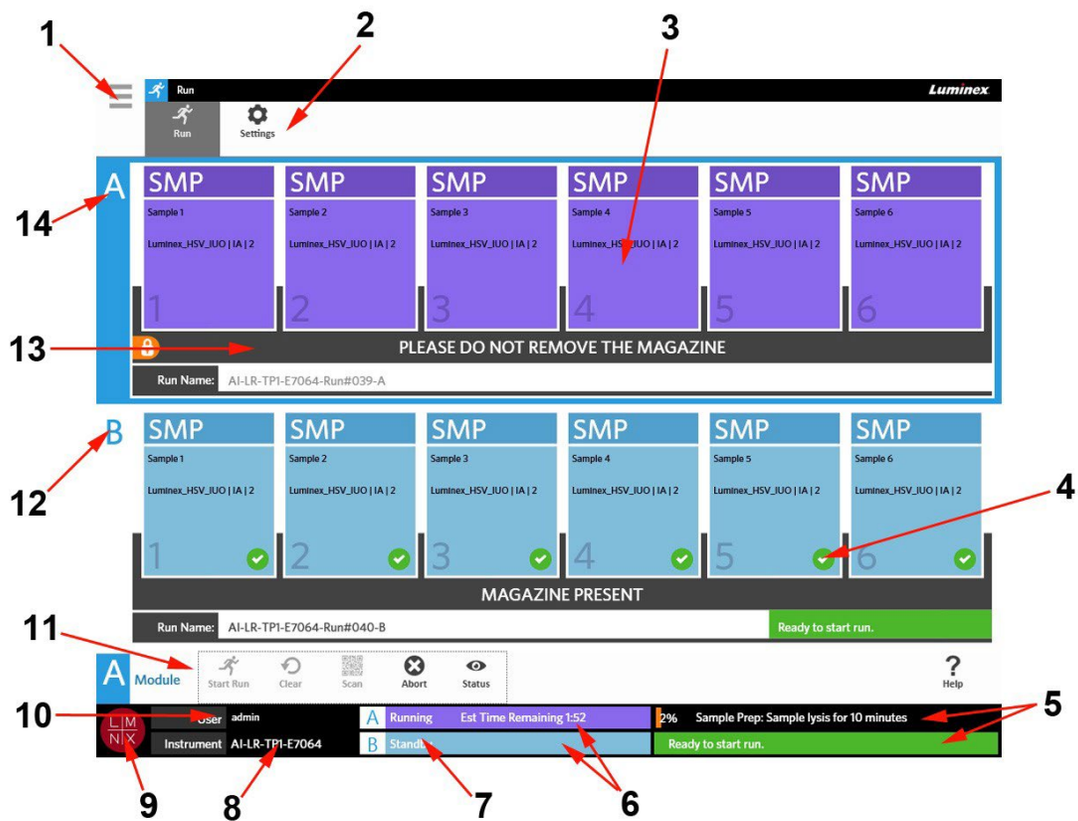
The screenshot shows a password change interface on a black background. On the left, there are four input fields with labels: 'User name:' containing 'admin', 'Old Password:' containing '*****', 'New Password:' containing '*****', and 'Verify Password:' containing '*****'. Each password field has a blue eye icon to its right. A blue button labeled 'Verify Password' is positioned to the left of the 'Verify Password' field. On the right side, there is a large red circular button with a halftone pattern and the text 'Save and Login'. At the bottom center, there is a white button labeled 'Cancel'.

Capítulo 7: Experimento

Página Run (Experimento)

La página Run (Experimento) permite a los usuarios ver los dos módulos al mismo tiempo y cada casete uno a uno. Se puede introducir información del casete manualmente o escaneándola, ejecutar un análisis y agregar comentarios para cada casete si es necesario. La página Run (Experimento) también muestra si los cambiadores están presentes y cuál es el estado actual de cada experimento (p. ej., la página Run [Experimento] muestra en qué paso del proceso del experimento se encuentra actualmente el sistema [PCR, preparación de muestras o fusión], así como una cuenta atrás o el tiempo estimado para su finalización).

FIGURA 8. Página Run (Experimento)



1	Botón de navegación del sistema (abre el menú de navegación del sistema), consulte “Menú de navegación del sistema” en la página 31).	8	Nombre del instrumento personalizable
2	Barra de navegación de aplicaciones	9	Logotipo personalizable
3	Posición del casete	10	Usuario actual
4	Estado del casete	11	Barra de acciones de la página
5	Estado del experimento	12	Módulo B
6	Tiempo de ejecución del experimento	13	Estado del cambiador
7	Estado del módulo	14	Módulo A

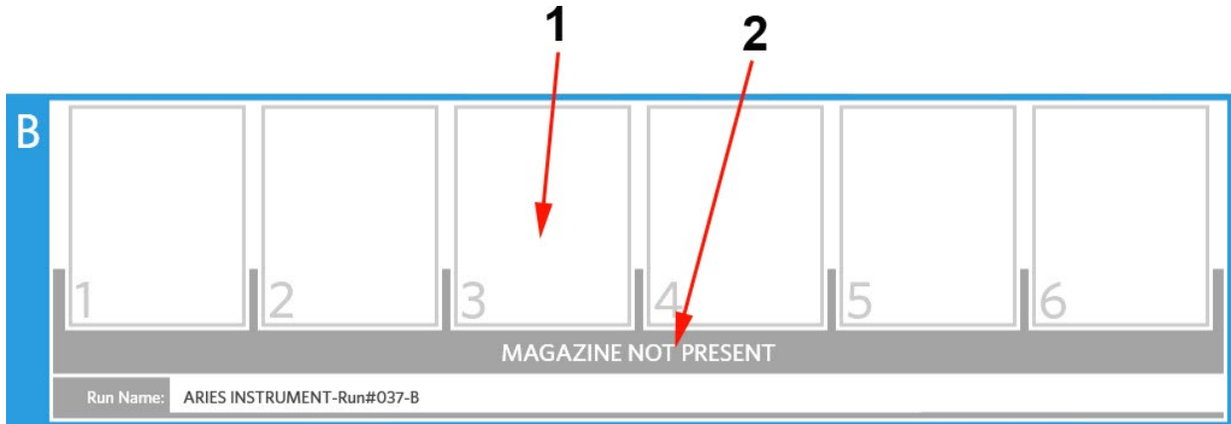
FIGURA 9. Menú de navegación del sistema



Definiciones de colores

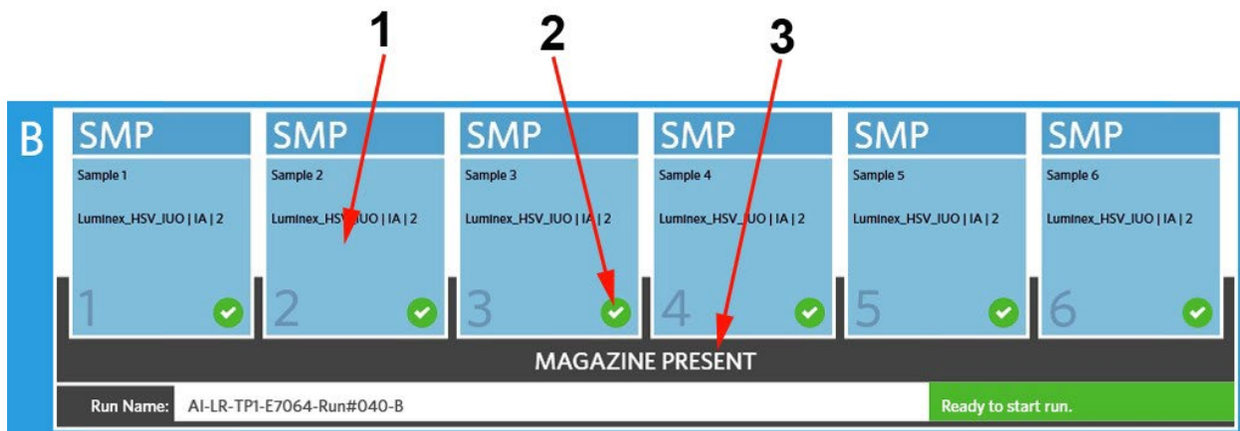
Los siguientes números definen los colores utilizados en la página Run (Experimento):

FIGURA 10. Módulo vacío



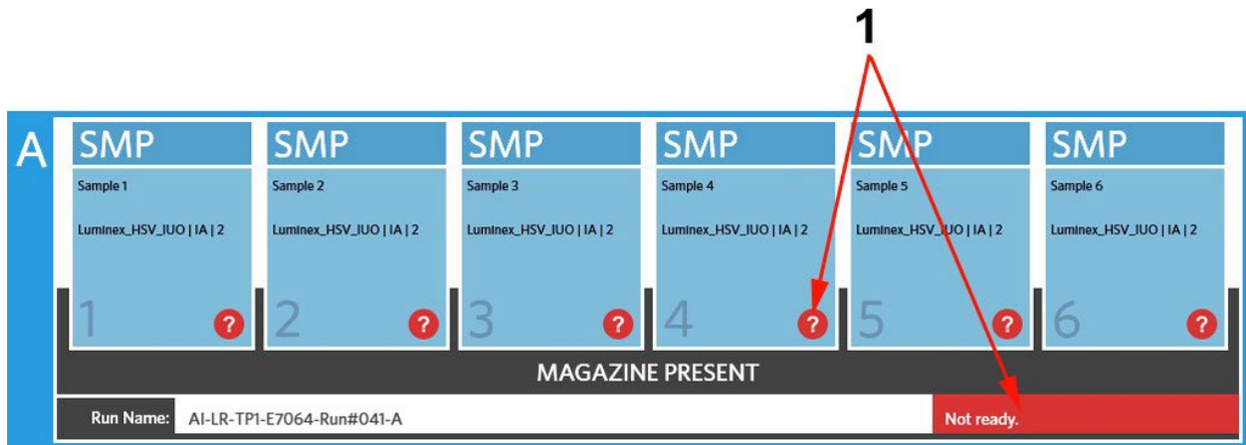
Color	Definición
1. Blanco	Módulo vacío, no se ha insertado ningún cambiador o no se ha detectado ningún casete
2. Gris claro	Cambiador no presente

FIGURA 11. Cambiador presente



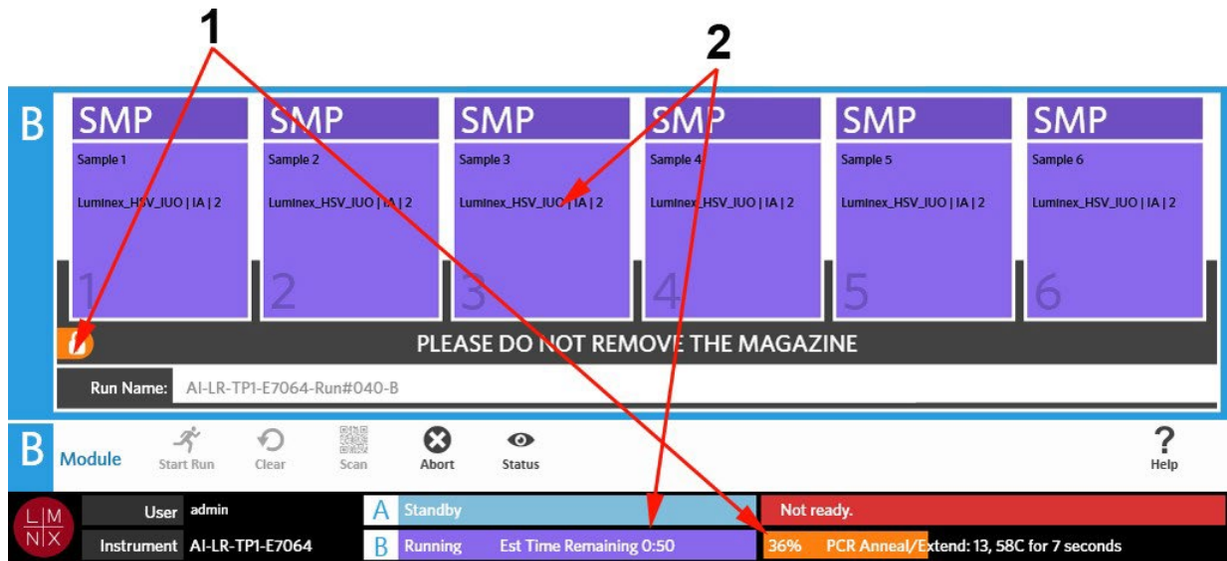
Color	Definición
1. Azul	Se ha insertado el cambiador y se ha detectado un casete en esta ranura
2. Verde	Los casetes se han escaneado correctamente sin errores
3. Gris oscuro	Cambiador presente

FIGURA 12. Hay errores o se requiere información adicional



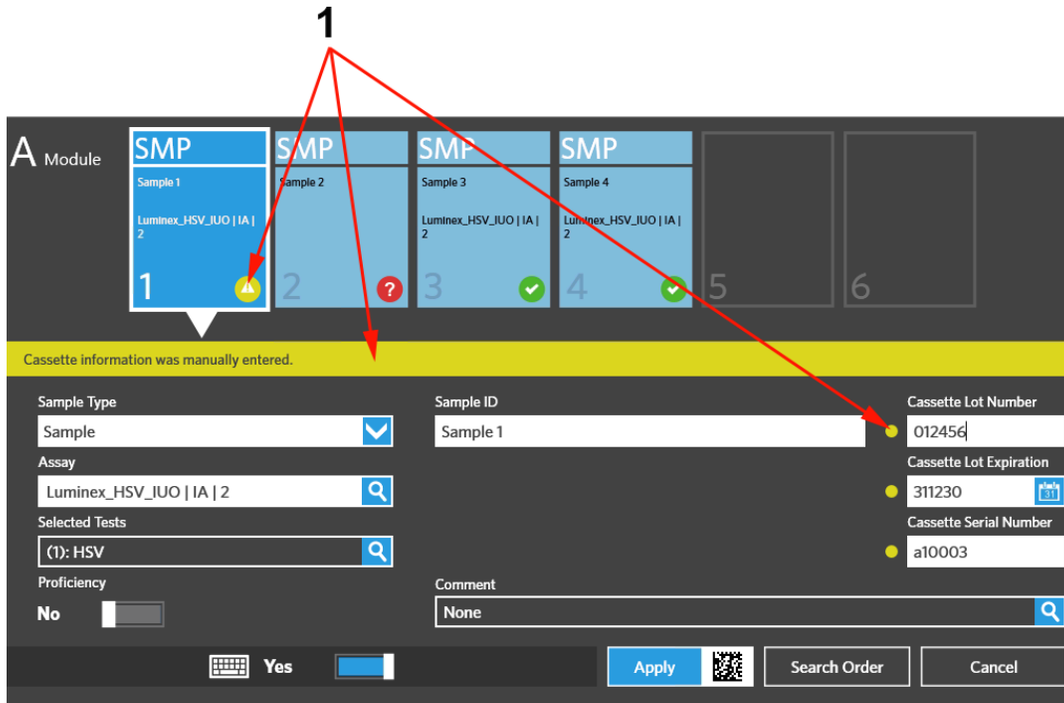
Color	Definición
1. Rojo	Los casetes no se han escaneado correctamente, contienen errores de información o requieren información adicional

FIGURA 13. Experimento en curso



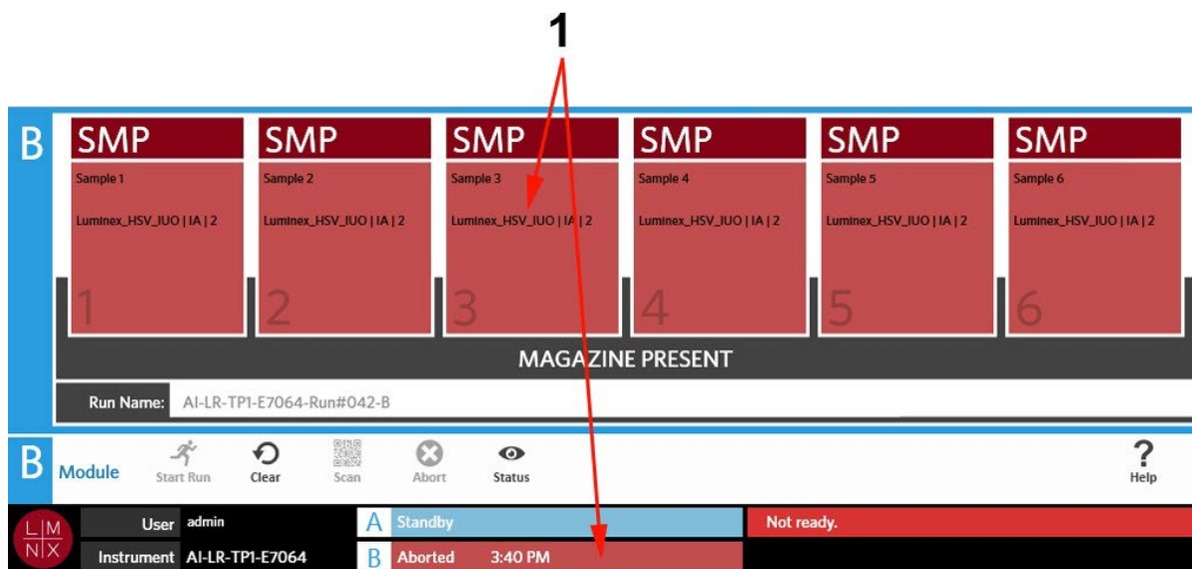
Color	Definición
1. Naranja	<ul style="list-style-type: none"> • El cambiador está bloqueado, no intente extraerlo • Barra de estado del experimento
2. Lila	<ul style="list-style-type: none"> • Se ha iniciado el experimento • Tiempo estimado para la finalización o tiempo restante

FIGURA 14. Información introducida manualmente



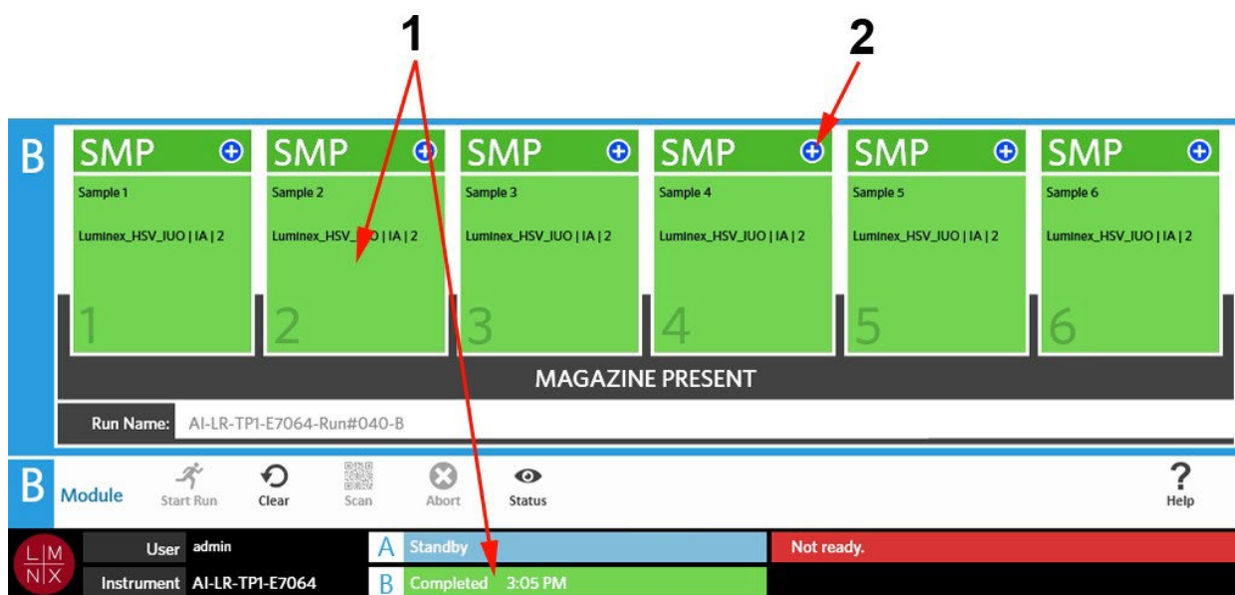
Color	Definición
1. Amarillo	<ul style="list-style-type: none"> Se ha introducido información manualmente y se ha registrado en una muestra El casete ha caducado

FIGURA 15. Experimento fallido o cancelado



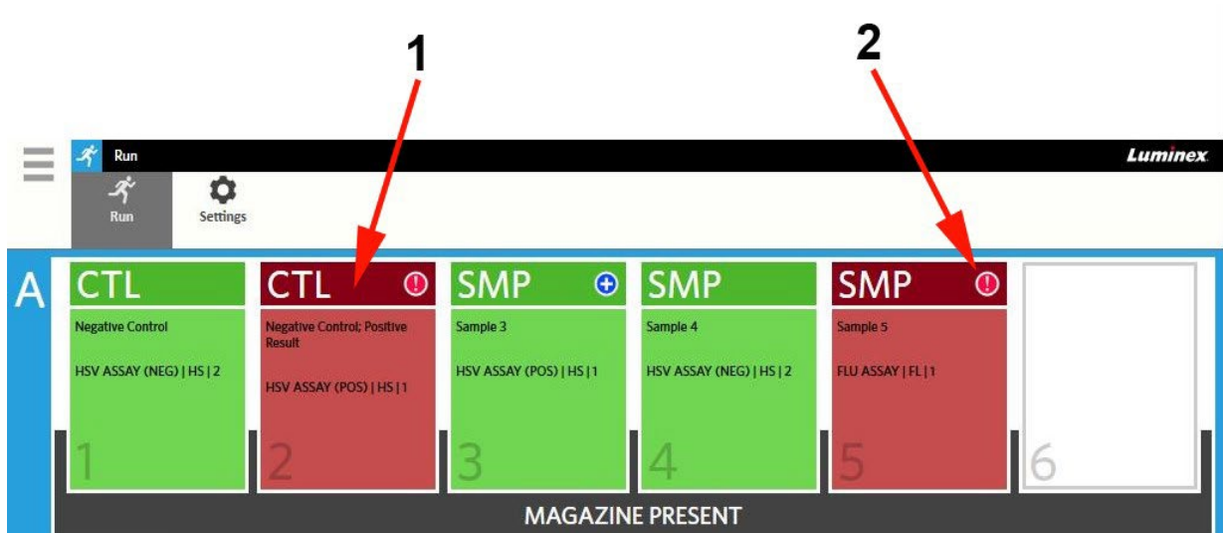
Color	Definición
1. Rojo	El experimento ha fallado o se ha cancelado

FIGURA 16. Experimento finalizado



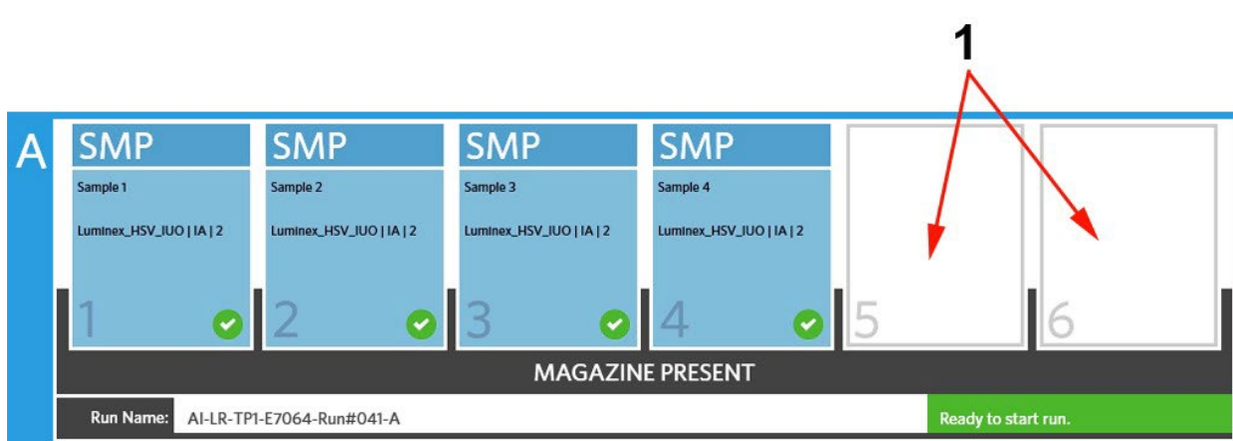
Color	Definición
1. Verde	El experimento ha finalizado correctamente
2. Símbolo azul	Existe una alerta sobre el experimento

FIGURA 17. Control fallido y resultado no válido



Color	Definición
1. Rojo	Control fallido o resultado no válido
2. Símbolo rojo	Control fallido o resultado no válido

FIGURA 18. Ausencia de casetes



Color	Definición
1. Blanco	No se ha detectado ningún casete en esta ranura

Inicio de un experimento con la función de experimento automático activada

Cuando la función de experimento automático está activada, el ARIES® System escanea los casetes una vez introducido el cambiador e inicia el experimento automáticamente. Para obtener más información sobre cómo activar la función de experimento automático, consulte “*Activación o desactivación de la función Auto Run (Experimento automático)*” en la página 42.

NOTA: Asegúrese de que la opción **Auto run upon Magazine Insertion** (Experimento automático al insertar el cambiador) esté ajustada a **Yes** (Sí) en el cuadro de diálogo **Run Options** (Opciones del experimento) de la página **Run Settings** (Configuración del experimento). El instrumento escaneará los casetes automáticamente una vez introducido el cambiador e iniciará el experimento.

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Run** (Experimento) > **Run** (Experimento).
2. Cargue las muestras en el casete. Consulte las instrucciones en el prospecto del análisis de ARIES apropiado.
3. Introduzca los casetes en el cambiador. Consulte “*Flujo de trabajo del cambiador*” en la página 15 para obtener más información.
4. Introduzca el cambiador en el ARIES System. Si está activada la opción **Auto run upon Magazine Insertion** (Experimento automático al insertar el cambiador) y no se produce ningún error, el instrumento lo escaneará automáticamente e iniciará el experimento por su cuenta. Como estado del cambiador se indica **PLEASE DO NOT REMOVE THE MAGAZINE** (NO EXTRAIGA EL CAMBIADOR), y en el lado izquierdo del estado del cambiador se muestra un icono naranja con un candado.



ADVERTENCIA: No intente extraer el cambiador una vez iniciado el experimento. El cambiador puede estar caliente. Extraerlo durante un experimento también provocará pérdida de datos. Los casetes no son reutilizables.

Inicio de un experimento manualmente

Si la función de experimento automático está desactivada, realice lo siguiente para ejecutar el análisis de forma manual:

NOTA: Si la función Auto Run (Experimento automático) está activada, pero el experimento no se inició debido a un error (p. ej., falta de información o información incorrecta), puede corregir el error y seleccionar **Start Run** (Iniciar experimento) en la barra de acciones de la página para iniciarlo. Consulte “*Introducción de información del casete manualmente en la página Run (Experimento)*” en la página 39 para obtener más información.

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Run** (Experimento) > **Run** (Experimento).
2. Cargue las muestras en el casete. Consulte las instrucciones en el prospecto del análisis de ARIES apropiado.

- Introduzca los casetes en el cambiador. Consulte “*Flujo de trabajo del cambiador*” para obtener más información.
- Introduzca el cambiador en el ARIES® System. Como estado del cambiador se indica **MAGAZINE PRESENT** (CAMBIADOR PRESENTE), y el instrumento escanea automáticamente los casetes.
- Una vez que el escaneo ha finalizado y como estado del cambiador se indica **Ready to start run**

(Listo para iniciar el experimento), seleccione  (Iniciar experimento) en la barra de acciones de la página. Como estado del cambiador se indica **PLEASE DO NOT REMOVE THE MAGAZINE** (NO EXTRAIGA EL CAMBIADOR), y en el lado izquierdo del estado del cambiador se muestra un icono naranja con un candado.



Cancelación de un experimento



PRECAUCIÓN: Si selecciona **Abort** (Cancelar) en la barra de acciones de la página, se perderán todas las muestras. Asegúrese de haber seleccionado el módulo correcto antes de cancelarlo.

- Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Run** (Experimento) > **Run** (Experimento).
- Seleccione el módulo (A o B).
- Asegúrese de haber seleccionado el módulo correcto antes de cancelar el experimento. Seleccione  (Cancelar) en la barra de acciones de la página.
- En función del módulo seleccionado, se mostrará la siguiente advertencia para el módulo: “*All samples in Module X will not be recoverable. Are you sure you want to abort the run?*” (Ninguna de las muestras del módulo X podrá recuperarse. ¿Está seguro de que desea cancelar el experimento?). Seleccione **Yes** (Sí).

Borrado de un módulo

- Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Run** (Experimento) > **Run** (Experimento).

2. Seleccione el módulo (A o B).

3. Seleccione  **Clear** (Borrar) en la barra de acciones de la página. En función de la etapa del proceso del experimento en la que esté el instrumento y del módulo que haya seleccionado, sucederá lo siguiente:
- Si borra un módulo una vez finalizado un escaneo, se abrirá el siguiente cuadro de diálogo informativo: *“Information has been entered for cassettes in Module X. Are you sure you want to clear all cassettes?”* (Se ha introducido información para los casetes del módulo X. ¿Está seguro de que desea borrar todos los casetes?). Seleccione **Yes** (Sí).
 - Si borra un módulo o extrae el cambiador una vez finalizado un experimento, el módulo se borrará sin mostrar ninguna advertencia.

Adición de un comentario de la muestra a un casete desde la página Run (Experimento)

NOTA: Solo es posible agregar un comentario de la muestra a un casete desde la página Run (Experimento) si está desactivada la opción **Auto run upon Magazine Insertion** (Experimento automático al insertar el cambiador). Para obtener más información sobre cómo comprobar la configuración de la función Auto Run (Experimento automático), consulte *“Activación o desactivación de la función Auto Run (Experimento automático)”* en la página 42.

1. Después de que el instrumento haya escaneado el casete, pero antes de iniciar el experimento, seleccione el casete que necesite un comentario de la muestra. Se abrirá el cuadro de diálogo con la información del casete.
2. Seleccione el campo **Comment** (Comentario) y elija un comentario de la lista **Comments** (Comentarios). Si no encuentra el comentario que necesita en la lista **Comments** (Comentarios), elija **UD | User Defined Comment** (Comentario definido por el usuario) en la lista y escriba el comentario. Cuando haya terminado, pulse la tecla **Enter** (Intro) del teclado para guardar el comentario.
3. Seleccione o escanee **Apply** (Aplicar).
4. Si hay casetes en las ranuras posteriores, el software pasa automáticamente a la ranura siguiente para que el usuario realice sus cambios. Si no es necesario ningún otro cambio, seleccione **Close** (Cerrar).

Introducción de información del casete manualmente en la página Run (Experimento)

NOTA: El ARIES® no admite caracteres Unicode. Solo se aceptan caracteres ASCII.

Si el ARIES System escanea correctamente un código de barras válido del casete, el usuario no puede editar la información del casete en la página Run (Experimento).

Si el sistema detecta un casete pero no puede leer su código de barras, el sistema pide al usuario que introduzca la información del casete manualmente en la página Run (Experimento) antes de iniciarlo.

PRECAUCIÓN: Para garantizar la protección de los datos del paciente, no utilice información que permita identificarlo (p. ej., fecha de nacimiento, nombre, etc.) al introducir la información de la muestra en el ARIES System. En su lugar, introduzca manualmente o escanee con el lector de códigos de barras el identificador de la muestra asignado por el laboratorio, como, p. ej., la Sample ID (identificación de muestra).

NOTA: Si introduce información manualmente, se registra una advertencia en la muestra. El estado del casete cambia a amarillo con un símbolo de precaución.

Se necesita la siguiente información para que un pedido sea válido:

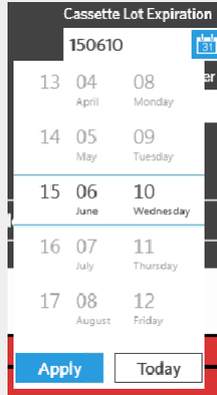
- Sample ID (Identificación de muestra)
- Cassette Lot Number (Número del lote de casetes), Cassette Lot Expiration (Caducidad del lote de casetes) y Cassette Serial Number (Número de serie del casete)
- Assay (Análisis)

1. Si el sistema escanea los casetes y detecta que el código de barras es ilegible, le pide al usuario que introduzca la información necesaria que pueda faltar.

The screenshot displays the ARIES System interface for cassette information entry. At the top, a 'Module' section shows 'SMP' and 'Sample 1' with a barcode icon and a red question mark. Below this, a red banner reads 'Cassette Info not complete.' The main form contains several fields: 'Sample Type' (Sample), 'Assay' (Luminex_C.difficile_IUO | IB | 5), 'Selected Tests' ((1): C.difficile), 'Proficiency' (No), 'Sample ID' (Sample 1), 'Cassette Lot Number' (empty), 'Cassette Lot Expiration' (empty), and 'Cassette Serial Number' (empty). The 'Cassette Lot Number', 'Cassette Lot Expiration', and 'Cassette Serial Number' fields have red warning icons. At the bottom, there are buttons for 'Apply', 'Search Order', and 'Cancel', along with a keyboard icon and a 'No' button.

2. Introduzca la información necesaria.

NOTA: Si introduce manualmente la **Cassette Lot Expiration** (Caducidad del lote de casetes), seleccione el icono del calendario y elija la fecha en él. La fecha se muestra en formato YYMMDD.

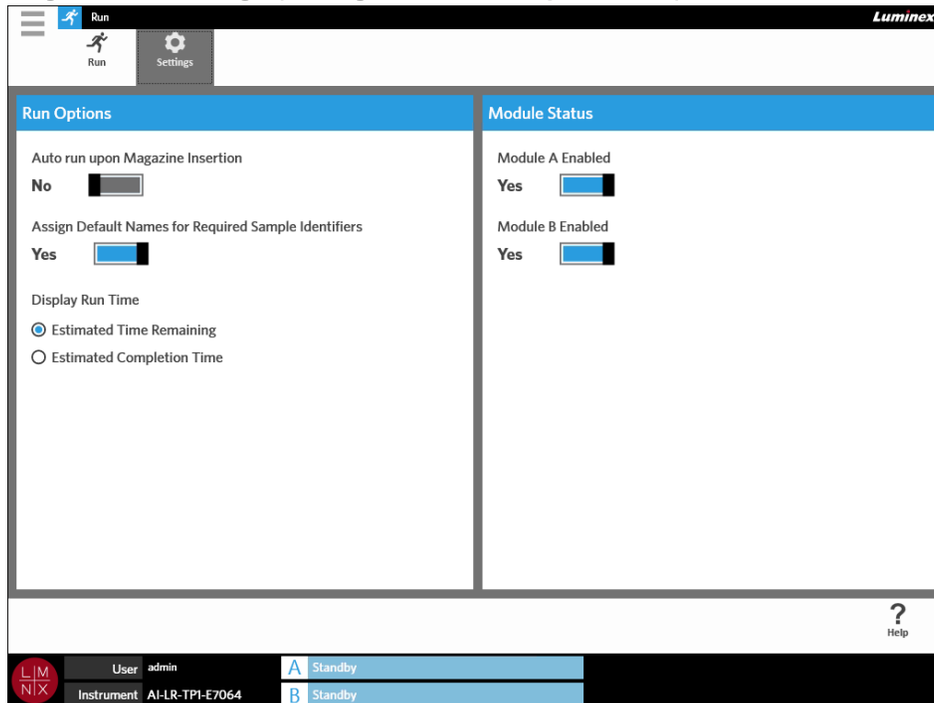


3. Seleccione o escanee **Apply** (Aplicar).
4. Si hay casetes en las ranuras posteriores, el software pasa automáticamente a la ranura siguiente para que el usuario realice sus cambios. Si no es necesario ningún otro cambio, seleccione **Close** (Cerrar).

Página Run Settings (Configuración del experimento)

En la página Run Settings (Configuración del experimento), el administrador puede configurar las opciones del experimento y controlar el estado del módulo.

FIGURA 19. Página Run Settings (Configuración del experimento)



Activación o desactivación de la función Auto Run (Experimento automático)

Para activar o desactivar la función Auto Run (Experimento automático), realice lo siguiente:

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Run** (Experimento) > **Settings** (Configuración).
2. Ajuste el botón **Auto run upon Magazine Insertion** (Experimento automático al insertar el cambiador) a **Yes** (Sí) o **No**.

Asignación de nombres predeterminados a casetes para identificadores de muestras necesarios

Solo se asigna un nombre predeterminado en la página Run (Experimento) si no hay ningún pedido predefinido que coincida con el casete escaneado.

Para asignar nombres predeterminados, realice lo siguiente:

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Run** (Experimento) > **Settings** (Configuración).
2. Ajuste el botón **Assign Default Names for Required Sample Identifiers** (Asignar nombres predeterminados para identificadores de muestras necesarios) a **Yes** (Sí).

NOTA: Si se ajusta el botón **Assign Default Names for Required Sample Identifiers** (Asignar nombres predeterminados para identificadores de muestras necesarios) a **Yes** (Sí), el campo Sample ID (Identificación de muestra) se rellena automáticamente (p. ej., Muestra 1, Muestra 2). Si se ajusta a **No**, el usuario debe proporcionar la Sample ID (Identificación de muestra). Además, si la Accession ID (Identificación de acceso) y el Requisition Number (Número de solicitud) están definidos como corresponde, estos valores también se rellenarán automáticamente.

Configuración del tiempo de ejecución del experimento

El tiempo de ejecución del experimento puede mostrarse de dos maneras distintas en la página Run (Experimento) y en la página Status (Estado). El usuario puede elegir entre el **Estimated Time Remaining** (Tiempo restante estimado) o el **Estimated Completion Time** (Tiempo estimado para la finalización). El **Estimated Time Remaining** (Tiempo restante estimado) es una cuenta atrás hasta la finalización. El **Estimated Completion Time** (Tiempo estimado para la finalización) es el tiempo que transcurre hasta la finalización.

Para ajustar el tiempo del experimento, realice lo siguiente:

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Run** (Experimento) > **Settings** (Configuración).
2. En **Display Run Time** (Tiempo de ejecución del experimento), elija el botón de selección que figura al lado de **Estimated Time Remaining** (Tiempo restante estimado) o de **Estimated Completion Time** (Tiempo estimado para la finalización).

Activación o desactivación de un módulo

La característica Module Status (Estado de módulo) permite al usuario activar o desactivar un módulo. Ejemplos de situaciones en los que puede ser necesario desactivar un módulo: cuando un módulo tiene pendiente un mantenimiento o cuando el Soporte Técnico pide al usuario que desactive un módulo.

Para activar o desactivar un módulo, realice lo siguiente:

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Run** (Experimento) > **Settings** (Configuración).
2. Ajuste los botones **Module A Enabled** (Módulo A activado) o **Module B Enabled** (Módulo B activado) a **Yes** (Sí) o **No**. Si selecciona **No**, se abrirá el siguiente cuadro de diálogo: “*Are you sure you want to disable Module X?*” (¿Está seguro de que desea desactivar el módulo X?). Aquí puede introducir un comentario si es necesario. Seleccione **Yes** (Sí).

NOTA: No es posible desactivar un módulo si hay un experimento en curso. El botón de alternancia no estará disponible.

3. Vaya a la página **Run** (Experimento) y compruebe el estado del cambiador para asegurarse de que el módulo esté activado o desactivado.

Capítulo 8: Resultados

Página Results (Resultados)

La página Results (Resultados) contiene los resultados de cada experimento. Permite exportar, filtrar, generar informes de resultados, agrupar por experimento o muestra y también agregar comentarios a cada resultado. La página Results (Resultados) incluye varias opciones para ver los informes y los detalles de cada experimento.

FIGURA 20. Página Results (Resultados)

Sample ID	Status	Location	Test	Alert	Result	Reported Date	Sample Type	Assay
- [] ARIES-1012-Run#039-B (6 items)								
<input checked="" type="checkbox"/>	Sample 1	B 1	HSV	+	HSV 2 Positive		Sample	Luminex_HSV_IL
<input type="checkbox"/>	Sample 2	B 2	HSV	+	HSV 2 Positive		Sample	Luminex_HSV_IL
<input type="checkbox"/>	Sample 3	B 3	HSV	+	HSV 2 Positive		Sample	Luminex_HSV_IL
<input type="checkbox"/>	Sample 4	B 4	HSV	+	HSV 2 Positive		Sample	Luminex_HSV_IL
<input type="checkbox"/>	Sample 5	B 5	HSV	+	HSV 2 Positive		Sample	Luminex_HSV_IL
<input type="checkbox"/>	Sample 6	B 6	HSV	+	HSV 2 Positive		Sample	Luminex_HSV_IL
- [] ARIES-1012-Run#038-B (6 items)								
<input type="checkbox"/>	Sample 1	B 1	HSV	!	Invalid		Sample	Luminex_HSV_IL
<input type="checkbox"/>	Sample 2	B 2	HSV	!	Invalid		Sample	Luminex_HSV_IL
<input type="checkbox"/>	Sample 3	B 3	HSV	!	Invalid		Sample	Luminex_HSV_IL

Visualización de resultados

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Results** (Resultados) > **Results** (Resultados).
2. Seleccione el signo más (+) que hay al lado del experimento para expandir los detalles del experimento de cada casete.



CONSEJO: La vista de esta página puede cambiarse seleccionando **Group By Sample** (Agrupar por muestra) en la barra de acciones de la página. **Group By Sample** (Agrupar por muestra) cambia la vista para ordenar los resultados por muestra en vez de por experimento.

Creación de un informe

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Results** (Resultados) > **Results** (Resultados).
2. Seleccione el signo más (+) que hay al lado del experimento para expandir los detalles del experimento de cada casete.
3. Seleccione el resultado que desee ver en un informe.

NOTA: Si se seleccionan varios resultados del mismo experimento, todavía puede usarse el icono **Create Report** (Crear informe) para generar un “Run Report” (Informe del experimento). El icono **Create Report** (Crear informe) solo se desactiva cuando se seleccionan resultados de varios experimentos.

4. Seleccione  **Create Report** (Crear informe) en la barra de acciones de la página.
5. Elija el tipo de informe en el menú desplegable. Una vez generado el informe, puede elegir si exportarlo o imprimirlo.
6. Seleccione  **Close Report** (Cerrar informe) en la barra de acciones de la página.

Exportación de resultados

La función Exporting Results (Exportación de resultados) exporta un archivo CSV a la ubicación especificada. Se trata de un solo archivo CSV que contiene todos los resultados seleccionados en la página. No se exportan archivos CSV individuales para cada resultado. La función Exporting Results (Exportación de resultados) no exporta los resultados en formato PDF.

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Results** (Resultados) > **Results** (Resultados).
2. Seleccione el signo más (+) que hay al lado del experimento para expandir los detalles del experimento de cada casete.
3. Seleccione los resultados que desee exportar.
4. Seleccione  **Export Results** (Exportar resultados) en la barra de acciones de la página. Se abrirá el cuadro de diálogo **Export File** (Exportar archivo).
 - a. Elija la **Location** (Ubicación) para la exportación.
 - b. Seleccione **OK** (Aceptar).

Filtrado de resultados

El filtro predeterminado se establece en un mes antes de la fecha actual. Los filtros volverán a la configuración predeterminada cada vez que se seleccione **Filter By** (Filtrar por) en la barra de acciones de la página. Para evitar que los filtros vuelvan a la configuración predeterminada, debe activar **Persist Filters** (Mantener filtros). Para obtener más información sobre cómo activar la opción **Persist Filters** (Mantener filtros), consulte “*Activación del mantenimiento de filtros*” en la página 92.

Para cambiar el filtro, realice lo siguiente:

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Results** (Resultados) > **Results** (Resultados).
2. Seleccione  (Filtrar por) en la barra de acciones de la página. Se abrirá el cuadro de diálogo **Filter By** (Filtrar por).
3. Elija el filtro que desee usar. Las opciones son:
 - **Run Name** (Nombre del experimento)
 - **Sample ID** (Identificación de muestra)
 - **Assay** (Análisis)
 - **Accession ID** (Identificación de acceso)
 - **User** (Usuario)
 - **Sample Comment** (Comentario de la muestra)
 - **Requisition Number** (Número de solicitud)
 - **Test Name** (Nombre de la prueba)
 - **Result** (Resultado)
 - **Module ID** (Identificación de módulo)
 - **Lot Number** (Número de grupo)
 - **Status** (Estado)
 - **Instrument ID** (Identificador de instrumento)
 - **Time Range** (Intervalo de tiempo)
 - **Date From** (Fecha de inicio) y **Date To** (Fecha de finalización)
 - **Sample Type** (Tipo de muestra)
 - **Proficiency Only** (Solo referencia)
4. Seleccione **Apply** (Aplicar).

Agrupación por experimento o por muestra

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Results** (Resultados) > **Results** (Resultados).
2. Seleccione  en la barra de acciones de la página para alternar entre  (Agrupar por experimento) y  (Agrupar por muestra). Este botón cambia cada vez que se selecciona, y, según la opción que muestre el icono, en la página aparecerán las muestras de cada experimento agrupadas o bien en listas individuales.

Restablecimiento de filtros

Para restablecer los filtros y volver a la vista predeterminada, seleccione  (Restablecer filtros) en la barra de acciones de la página.

Adición de un comentario de la muestra a un resultado de la página Results (Resultados)

NOTA: No es posible borrar un comentario de un resultado una vez agregado. Si se comete un error, puede crearse un nuevo comentario o seleccionarse otro comentario de la lista.

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Results** (Resultados) > **Results** (Resultados).
2. Seleccione el signo más (+) que hay al lado del experimento para expandir los detalles del experimento de cada casete.
3. Seleccione el resultado al que desee agregar un comentario.
4. Seleccione  (Agregar comentario de la muestra) en la barra de acciones de la página. Se abrirá el cuadro de diálogo **Comments** (Comentarios).
5. Elija un comentario de la lista **Comments** (Comentarios). Si no encuentra el comentario que necesita en la lista **Comments** (Comentarios), elija **UD | User Defined Comment** (Comentario definido por el usuario) en la lista y escriba el comentario. Cuando haya terminado, pulse la tecla **Enter** (Intro) del teclado.

Envío al LIS

La característica Submit LIS (Enviar a LIS) permite volver a enviar un resultado al LIS si se ha realizado algún cambio en el resultado (p. ej., si se ha cambiado el nombre del experimento, se ha agregado un comentario o se ha usado la característica Edit Sample [Editar muestra]). Consulte “Exportación automática a LIS” en la página 82 para activar el LIS y configurar la ubicación de exportación.

NOTA: El usuario debe validar la compatibilidad con el LIS.

Para enviar los resultados al LIS, haga lo siguiente:

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Administration** (Administración) > **LIS Settings** (Configuración de LIS).
2. Asegúrese de que el botón **Enable Export To LIS** (Activar exportación a LIS) esté ajustado a **Yes** (Sí) y la **LIS Export Location** (Ubicación para la exportación de LIS) esté especificada.
3. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Results** (Resultados) > **Results** (Resultados).
4. Seleccione el signo más (+) que hay al lado del experimento para elegir un resultado individual o el experimento que desee volver a enviar.
5. Seleccione  (Enviar a LIS) en la barra de acciones de la página.

Modificación del nombre de un experimento

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Results** (Resultados) > **Results** (Resultados).
2. Seleccione el experimento.
3. Seleccione  (Modificar nombre del experimento) en la barra de acciones de la página.
4. Escriba el nuevo nombre del experimento en el campo correspondiente.
5. Seleccione **OK** (Aceptar).

Edición de una muestra

La edición de una muestra permite al usuario editar los identificadores de muestras (Sample ID [Identificación de muestra], Accession ID [Identificación de acceso] o Requisition Number [Número de solicitud]) y las pruebas seleccionadas para dicha muestra.

PRECAUCIÓN: Para garantizar la protección de los datos del paciente, no utilice información que permita identificarlo (p. ej., fecha de nacimiento, nombre, etc.) al introducir la información de la muestra en el ARIES® System. En su lugar, introduzca manualmente o escanee con el lector de códigos de barras el identificador de la muestra asignado por el laboratorio, como, p. ej., la Sample ID (Identificación de muestra).

Para editar una muestra, realice lo siguiente:

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Results** (Resultados) > **Results** (Resultados).
2. Seleccione el signo más (+) que hay al lado del experimento para expandir los detalles del experimento de cada casete.
3. Seleccione la muestra que deba editarse en la página Results (Resultados).
4. Seleccione  (Editar muestra) en la barra de acciones de la página.
5. Edite los identificadores de muestras (**Sample ID** [Identificación de muestra], **Accession ID** [Identificación de acceso] o **Requisition Number** [Número de solicitud]) o actualice las **Selected Tests** (Pruebas seleccionadas) como corresponda. Para actualizar las pruebas seleccionadas para una muestra, pueden ser necesarios ciertos permisos.
 - a. Seleccione el campo **Selected Tests** (Pruebas seleccionadas). Se abrirá el cuadro de diálogo **Test Selection** (Selección de pruebas).
 - b. Para desenmascarar una prueba, elija **Selected** (Seleccionadas).

NOTA: Al editar una muestra en la página Results (Resultados), los usuarios solo pueden seleccionar pruebas; las pruebas no pueden enmascarse una vez adquirida la muestra.

- c. Seleccione **Close** (Cerrar).
6. Seleccione o escanee **OK** (Aceptar).

Generación de un Grid Report (Informe en forma de tabla)

El Grid Report (Informe en forma de tabla) es una vista en PDF del contenido de la página. Seleccione



(Ver informe en forma de tabla) en la barra de acciones de la página para generar un PDF.

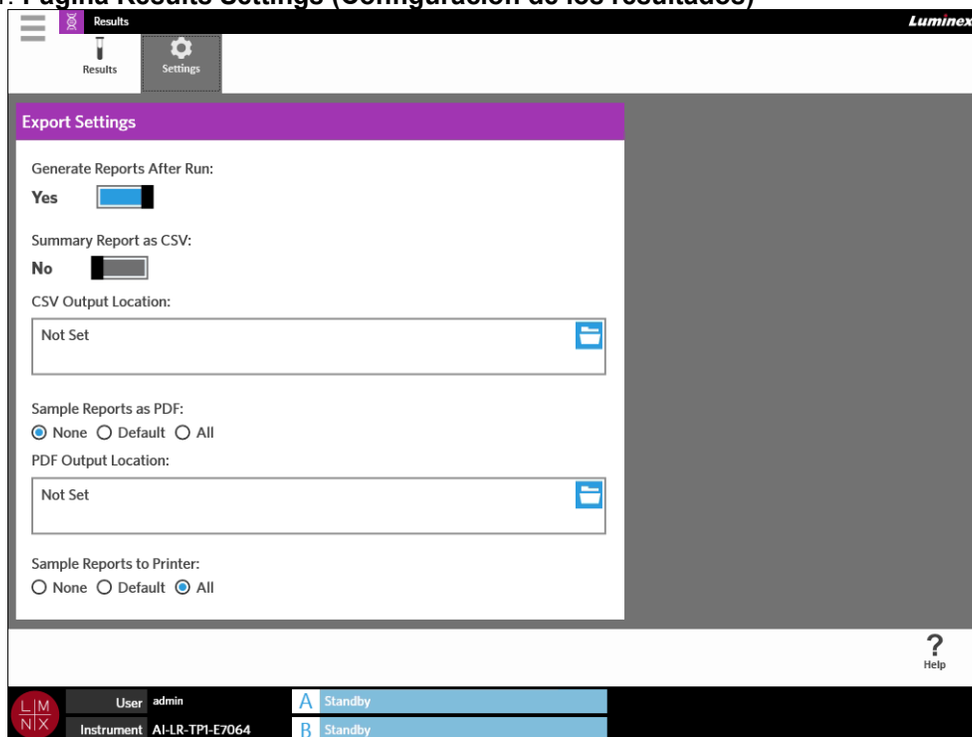
Cuando se abra la página **Preview** (Vista previa) con el PDF generado, podrá imprimirse o exportarse el Grid Report (Informe en forma de tabla) si es necesario.

Página Results Settings (Configuración de los resultados)

En la página Results Settings (Configuración de los resultados), el usuario puede elegir cómo y dónde exportar e imprimir automáticamente los informes. Los informes solo pueden exportarse a una unidad de red o a una unidad USB. Para obtener más información sobre cómo establecer informes predeterminados, consulte “Configuración de las opciones de informe y gráfico” en la página 62.

NOTA: Luminex recomienda exportar automáticamente solo a una unidad de red, ya que una unidad USB puede extraerse accidentalmente y provocar un error durante la exportación.

FIGURA 21. Página Results Settings (Configuración de los resultados)



Generación de informes después de un experimento

El botón de alternancia **Generate Reports After Run** (Generar informes después de un experimento) del cuadro de diálogo **Export Settings** (Configuración de exportación) es un botón de activación para las opciones de exportación. Si el botón **Generate Reports After Run** (Generar informes después de un experimento) se ajusta a **No**, ninguna de las opciones de configuración de exportación de este cuadro de diálogo estará activa.

Para generar informes después de un experimento, vaya a **Results** (Resultados) > **Settings** (Configuración) y ajuste el botón **Generate Reports After Run** (Generar informes después de un experimento) a **Yes** (Sí).

Configuración de la exportación automática de un informe resumido en formato CSV

La característica Summary Report as CSV (Informe resumido en formato CSV) exporta un archivo CSV a una ubicación especificada. Este archivo CSV es el mismo que puede exportarse manualmente desde la página Results (Resultados). Consulte “Exportación de resultados” en la página 45 para obtener más información.

NOTA: Asegúrese de que el botón **Generate Reports After Run** (Generar informes después de un experimento) esté ajustado a **Yes** (Sí) en el cuadro de diálogo **Export Settings** (Configuración de exportación). Si el botón **Generate Reports After Run** (Generar informes después de un experimento) está ajustado a **No**, ninguna de las opciones de configuración de exportación de este cuadro de diálogo estará activa.

Para exportar resultados automáticamente después de un experimento, realice lo siguiente:

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Results** (Resultados) > **Settings** (Configuración).
2. Ajuste el botón **Summary Report as CSV** (Informe resumido en formato CSV) a **Yes** (Sí).
3. Introduzca la **CSV Output Location** (Ubicación de destino del archivo CSV) seleccionando el icono de carpeta de la esquina superior derecha del cuadro **CSV Output Location** (Ubicación de destino del archivo CSV). Se abrirá el cuadro de diálogo **Select Folder** (Seleccionar carpeta).
 - a. Elija la **Location** (Ubicación) para la exportación.
 - b. Seleccione **OK** (Aceptar).

Configuración de la exportación automática de un informe de muestra en formato PDF

La característica Sample Reports as PDF (Informes de muestra en formato PDF) exporta un archivo PDF a una ubicación especificada.

NOTA: Asegúrese de que el botón **Generate Reports After Run** (Generar informes después de un experimento) esté ajustado a **Yes** (Sí) en el cuadro de diálogo **Export Settings** (Configuración de exportación). Si el botón **Generate Reports After Run** (Generar informes después de un experimento) está ajustado a **No**, ninguna de las opciones de configuración de exportación de este cuadro de diálogo estará activa.

Para exportar un informe de muestra automáticamente después de un experimento, realice lo siguiente:

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Results** (Resultados) > **Settings** (Configuración).
2. Elija el botón de selección **Default** (Predeterminados) o **All** (Todos). Si elige **Default** (Predeterminados), solo se exportarán a la ubicación de destino los informes definidos como

predeterminados en la página Assay Management (Gestión de análisis). Para obtener más información sobre cómo configurar informes predeterminados, consulte “*Configuración de las opciones de informe y gráfico*” en la página 62. Si elige **All** (Todos), se exportarán todos los informes a la ubicación de destino.

3. Introduzca la **PDF Output Location** (Ubicación de destino del archivo PDF) seleccionando el icono de carpeta de la esquina superior derecha del cuadro **PDF Output Location** (Ubicación de destino del archivo PDF). Se abrirá el cuadro de diálogo **Select Folder** (Seleccionar carpeta).
 - a. Elija la **Location** (Ubicación) para la exportación.
 - b. Seleccione **OK** (Aceptar).

Configuración de la impresión automática de informes de muestra una vez finalizado un experimento

La característica Sample Reports to Printer (Informes de muestra a la impresora) envía informes a la impresora automáticamente una vez finalizado un experimento.

NOTA: Asegúrese de que el botón **Generate Reports After Run** (Generar informes después de un experimento) esté ajustado a **Yes** (Sí) en el cuadro de diálogo **Export Settings** (Configuración de exportación). Si el botón **Generate Reports After Run** (Generar informes después de un experimento) está ajustado a **No**, ninguna de las opciones de configuración de exportación de este cuadro de diálogo estará activa.

Para enviar informes de muestra a la impresora automáticamente después de un experimento, realice lo siguiente:

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Results** (Resultados) > **Settings** (Configuración).
2. En **Sample Reports to Printer** (Informes de muestra a la impresora), elija el botón de selección **Default** (Predeterminados) o **All** (Todos). Si elige **Default** (Predeterminados), solo se enviarán a la impresora los informes definidos como predeterminados en la página Assay Management (Gestión de análisis). Si elige **All** (Todos), se enviarán todos los informes a la impresora.

Capítulo 9: Gestión de pedidos

Página Sample Orders (Pedidos de muestra)

La página Sample Orders (Pedidos de muestra) permite crear, editar, importar, eliminar y exportar pedidos.

PRECAUCIÓN: Para garantizar la protección de los datos del paciente, no utilice información que permita identificarlo (p. ej., fecha de nacimiento, nombre, etc.) al introducir la información de la muestra en el ARIES® System. En su lugar, introduzca manualmente o escanee con el lector de códigos de barras el identificador de la muestra asignado por el laboratorio, como, p. ej., la Sample ID (Identificación de muestra).

FIGURA 22. Página Sample Orders (Pedidos de muestra)

The screenshot shows the 'Order Management' interface with a table of sample orders. The table has columns for Sample ID, Sample Assay, Sample Type, Selected Tests / Assay Name, User, Order Created, Lot Number, Lot Expiration, and Serial Number. Two rows are visible: 'Sample 13' and 'Sample 3', both with 'Luminex_HSV_IUO IA v2' as the assay and 'Sample' as the type. The 'Selected Tests' column shows '(1) HSV' for both. The user is 'admin' and the order was created on '04/30/2015'. Below the table is a toolbar with icons for Refresh, New Order, Edit Order, Delete Order, Import Orders, Export Orders, Filter By, Reset Filters, and View Grid Report. At the bottom, the user 'admin' and instrument 'AI-LR-TPI-E7064' are displayed, along with two 'Standby' indicators labeled 'A' and 'B'.

Sample ID	Sample Assay	Sample Type	Selected Tests / Assay Name	User	Order Created	Lot Number	Lot Expiration	Serial Number
<input checked="" type="checkbox"/>	Sample 13	Luminex_HSV_IUO IA v2	Sample	(1) HSV	admin	04/30/2015		
<input type="checkbox"/>	Sample 3	Luminex_HSV_IUO IA v2	Sample	(1) HSV	admin	04/30/2015		

Asociación de casetes a muestras

Cada casete debe asociarse a una muestra específica. La Sample ID (Identificación de muestra) es obligatoria en todos los pedidos y constituye el enlace entre la muestra y el casete. La Accession ID (Identificación de acceso) y el Requisition Number (Número de solicitud) también pueden desempeñar esta función y asociar el casete a la muestra, pero son opcionales a menos que el usuario elija que sean obligatorios. Las opciones de obligatoriedad pueden definirse en el cuadro de diálogo **Sample Options** (Opciones de muestra) de la página **Order Management Settings** (Configuración de la gestión de pedidos). Cuando se introducen los cambiadores con las muestras en el instrumento ARIES, el instrumento detecta automáticamente el casete, el tipo de análisis y la muestra escaneando el código de barras único del casete.

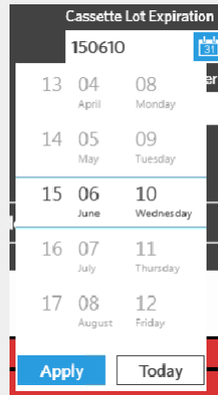
Creación de un nuevo pedido

Para que un pedido sea válido, se necesitan como mínimo una identificación de muestra y un análisis.

NOTA: El pedido debería crearse antes de colocar el casete en el cambiador. Si escanea el casete mientras se encuentra en el cambiador, puede que se lea el código de barras de casete incorrecto.

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Order Management** (Gestión de pedidos) > **Sample Orders** (Pedidos de muestra).
2. Seleccione  (Nuevo pedido) en la barra de acciones de la página.
3. Seleccione y escanee el casete con el lector de códigos de barras portátil o introduzca manualmente la información del casete necesaria.

NOTA: Si introduce manualmente la **Cassette Lot Expiration** (Caducidad del lote de casetes), seleccione el icono del calendario y elija la fecha en él. La fecha se muestra en formato YYMMDD.



4. Seleccione y escanee o introduzca el valor **Sample ID** (Identificación de la muestra).
5. Opcionalmente, seleccione el campo **Selected Tests** (Pruebas seleccionadas). Se abrirá el cuadro de diálogo **Test Selection** (Selección de pruebas).
 - a. Elija **Selected** (Seleccionada) o **Masked** (Enmascarada) para cada prueba que se muestre. Los informes y los resultados no incluirán datos de ninguna de las pruebas enmascaradas.

NOTA: Al menos una prueba debe permanecer sin enmascarar. No es posible enmascarar todas las pruebas.

- b. Seleccione **Close** (Cerrar).
6. Seleccione o escanee **Save** (Guardar).

Creación de un pedido de control

FIGURA 23. Pedido de control en la página Run (Experimento)



1. Cree un lote de controles antes de crear un pedido de control, consulte las instrucciones en “Creación de un lote de controles” en la página 64.
2. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Order Management** (Gestión de pedidos) > **Sample Orders** (Pedidos de muestra).
3. Seleccione  (Nuevo pedido) en la barra de acciones de la página.
4. En el menú desplegable **Sample Type** (Tipo de muestra), elija **Control**.
5. Seleccione el campo **Assay** (Análisis) y escanee el casete o elija un análisis de la lista.
6. Seleccione el campo **Control** y elija el control predefinido.
7. En el menú desplegable **Control Type** (Tipo de control), elija el tipo de control de la lista. Las opciones son:
 - **Run** (Experimento): control del experimento
 - **Wipe** (Limpieza): limpieza del entorno del equipo o de la zona para comprobar si hay contaminación
 - **Lot Check** (Comprobación del lote): muestra del nuevo lote recibido que se somete a prueba
 - **Training** (Formación): muestra que se usa para formar a nuevos operadores
 - **Other** (Otros)
8. Seleccione o escanee **Save** (Guardar).

Edición de un pedido

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Order Management** (Gestión de pedidos) > **Sample Orders** (Pedidos de muestra).
2. Seleccione el pedido que desee editar.
3. Seleccione  (Editar pedido) en la barra de acciones de la página.
4. Edite el pedido según corresponda.
5. Seleccione o escanee **Save** (Guardar).

Importación de pedidos

Los archivos CSV creados y exportados desde un ARIES® System pueden importarse en un ARIES System distinto.

NOTA: Tenga en cuenta que, si se importan pedidos de otro instrumento, el instrumento de destino debe contener los archivos de análisis que necesite el pedido. Si los archivos de análisis no están instalados, los pedidos no se importarán.

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Order Management** (Gestión de pedidos) > **Sample Orders** (Pedidos de muestra).
2. Seleccione  (Importar pedidos) en la barra de acciones de la página. Se abrirá el cuadro de diálogo **Import File** (Importar archivo).
 - a. Elija la **Location** (Ubicación) y el **File Name** (Nombre de archivo) para la importación.
 - b. Seleccione **OK** (Aceptar).

Exportación de pedidos

Los archivos CSV pueden exportarse desde el ARIES® System e importarse en un ARIES System distinto.

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Order Management** (Gestión de pedidos) > **Sample Orders** (Pedidos de muestra).
2. Seleccione los pedidos que desee exportar.
3. Seleccione  (Exportar pedidos) en la barra de acciones de la página. Se abrirá el cuadro de diálogo **Export File** (Exportar archivo).
 - a. Elija la **Location** (Ubicación) para la exportación.
 - b. Seleccione **OK** (Aceptar).

Eliminación de pedidos

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Order Management** (Gestión de pedidos) > **Sample Orders** (Pedidos de muestra).
2. Seleccione los pedidos que desee eliminar.
3. Seleccione  (Eliminar pedido) en la barra de acciones de la página.
4. Aparecerá el siguiente cuadro de diálogo: “*Are you sure you want to delete the order?*” (¿Está seguro de que desea eliminar el pedido?). Seleccione **Yes** (Sí).

NOTA: Una vez eliminado el pedido, esta acción no puede deshacerse.

Filtrado de pedidos

Los filtros volverán a la configuración predeterminada cada vez que se seleccione **Filter By** (Filtrar por) en la barra de acciones de la página. Para evitar que los filtros vuelvan a la configuración predeterminada, debe activar **Persist Filters** (Mantener filtros). Para obtener más información sobre cómo activar la opción **Persist Filters** (Mantener filtros), consulte “*Activación del mantenimiento de filtros*” en la página 92.

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Order Management** (Gestión de pedidos) > **Sample Orders** (Pedidos de muestra).
2. Seleccione  (Filtrar por) en la barra de acciones de la página. Se abrirá el cuadro de diálogo **Filter By** (Filtrar por).
3. Elija el tipo de filtro que desee usar. Las opciones son:
 - **LIS Only** (Solo LIS)
 - **Sample ID** (Identificación de muestra)
 - **Accession ID** (Identificación de acceso)
 - **Requisition Number** (Número de solicitud)
 - **Assay** (Análisis)
 - **User** (Usuario)
 - **Sample Type** (Tipo de muestra)
 - **Time Range** (Intervalo de tiempo)
 - **Date From** (Fecha de inicio) y **Date To** (Fecha de finalización)
4. Seleccione **OK** (Aceptar).

Restablecimiento de filtros

Para restablecer los filtros y volver a la vista predeterminada, seleccione  (Restablecer filtros) en la barra de acciones de la página.

Generación de un Grid Report (Informe en forma de tabla)

El Grid Report (Informe en forma de tabla) es una vista en PDF del contenido de la página. Seleccione

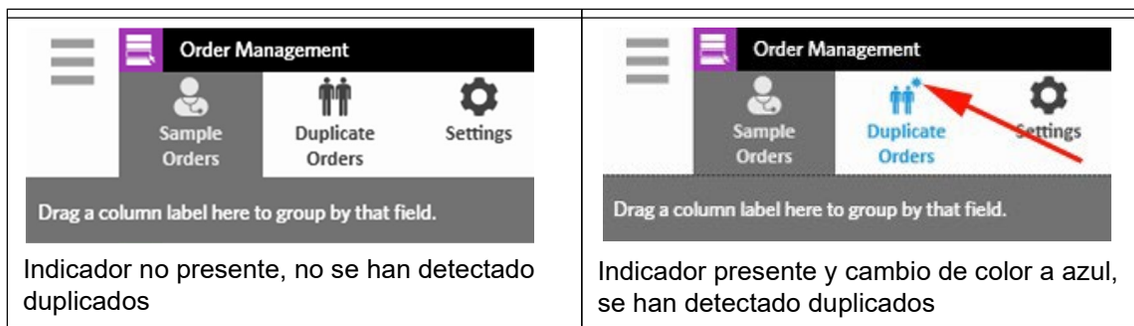
 (Ver informe en forma de tabla) en la barra de acciones de la página para generar un PDF.

Cuando se abra la página **Preview** (Vista previa) con el PDF generado, podrá imprimirse o exportarse el Grid Report (Informe en forma de tabla) si es necesario.

Página Duplicate Orders (Pedidos duplicados)

Hay dos situaciones en las que el ARIES® System puede marcar un pedido como duplicado. El usuario sabrá si se ha detectado un pedido duplicado si observa el siguiente cambio de color y el siguiente indicador en la barra de aplicaciones:

FIGURA 24. Indicador de pedidos duplicados



- La primera situación en la que el sistema puede marcar un pedido es si en dos o más pedidos coinciden la Sample ID (Identificación de muestra), la Accession ID (Identificación de acceso) o el Requisition Number (Número de solicitud). En esta situación, se marcan todos los pedidos duplicados. Si el botón de alternancia **Duplicate Orders** (Pedidos duplicados) de la página **Order Management Settings** (Configuración de la gestión de pedidos) está ajustado a **Yes** (Sí), se vigilan los identificadores de muestras (Sample ID [Identificación de muestra], Accession ID [Identificación de acceso] y Requisition Number [Número de solicitud]) en la página Sample Orders (Pedidos de muestra) para detectar información duplicada. Consulte “*Activación de pedidos duplicados*” en la página 60. Los usuarios pueden editar o eliminar los pedidos duplicados si es necesario. Consulte “*Edición de un pedido duplicado*” en la página 58 y “*Eliminación de un pedido duplicado*” en la página 58 para obtener más información.

NOTA: Los pedidos no se marcarán como duplicados si se seleccionan análisis diferentes.

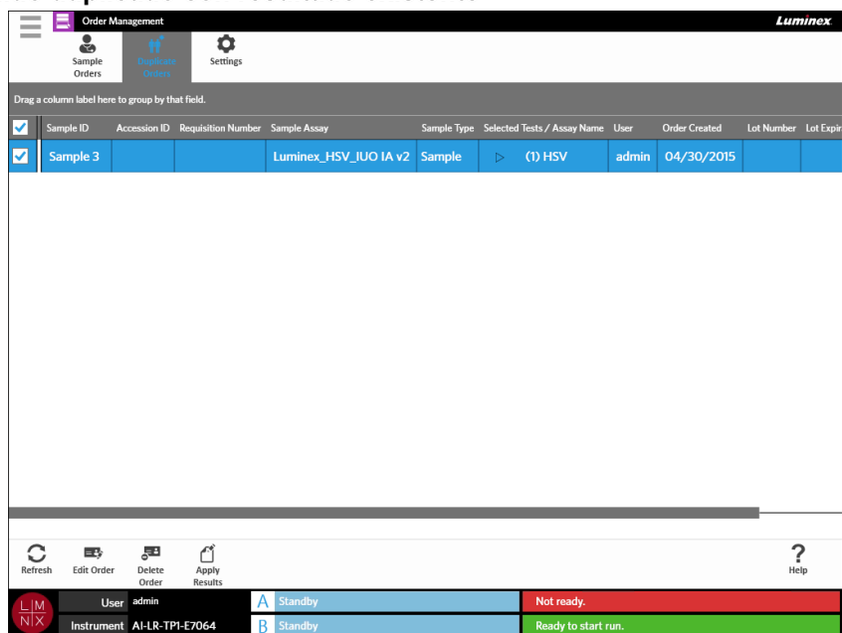
FIGURA 25. Coincidencia detectada en identificadores de muestras

Sample ID	Accession ID	Requisition Number	Sample Assay	Sample Type	Selected Tests / Assay Name	User	Order Created	Lot Number	Lot Expiration
Sample 13			Luminex_HSV_JUO IA v2	Sample	(1) HSV	admin	04/30/2015		
Sample 13			Luminex_HSV_JUO IA v2	Sample	(1) HSV	admin	04/30/2015		
Sample 15	123456		Luminex_HSV_JUO IA v2	Sample	(1) HSV	admin	04/30/2015		
Sample 15	123456		Luminex_HSV_JUO IA v2	Sample	(1) HSV	admin	04/30/2015		

- La segunda situación en la que el sistema puede marcar un pedido es si, para ese pedido, ya existe un resultado en la página Results (Resultados). El sistema vigila los identificadores de muestras (Sample ID [Identificación de muestra], Accession ID [Identificación de acceso])

y Requisition Number [Número de solicitud]) y detecta si una muestra ya se ha sometido a experimento para ese pedido. El pedido se marca como duplicado y aparece en la página Duplicate Orders (Pedidos duplicados). Cuando seleccione este pedido duplicado, verá que el botón **Apply Results** (Aplicar resultados) de la barra de acciones de la página se vuelve activo. Consulte “*Aplicación de resultados a un pedido duplicado*” en la página 59 para obtener más información.

FIGURA 26. Pedido duplicado con resultado existente



Edición de un pedido duplicado

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Order Management** (Gestión de pedidos) > **Duplicate Orders** (Pedidos duplicados).
2. Seleccione el pedido que desee editar.
3. Seleccione  (Editar pedido) en la barra de acciones de la página.
4. Edite el pedido según corresponda.
5. Seleccione o escanee **Save** (Guardar).

Eliminación de un pedido duplicado

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Order Management** (Gestión de pedidos) > **Duplicate Orders** (Pedidos duplicados).
2. Seleccione los pedidos que desee eliminar.
3. Seleccione  (Eliminar pedido) en la barra de acciones de la página.

4. Aparecerá el siguiente cuadro de diálogo: “*Are you sure you want to delete the order?*” (¿Está seguro de que desea eliminar el pedido?). Seleccione **Yes** (Sí).

NOTA: Una vez eliminado el pedido, esta acción no puede deshacerse.

Aplicación de resultados a un pedido duplicado

Cuando hay un pedido duplicado con un resultado existente en la página Results (Resultados), el usuario puede aplicar esos resultados al pedido en la página Duplicate Orders (Pedidos duplicados). Además, el usuario puede editar la muestra en la página Results (Resultados) antes de aplicar los resultados al pedido duplicado. Por ejemplo, si deben actualizarse la Sample ID (Identificación de muestra) o las Selected Tests (Pruebas seleccionadas) para un resultado.

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Order Management** (Gestión de pedidos) > **Duplicate Orders** (Pedidos duplicados).
2. Si es necesario, el usuario puede editar la muestra en la página Results (Resultados) antes de aplicar los resultados al pedido duplicado. Consulte “*Edición de una muestra*” en la página 48 para obtener más información.
3. Seleccione el pedido duplicado. Observe que el botón **Apply Results** (Aplicar resultados) de la barra de acciones de la página se vuelve activo.
4. Seleccione  (Aplicar resultados) en la barra de acciones de la página. Se abrirá el cuadro de diálogo **Results** (Resultados). El cuadro de diálogo contiene el resultado coincidente ubicado en la página Results (Resultados).
5. Elija el resultado.
6. Seleccione **Apply** (Aplicar).

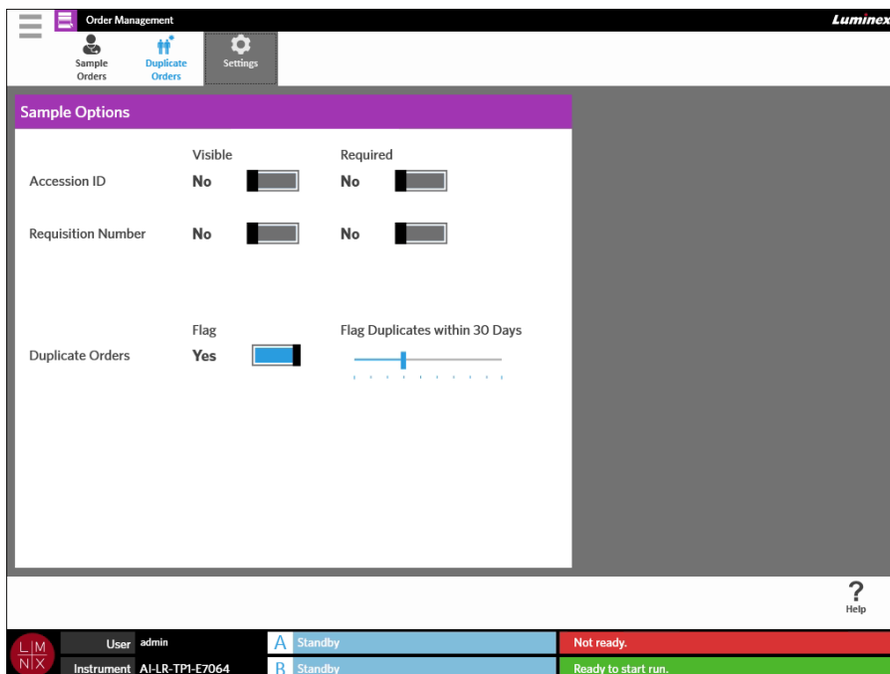
NOTA: El software crea un experimento duplicado con los datos reanalizados, con lo que se mantiene la muestra original sin cambios con su experimento original.

7. Se abrirá el cuadro de diálogo **Messages** (Mensajes), que informará al usuario de que la muestra se ha reanalizado correctamente. Seleccione **OK** (Aceptar).

Página Order Management Settings (Configuración de la gestión de pedidos)

La página Order Management Settings (Configuración de la gestión de pedidos) permite definir las Sample Options (Opciones de muestra).

FIGURA 27. **Página Order Management Settings (Configuración de la gestión de pedidos)**



Definición de opciones de muestra como obligatorias o visibles para un pedido

Pueden ser necesarios derechos de administrador para cambiar esta configuración. La activación de estas opciones puede afectar a la creación de pedidos. En función de la configuración del sistema, la Accession ID (Identificación de acceso) y el Requisition Number (Número de solicitud) pueden asignarse automáticamente o introducirse manualmente en la página Run (Experimento) si no se encuentra un pedido coincidente para un casete escaneado.

Para definir opciones de muestra como obligatorias o visibles en los pedidos, realice lo siguiente:

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Order Management** (Gestión de pedidos) > **Settings** (Configuración).
2. En el cuadro de diálogo **Sample Options** (Opciones de muestra), asegúrese de que los siguientes botones estén ajustados a **Yes** (Sí) si desea que sean obligatorios o visibles:
 - **Accession ID** (Identificación de acceso)
 - **Requisition Number** (Número de solicitud)

Activación de pedidos duplicados

Para activar Duplicate Orders (Pedidos duplicados), realice lo siguiente:

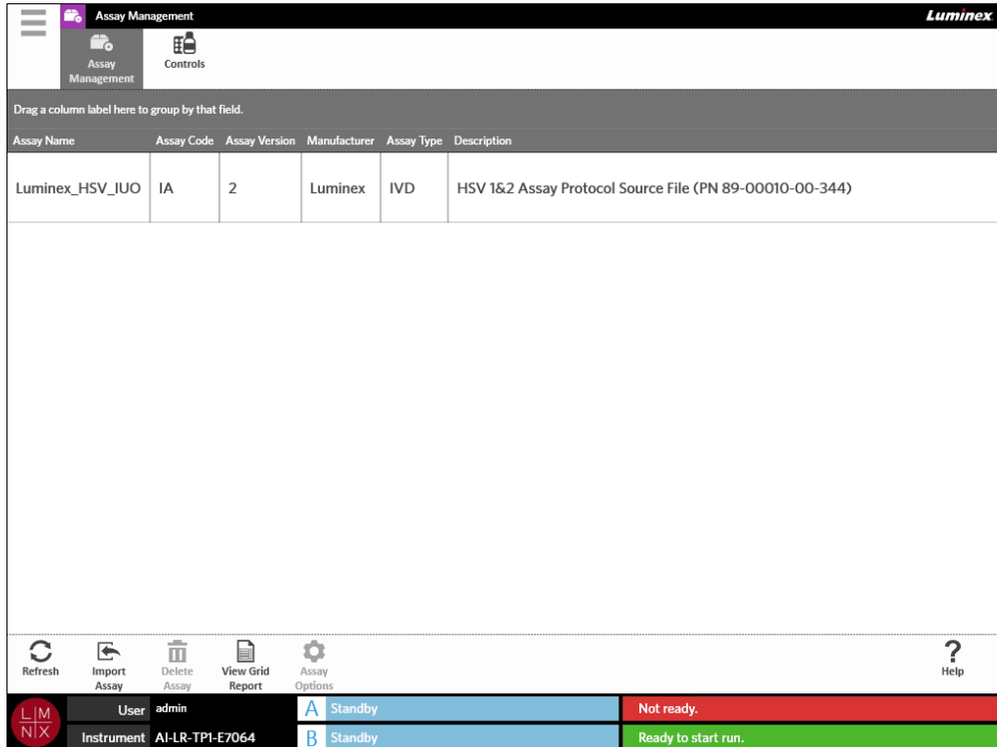
1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Order Management** (Gestión de pedidos) > **Settings** (Configuración).
2. En el cuadro de diálogo **Sample Options** (Opciones de muestra), asegúrese de que el botón **Duplicate Orders** (Pedidos duplicados) esté ajustado a **Yes** (Sí).
3. Mantenga pulsada la barra de desplazamiento **Flag Duplicates within X Days** (Marcar duplicados de los últimos X días) y muévala hasta el número deseado de días.

Capítulo 10: Gestión de análisis

Página Assay Management (Gestión de análisis)

La página Assay Management (Gestión de análisis) permite a los usuarios importar, ver y eliminar análisis, así como configurar las opciones de análisis.

FIGURA 28. Página Assay Management (Gestión de análisis)



Importación de archivos de análisis en el ARIES® System

El ARIES® System se envía sin archivos de análisis cargados en el sistema. Deberá importar los archivos de análisis una vez instalado el instrumento. Los archivos están ubicados en la unidad flash USB suministrada con el primer pedido de cada análisis.

ADVERTENCIA: La unidad flash USB solo sirve para instalar archivos de análisis. No utilice la unidad flash USB para un fin distinto al previsto. No conecte ningún dispositivo electrónico externo al ARIES System que no sean los suministrados por Luminex.

Para importar los archivos de análisis, realice lo siguiente:

1. Introduzca la unidad flash USB en uno de los cinco conectores USB (uno en la parte delantera y cuatro en la parte trasera).

2. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Assay Management** (Gestión de análisis) > **Assay Management** (Gestión de análisis).

3. Seleccione  (Importar análisis) en la barra de acciones de la página. Se abrirá el cuadro de diálogo **Import File** (Importar archivo).
 - a. Elija la **Location** (Ubicación) y el **File Name** (Nombre de archivo) del archivo de análisis.
 - b. Seleccione **OK** (Aceptar).

Eliminación de un análisis

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Assay Management** (Gestión de análisis) > **Assay Management** (Gestión de análisis).
2. Seleccione el análisis que desee eliminar.

3. Seleccione  (Eliminar ensayo) en la barra de acciones de la página.
4. Aparecerá el siguiente cuadro de diálogo: “*You are about to delete an Assay. Do you want to continue?*” (Va a eliminar un análisis. ¿Desea continuar?). Seleccione **Yes** (Sí) o **No**.

Configuración de las opciones de informe y gráfico

Las opciones de informe y gráfico son únicas para cada análisis cargado en el sistema. Algunos tipos de informe pueden tener restricciones de seguridad y estar accesibles solo para usuarios con derechos de administrador.

Opciones de informe

El informe predeterminado seleccionado para cada análisis será el que se imprimirá/guardará en PDF si está seleccionado **Default** (Predeterminado) en la página Results Settings (Configuración de los resultados). Consulte “*Página Results Settings (Configuración de los resultados)*” en la página 49 para ver la configuración de exportación.

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Assay Management** (Gestión de análisis) > **Assay Management** (Gestión de análisis).
2. Seleccione un análisis.
3. Seleccione  (Opciones de análisis) en la barra de acciones de la página.
4. Para seleccionar el informe predeterminado para ese análisis, ajuste el botón **Is Default Report** (Es el informe predeterminado) a **Yes** (Sí) o **No**.
5. Seleccione **Save Changes** (Guardar cambios).
6. Se abrirá el cuadro de diálogo **Messages** (Mensajes), que informará al usuario de que se han modificado las opciones del análisis. Seleccione **OK** (Aceptar).

Opciones de gráfico

El método químico de ARIES® registra la disminución de la fluorescencia, lo que da como resultado un gráfico descendente. Es posible que los usuarios más familiarizados con el aumento de la fluorescencia de otros métodos químicos prefieran invertir el eje Y del gráfico para mostrar una curva ascendente. La inversión de la curva no afecta a los datos; simplemente se trata de una preferencia gráfica.

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Assay Management** (Gestión de análisis) > **Assay Management** (Gestión de análisis).
2. Seleccione un análisis.
3. Seleccione  (Opciones de análisis) en la barra de acciones de la página.
4. En **Graph Options** (Opciones de gráfico), ajuste **Invert PCR Graph** (Invertir gráfico de PCR) e **Invert Melt Graph** (Invertir gráfico de fusión) a **Yes** (Sí) o **No**.
5. Seleccione **Save Changes** (Guardar cambios).
6. Se abrirá el cuadro de diálogo **Messages** (Mensajes), que informará al usuario de que se han modificado las opciones del análisis. Seleccione **OK** (Aceptar).

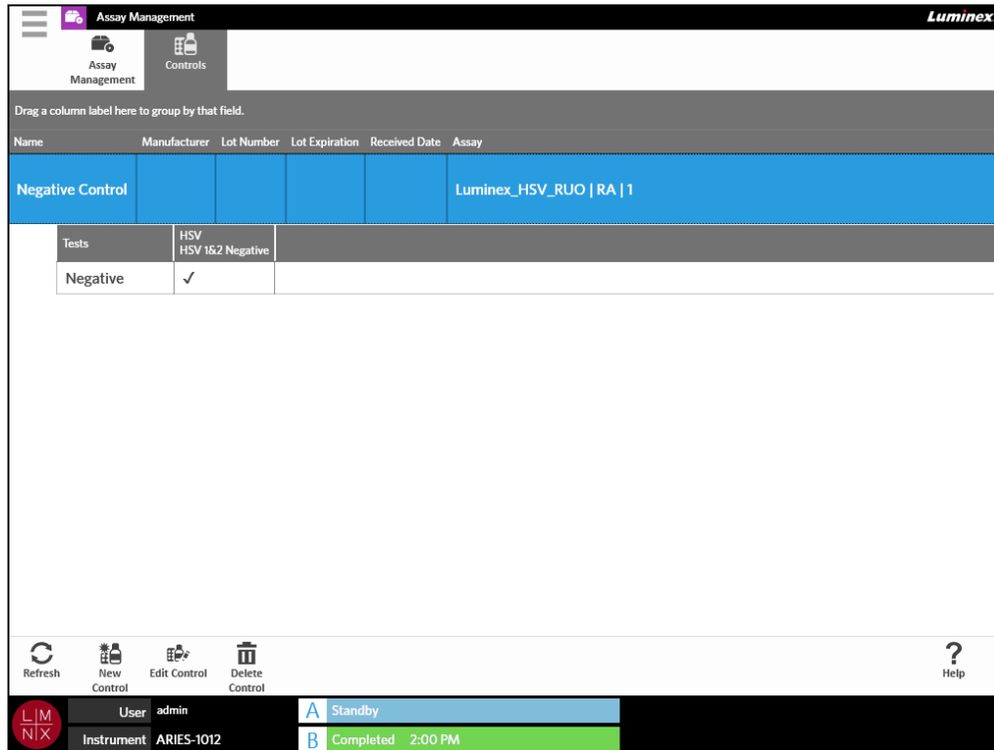
Generación de un Grid Report (Informe en forma de tabla)

El Grid Report (Informe en forma de tabla) es una vista en PDF del contenido de la página.

Seleccione  (Ver informe en forma de tabla) en la barra de acciones de la página para generar un PDF. Cuando se abra la página **Preview** (Vista previa) con el PDF generado, podrá imprimirse o exportarse el Grid Report (Informe en forma de tabla) si es necesario.

Página Controls (Controles)

FIGURA 29. Página Controls (Controles)



Creación de un lote de controles

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Assay Management** (Gestión de análisis) > **Controls** (Controles).
2. Seleccione  **New Control** (Nuevo control) en la barra de acciones de la página.
3. Introduzca la siguiente información obligatoria: nombre y análisis.

NOTA: El nombre de control es único para el análisis seleccionado. Si tiene más de un control que utilicen el mismo análisis, los nombres de control deben ser diferentes.

4. Seleccione el campo **Expected Results** (Resultados esperados). Se abrirá el cuadro de diálogo **Expected Results** (Resultados esperados).
 - a. Elija un resultado para cada prueba.

NOTA: Si no se selecciona un resultado esperado, el software cambia automáticamente el valor predeterminado de resultado esperado a negativo.

- b. Seleccione **Close** (Cerrar).
5. Seleccione o escanee **Save** (Guardar).

Edición de un lote de controles

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Assay Management** (Gestión de análisis) > **Controls** (Controles).
2. Seleccione el control que desee editar.
3. Seleccione  (Editar control) en la barra de acciones de la página.
4. Edite el control según corresponda.
5. Seleccione o escanee **Save** (Guardar).

Eliminación de un lote de controles

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Assay Management** (Gestión de análisis) > **Controls** (Controles).
2. Seleccione el control que desee eliminar.
3. Seleccione  (Eliminar control) en la barra de acciones de la página.
4. Aparecerá el siguiente cuadro de diálogo: "*Are you sure you want to delete the control?*" (¿Está seguro de que desea eliminar el control?). Seleccione **Yes** (Sí) o **No**.

Capítulo 11: Seguridad

Página Audit Log (Registro de auditoría)

La página Audit Log (Registro de auditoría) le permite hacer un seguimiento de las personas que inician sesión y salen del ARIES® System, y detalla todas las acciones que lleva a cabo cada usuario.

FIGURA 30. Página Audit Log (Registro de auditoría)

Date	Username	Message
04/30/2015 03:05:50 PM	admin	Summary HL7 report for run AI-LR-TP1-E7064-Run#040-B successfully exported to Z:\CT
04/30/2015 01:50:31 PM	admin	Summary HL7 report for run AI-LR-TP1-E7064-Run#039-A successfully exported to Z:\CT
04/30/2015 01:10:07 PM	SYSTEM	Operator logged in: admin
04/30/2015 01:05:26 PM	admin	Operator logged out: admin because OperatorRequested
04/29/2015 04:13:06 PM	admin	Control with control name 'Control 1' and manufacturer '' has been created.
04/29/2015 09:44:43 AM	admin	Summary HL7 report for sample Sample 6 in run Testing Rename successfully exported to :
04/29/2015 09:44:43 AM	admin	Summary HL7 report for sample Sample 5 in run Testing Rename successfully exported to :
04/29/2015 09:44:43 AM	admin	Summary HL7 report for sample Sample 4 in run Testing Rename successfully exported to :
04/29/2015 09:44:43 AM	admin	Summary HL7 report for sample Sample 3 in run Testing Rename successfully exported to :
04/29/2015 09:44:43 AM	admin	Summary HL7 report for sample Sample 2 in run Testing Rename successfully exported to :
04/29/2015 09:44:43 AM	admin	Summary HL7 report for sample Sample 1 in run Testing Rename successfully exported to z
04/29/2015 09:37:05 AM	admin	Run AI-LR-TP1-E7064-Run#033-A has been renamed to Testing Rename.
04/29/2015 09:18:55 AM	admin	Summary Report report for run AI-LR-TP1-E7064-Run#033-A and sample Sample 1 success

Filtrado del Audit Log (Registro de auditoría)

Los filtros volverán a la configuración predeterminada cada vez que se seleccione **Filter By** (Filtrar por) en la barra de acciones de la página. Para evitar que los filtros vuelvan a la configuración predeterminada, debe activar **Persist Filters** (Mantener filtros). Para obtener más información sobre cómo activar la opción **Persist Filters** (Mantener filtros), consulte “Activación del mantenimiento de filtros” en la página 92.

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Security** (Seguridad) > **Audit Log** (Registro de auditoría).
2. Seleccione  (Filtrar por) en la barra de acciones de la página. Se abrirá el cuadro de diálogo **Filter By** (Filtrar por).
3. Elija el tipo de filtro que desee usar. Las opciones son:
 - **User** (Usuario)
 - **Time Range** (Intervalo de tiempo)
 - **Date From** (Fecha de inicio) y **Date To** (Fecha de finalización)
4. Seleccione **OK** (Aceptar).

Restablecimiento de filtros

Para restablecer los filtros y volver a la configuración predeterminada, seleccione  (Restablecer filtros) en la barra de acciones de la página.

Generación de un Grid Report (Informe en forma de tabla)

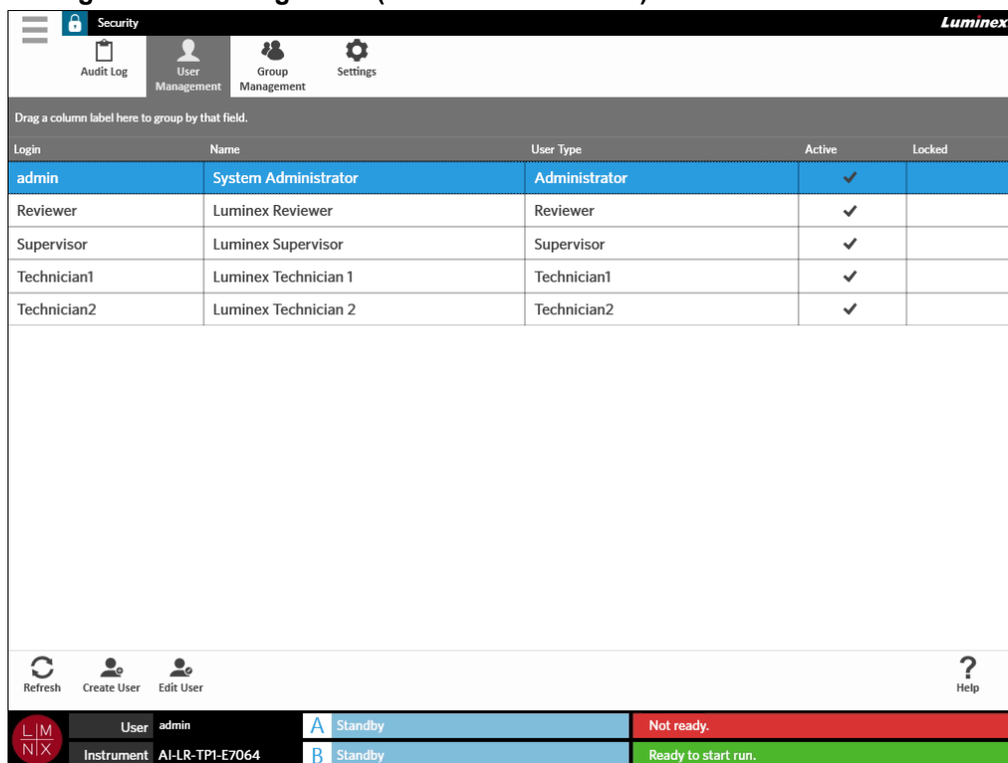
El Grid Report (Informe en forma de tabla) es una vista en PDF del contenido de la página.

Seleccione  (Ver informe en forma de tabla) en la barra de acciones de la página para generar un PDF. Cuando se abra la página **Preview** (Vista previa) con el PDF generado, podrá imprimirse o exportarse el Grid Report (Informe en forma de tabla) si es necesario.

Página User Management (Gestión de usuarios)

La página User Management (Gestión de usuarios) permite activar, bloquear, crear y editar usuarios.

FIGURA 31. Página User Management (Gestión de usuarios)



Login	Name	User Type	Active	Locked
admin	System Administrator	Administrator	✓	
Reviewer	Luminex Reviewer	Reviewer	✓	
Supervisor	Luminex Supervisor	Supervisor	✓	
Technician1	Luminex Technician 1	Technician1	✓	
Technician2	Luminex Technician 2	Technician2	✓	

Refresh	Create User	Edit User	?
			Help
	User: admin	A Standby	Not ready.
	Instrument: AI-LR-TPI-E7064	B Standby	Ready to start run.

Creación de usuarios

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Security** (Seguridad) > **User Management** (Gestión de usuarios).

2. Seleccione  (Crear usuario) en la barra de acciones de la página.
3. Introduzca la información del usuario en el cuadro de diálogo **Create User** (Crear usuario).

NOTA: El User Name (Nombre de usuario) tiene la longitud restringida y solo puede contener letras y números. El administrador puede configurar la longitud del nombre de usuario.

NOTA: La contraseña tiene la longitud restringida y solo puede contener letras, números y los siguientes caracteres especiales: !, ~, @, #, \$, %, &, *, (,), _, +, ?, <, >,] y [. El administrador puede configurar la longitud de la contraseña.

4. Si el usuario puede iniciar sesión escaneando una tarjeta de identificación, seleccione el campo **Barcode** (Código de barras) y escanee la tarjeta de identificación del usuario con el lector de códigos de barras portátil. Los usuarios que inicien sesión de este modo no tienen que introducir una contraseña. Para obtener más información sobre cómo iniciar sesión con una tarjeta, consulte "Inicio de sesión en el ARIES® System mediante tarjeta de identificación" en la página 28.
5. Seleccione **OK** (Aceptar).

Edición de usuarios

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Security** (Seguridad) > **User Management** (Gestión de usuarios).
2. Seleccione el usuario.
3. Seleccione  (Editar usuario) en la barra de acciones de la página. Se abrirá el cuadro de diálogo **Edit User** (Editar usuario).
4. Edite los campos del cuadro de diálogo **Edit User** (Editar usuario) según corresponda.
5. Seleccione **OK** (Aceptar).

Cambio de estado de un usuario

El objetivo del cambio de estado de un usuario puede ser desactivar temporalmente a un usuario, bloquearle el inicio de sesión en el sistema o desbloquear a un usuario al que se haya bloqueado automáticamente después de superar el número máximo de intentos fallidos de inicio de sesión.

Para definir a un usuario como activo o bloqueado, realice lo siguiente:

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Security** (Seguridad) > **User Management** (Gestión de usuarios).
2. Seleccione el usuario.
3. Seleccione  (Editar usuario) en la barra de acciones de la página. Se abrirá el cuadro de diálogo **Edit User** (Editar usuario).
4. Ajuste el botón **Active:** (Activo) o **Locked:** (Bloqueado) a **On** (Sí) u **Off** (No).
5. Seleccione **OK** (Aceptar).

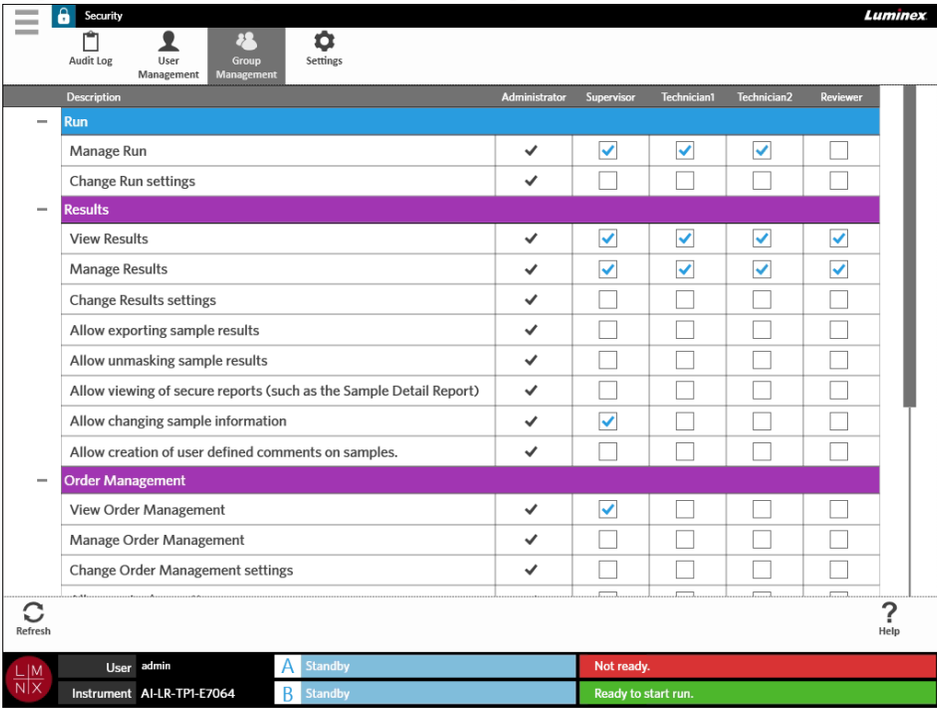
Cambio de contraseña de un usuario

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Security** (Seguridad) > **User Management** (Gestión de usuarios).
2. Seleccione el usuario.
3. Seleccione  (Editar usuario) en la barra de acciones de la página. Se abrirá el cuadro de diálogo **Edit User** (Editar usuario).
4. Seleccione **Change Password** (Cambiar contraseña).
5. Cambie la contraseña. Consulte “Creación de usuarios” en la página 67 para conocer las restricciones para la contraseña.
6. Seleccione **OK** (Aceptar).

Página Group Management (Gestión de grupos)

La página Group Management (Gestión de grupos) permite que el administrador elija a qué aplicaciones pueden acceder los usuarios, según el tipo de usuario.

FIGURA 32. Página Group Management (Gestión de grupos)



Description	Administrator	Supervisor	Technician1	Technician2	Reviewer
Run					
Manage Run	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Change Run settings	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Results					
View Results	<input checked="" type="checkbox"/>				
Manage Results	<input checked="" type="checkbox"/>				
Change Results settings	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Allow exporting sample results	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Allow unmasking sample results	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Allow viewing of secure reports (such as the Sample Detail Report)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Allow changing sample information	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Allow creation of user defined comments on samples.	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Order Management					
View Order Management	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Manage Order Management	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Change Order Management settings	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Asignación de permisos

Para otorgar o quitar permisos, realice estos pasos:

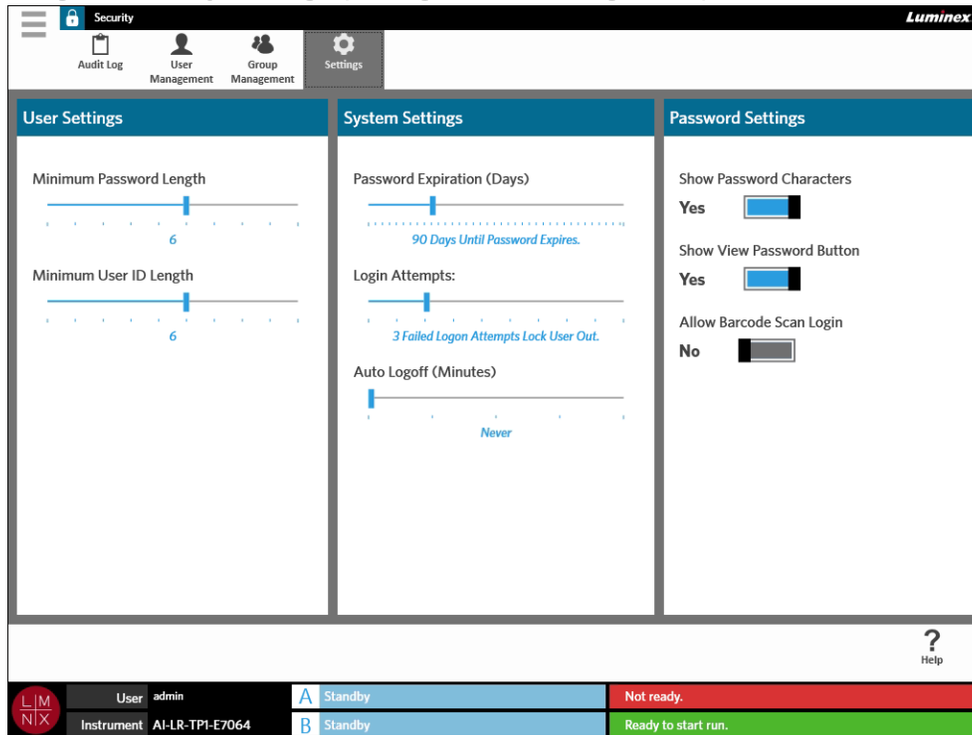
1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Security** (Seguridad) > **Group Management** (Gestión de grupos).

2. Seleccione las casillas de las diferentes aplicaciones para cada tipo de usuario.

Página Security Settings (Configuración de seguridad)

La página Security Settings (Configuración de seguridad) permite que el usuario ajuste las opciones User Settings (Configuración de usuario), System Settings (Configuración de sistema) y Password Settings (Configuración de contraseña).

FIGURA 33. Página Security Settings (Configuración de seguridad)



Modificación de la configuración de seguridad

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Security** (Seguridad) > **Settings** (Configuración).
2. Para modificar la opción **User Settings** (Configuración de usuario), mantenga pulsada cada barra de desplazamiento y muévalas hasta las longitudes mínimas deseadas de contraseña e identificación de usuario.

Modificación de la configuración de usuario

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Security** (Seguridad) > **Settings** (Configuración).
2. Para modificar la opción **System Settings** (Configuración de sistema), mantenga pulsada cada barra de desplazamiento y muévalas hasta los valores deseados.

- **Password Expiration (Days)** (Caducidad de la contraseña [días]): la contraseña caducará una vez transcurridos los días especificados.
 - **Login Attempts** (Intentos de inicio de sesión): bloquea el acceso al software para los usuarios después de este número de intentos fallidos de inicio de sesión.
 - **Auto Logoff (Minutes)** (Cierre de sesión automático [minutos]): el sistema desconecta al usuario automáticamente después del tiempo especificado.
3. Para desactivar la opción **Password Expiration (Days)** (Caducidad de la contraseña [días]), mueva la barra de desplazamiento hasta el extremo izquierdo.

NOTA: Observe que, en cuanto la barra de desplazamiento llega al extremo izquierdo, la notificación azul situada debajo de la barra de desplazamiento indica **Disabled** (Desactivada).

Modificación de la configuración de contraseña

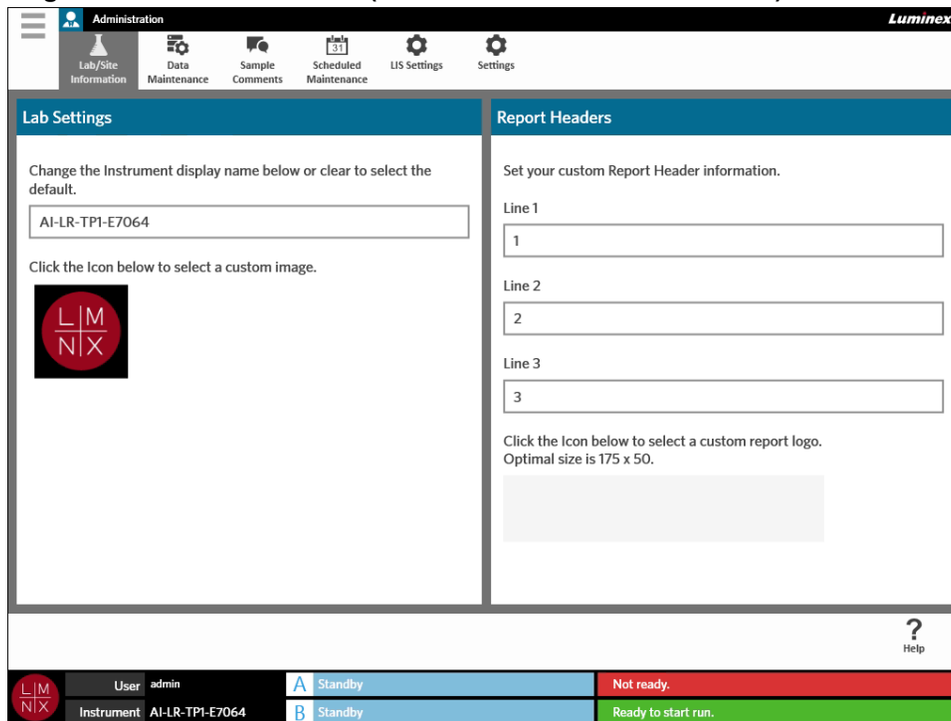
1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Security** (Seguridad) > **Settings** (Configuración).
2. Para modificar la opción **Password Settings** (Configuración de contraseña), seleccione **Yes** (Sí) o **No**.
 - **Show Password Characters** (Mostrar caracteres de la contraseña): muestra brevemente la contraseña a medida que el usuario la va escribiendo.
 - **Show View Password Button** (Mostrar botón para ver la contraseña): se refiere al icono de ojo situado al lado del campo de la contraseña. Selecciónelo para ver la contraseña.
 - **Allow Barcode Scan Login** (Permitir inicio de sesión escaneando un código de barras): permite a los usuarios iniciar sesión escaneando un código de barras.

Capítulo 12: Administración

Página Lab/Site Information (Información de laboratorio/sitio)

La página Lab/Site Information (Información de laboratorio/sitio) permite al usuario personalizar las opciones Lab Settings (Configuración de laboratorio) y Report Headers (Encabezados de informes) para su sistema.

FIGURA 34. Página Lab/Site Information (Información de laboratorio/sitio)



Cambio de nombre de visualización del instrumento

El nombre de visualización del instrumento puede personalizarse para cada instrumento. El nombre también se utiliza para los nombres de experimento predeterminado y para los nombres de archivo. Por defecto, el sistema asigna automáticamente un nombre al instrumento. Pueden ser necesarios derechos de administrador para cambiar esta configuración.

FIGURA 35. Nombre de visualización del instrumento



NOTA: El nombre del instrumento y el nombre del equipo no coinciden.

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Administration** (Administración) > **Lab/Site Information** (Información de laboratorio/sitio).

2. Escriba el nombre deseado en el campo de texto del cuadro de diálogo **Lab Settings** (Configuración de laboratorio).
3. Para restablecer el nombre de instrumento predeterminado, elimine el nombre que haya escrito antes.

Cambio de icono del instrumento

El icono del instrumento puede personalizarse para cada instrumento. La imagen está situada en la esquina inferior izquierda de la pantalla.

FIGURA 36. Icono del instrumento



1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Administration** (Administración) > **Lab/Site Information** (Información de laboratorio/sitio).
2. Seleccione el icono situado debajo de la siguiente frase que aparece en pantalla: **Click the icon below to select a custom image** (Haga clic en el icono siguiente para seleccionar una imagen personalizada). Se abrirá el cuadro de diálogo **Import File** (Importar archivo).
 - a. Elija la **Location** (Ubicación) y el **File Name** (Nombre de archivo) que contiene la imagen. El ARIES® System solo admite archivos PNG y GIF.
 - b. Seleccione **OK** (Aceptar).

Personalización de encabezados de informes

Los encabezados de informes pueden contener información personalizada (p. ej., nombre del laboratorio, nombre del departamento o nombre del hospital). La siguiente figura muestra un ejemplo de colocación de los encabezados dentro de un informe.

FIGURA 37. Encabezados de informes

Position		Accession ID	Sample ID	Assay Name	Test Result
A1			Sample 5	Luminex_HSV_IUO	HSV 1 Positive
Channel	Channel Desc.		Ct	Tm (C)	Channel Result
1	Not Used		-	-	-
2	HSV		32.6	85.6	Detected

Luminex		Report Header 1 Report Header 2 Report Header 3
Instrument Serial ID	ARIES_SN_123456789	Run Name
User defined Instrument Name	ARIES-INSTRUMENT-1000	Assay Name
Software Version	1.0.1000.0	Cassette Serial Number
Assay Protocol File Version	IA 2	Lot Number
Date and Time of run	3/17/2015 9:01 AM	Lot Expiration
Operator ID	admin	Requisition ID
		ARIES-INSTRUMENT-1000-Run#033-A
		Luminex_HSV_IUO
		a00001
		A00106
		2015-12-31

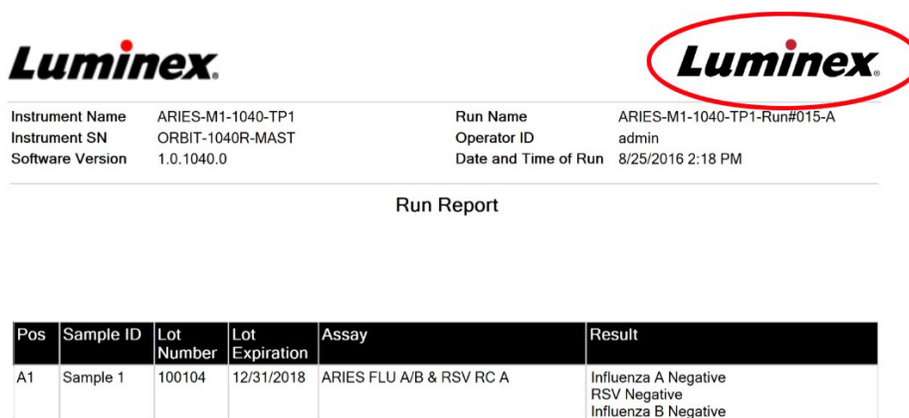
Para personalizar los encabezados de informes, realice lo siguiente:

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Administration** (Administración) > **Lab/Site Information** (Información de laboratorio/sitio).
2. En el cuadro de diálogo **Report Headers** (Encabezados de informes), rellene las líneas 1, 2 y 3 con los encabezados deseados.
3. Si el teclado tapa estas líneas, seleccione la “x” azul de la esquina inferior derecha del teclado para cerrarlo.

Personalización del logotipo del informe

El logotipo del informe es la imagen ubicada en la parte superior de un informe. La siguiente figura muestra un ejemplo de la colocación del logotipo dentro de un informe.

FIGURA 38. Logotipo del informe



The screenshot shows a report header with the Luminex logo on the left and a red-circled Luminex logo on the right. Below the logos is a table with instrument and run information. Underneath is the title 'Run Report' and a table with sample results.

Instrument Name	ARIES-M1-1040-TP1	Run Name	ARIES-M1-1040-TP1-Run#015-A
Instrument SN	ORBIT-1040R-MAST	Operator ID	admin
Software Version	1.0.1040.0	Date and Time of Run	8/25/2016 2:18 PM

Run Report

Pos	Sample ID	Lot Number	Lot Expiration	Assay	Result
A1	Sample 1	100104	12/31/2018	ARIES FLU A/B & RSV RC A	Influenza A Negative RSV Negative Influenza B Negative

Para personalizar el logotipo del informe, realice lo siguiente:

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Administration** (Administración) > **Lab/Site Information** (Información de laboratorio/sitio).
2. Debajo de las frases **Click the icon below to select a custom report logo. Optimal size is 175 x 50** (Haga clic en el icono siguiente para seleccionar un logotipo de informe personalizado. El tamaño óptimo es 175 x 50), seleccione el rectángulo de color gris claro. Se abrirá el cuadro de diálogo **Import File** (Importar archivo).
 - a. Elija la **Location** (Ubicación) y el **File Name** (Nombre de archivo) que contiene la imagen. El ARIES® System solo admite archivos PNG y GIF.
 - b. Seleccione **OK** (Aceptar).

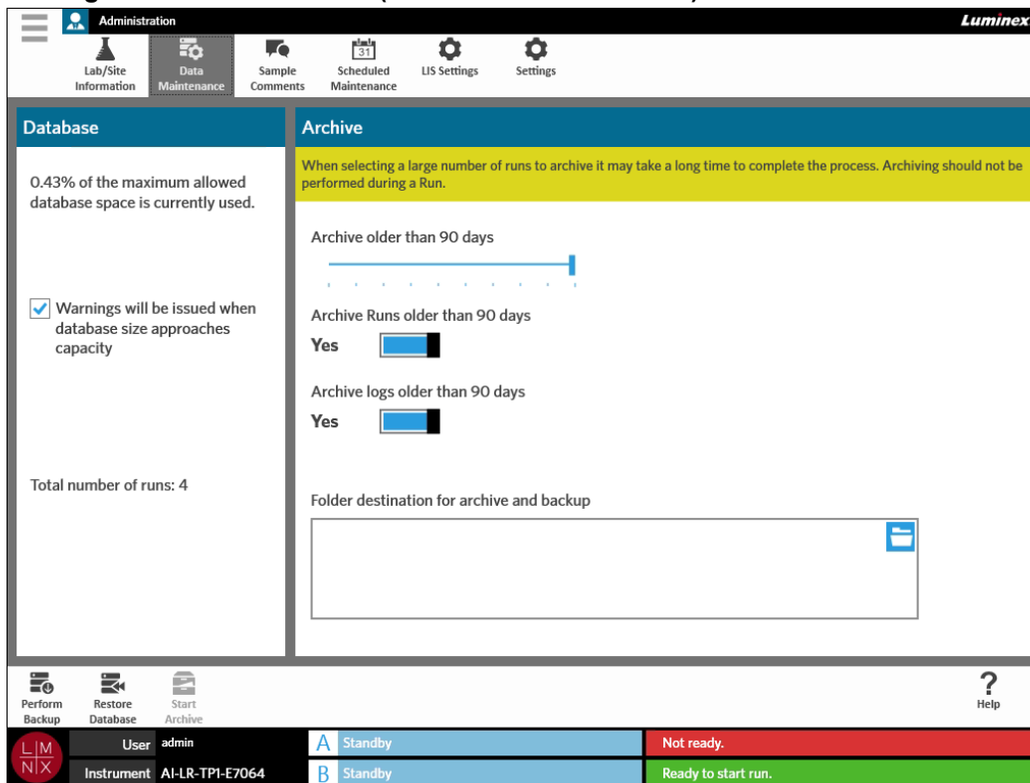
Página Data Maintenance (Mantenimiento de datos)

Para ver la página Data Maintenance (Mantenimiento de datos), seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Administration** (Administración) > **Data Maintenance** (Mantenimiento de datos).

En el cuadro de diálogo **Database** (Base de datos), el usuario puede ver el espacio utilizado de la base de datos y los experimentos totales completados.

En el cuadro de diálogo **Archive** (Archivar), el usuario puede especificar los experimentos y los registros que desee archivar, y establecer una carpeta para el archivado y la copia de seguridad.

FIGURA 39. **Página Data Maintenance (Mantenimiento de datos)**



Configuración del archivado

PRECAUCIÓN: Cuando seleccione una gran cantidad de experimentos para archivar, este proceso puede tardar un tiempo prolongado en completarse. El proceso de archivado no se debe llevar a cabo durante un experimento.

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Administration** (Administración) > **Data Maintenance** (Mantenimiento de datos).
2. Si desea archivar experimentos anteriores a una determinada cantidad de días, seleccione **Yes** (Sí) en el botón **Archive Runs older than X days** (Archivar experimentos anteriores a X días).
3. Si desea archivar registros anteriores a una determinada cantidad de días, seleccione **Yes** (Sí) en el botón **Archive logs older than X days** (Archivar registros anteriores a X días).
4. Mantenga presionada la barra de desplazamiento **Archive older than X days** (Archivar ficheros anteriores a X días) y muévala hacia la cantidad de días que desee. Tenga en cuenta que la cantidad de días también se modifica en los botones de activación cuando desliza la barra de desplazamiento.
5. Establezca la carpeta de destino para el archivado y la copia de seguridad seleccionando el icono de carpeta de la esquina superior derecha del cuadro **Folder destination for archive and backup**

(Carpeta de destino para el archivado y la copia de seguridad). Se abrirá el cuadro de diálogo **Select Folder** (Seleccionar carpeta).

- a. Elija la **Location** (Ubicación) para el archivado y la copia de seguridad.
- b. Seleccione **OK** (Aceptar).

Ejecución de una copia de seguridad

La ejecución de una copia de seguridad genera un archivo de copia de seguridad que contiene toda la base de datos de ARIES®. Ejecute una copia de seguridad según las recomendaciones de su departamento de TI antes de intentar instalar cualquier actualización de software o sistema.

ADVERTENCIA: La restauración de la base de datos desde un archivo de copia de seguridad puede afectar a la configuración de calibración de ARIES. Si se ha reparado el instrumento o se han sustituido módulos desde que se realizó la copia de seguridad, esto podría devolver los módulos a su configuración de calibración original o incluso inutilizarlos. Realice la restauración desde una copia de seguridad solamente si no se ha modificado la configuración de calibración del instrumento desde la fecha de la copia de seguridad.

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Administration** (Administración) > **Data Maintenance** (Mantenimiento de datos).
2. Seleccione  (Ejecutar copia de seguridad) en la barra de acciones de la página. Se abrirá el cuadro de diálogo **Export File** (Exportar archivo).
 - a. Elija la **Location** (Ubicación) para la copia de seguridad.
 - b. Seleccione **OK** (Aceptar).
3. Se abrirá el cuadro de diálogo **Messages** (Mensajes), que informará al usuario de que la copia de seguridad se ha realizado correctamente. Seleccione **OK** (Aceptar).

Restauración de la base de datos

Si es necesario, puede devolverse el sistema a un estado anterior restaurando la base de datos desde una copia de seguridad previa.

PRECAUCIÓN: No apague el instrumento ni desconecte la alimentación durante una operación de restauración.

ADVERTENCIA: La restauración de la base de datos desde un archivo de copia de seguridad puede afectar a la configuración de calibración de ARIES. Si se ha reparado el instrumento o se han sustituido módulos desde que se realizó la copia de seguridad, esto podría devolver los módulos a su configuración de calibración original o incluso inutilizarlos. Realice la restauración desde una copia de seguridad solamente si no se ha modificado la configuración de calibración del instrumento desde la fecha de la copia de seguridad.

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Administration** (Administración) > **Data Maintenance** (Mantenimiento de datos).

2. Seleccione  (Restaurar base de datos) en la barra de acciones de la página. Se abrirá el cuadro de diálogo **Import File** (Importar archivo).
 - a. Elija la **Location** (Ubicación) y el **File Name** (Nombre de archivo) de los archivos de la base de datos.
 - b. Seleccione **OK** (Aceptar).
3. Se abrirá el siguiente cuadro de diálogo: *“To perform a restore of the system database, the system must restart. The process could take a few minutes, depending on the size of your database backup. Press “OK” to restart the system and restore the database”* (Para realizar una restauración de la base de datos del sistema, este debe reiniciarse. El proceso puede llevar varios minutos, en función del tamaño de la copia de seguridad de la base de datos. Pulse “OK” [Aceptar] para reiniciar el sistema y restaurar la base de datos). Seleccione **OK** (Aceptar).

Inicio del proceso de archivado

El objetivo del archivado es eliminar los datos de los experimentos de la base de datos activa (página Results [Resultados]) y trasladarlos a una ubicación de archivado. Respete la política de retención de datos del laboratorio a la hora de decidir la frecuencia del archivado. Ya no podrá accederse a los datos del experimento en el ARIES® System después del archivado. Los datos archivados no pueden reimportarse en el ARIES System, pero pueden verse en otro PC. Los datos se exportan como ficheros CSV.

NOTA: Es necesario configurar una carpeta de destino antes de comenzar con el archivado.

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Administration** (Administración) > **Data Maintenance** (Mantenimiento de datos).
2. Establezca la carpeta de destino, consulte *“Configuración del archivado”* en la página 75 para obtener más información. Si ya se ha establecido antes la carpeta, continúe con el paso siguiente.
3. Seleccione  (Iniciar archivado) en la barra de acciones de la página. Se abrirá el cuadro de diálogo **Archive Data** (Archivar datos).

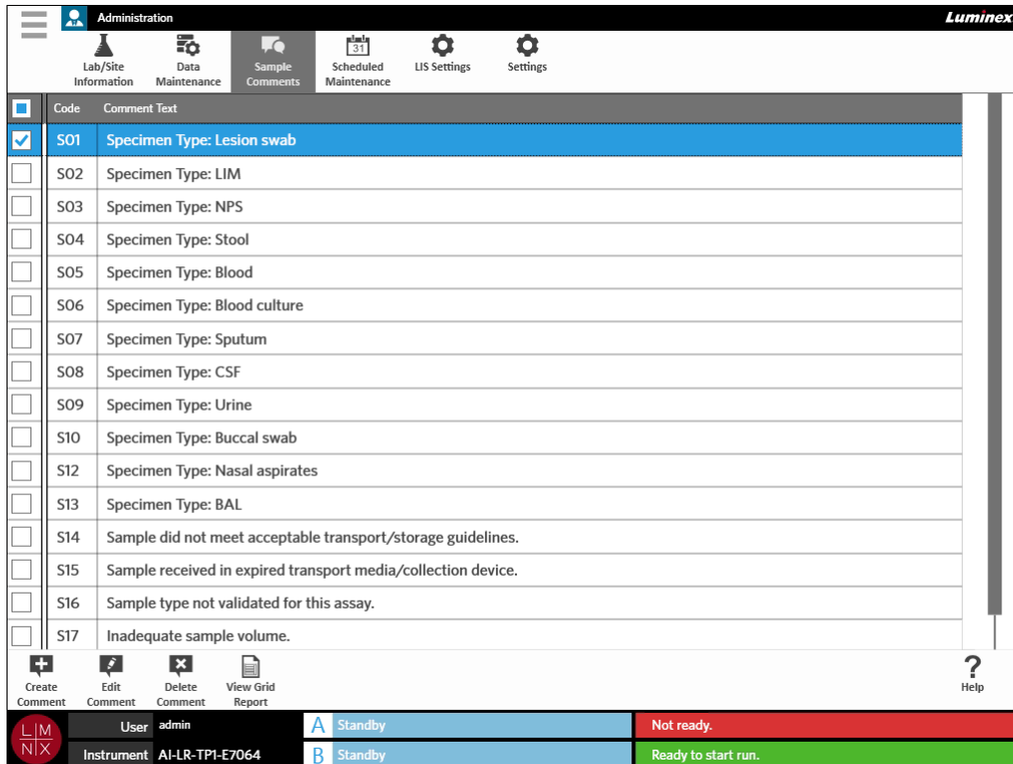
NOTA: Tenga en cuenta que los registros anteriores a la cantidad de días especificada en el cuadro de diálogo de archivado también se archivarán si el botón de alternancia **Archive logs older than X days** (Archivar registros anteriores a X días) está ajustado a **Yes** (Sí).

4. Seleccione los experimentos que desee archivar. En la lista de selección aparecen todos los experimentos. Los experimentos anteriores a la cantidad de días especificada se seleccionan automáticamente para el archivado, pero pueden deseleccionarse manualmente si se desea.
5. Seleccione **Archive** (Archivar). Se visualizará una barra de estado con el siguiente mensaje: *“Archive started. Data will be exported in (folder destination)”* (Se ha iniciado el archivado. Los datos se exportarán a [carpeta de destino]).
6. Se abrirá el cuadro de diálogo **Messages** (Mensajes), que informará al usuario de que el archivado se ha realizado correctamente. Seleccione **OK** (Aceptar).

Página Sample Comments (Comentarios de muestras)

La página Sample Comments (Comentarios de muestras) permite al usuario crear, editar y eliminar comentarios. También pueden agregarse comentarios a la información del casete desde la página Run (Experimento) o desde la página Results (Resultados). Para obtener más información sobre cómo agregar comentarios a la información del casete desde la página Run (Experimento) o desde la página Results (Resultados), consulte “Adición de un comentario de la muestra a un casete desde la página Run (Experimento)” en la página 39 o “Adición de un comentario de la muestra a un resultado de la página Results (Resultados)” en la página 47.

FIGURA 40. Página Sample Comments (Comentarios de muestras)



Code	Comment Text
<input checked="" type="checkbox"/>	S01 Specimen Type: Lesion swab
<input type="checkbox"/>	S02 Specimen Type: LIM
<input type="checkbox"/>	S03 Specimen Type: NPS
<input type="checkbox"/>	S04 Specimen Type: Stool
<input type="checkbox"/>	S05 Specimen Type: Blood
<input type="checkbox"/>	S06 Specimen Type: Blood culture
<input type="checkbox"/>	S07 Specimen Type: Sputum
<input type="checkbox"/>	S08 Specimen Type: CSF
<input type="checkbox"/>	S09 Specimen Type: Urine
<input type="checkbox"/>	S10 Specimen Type: Buccal swab
<input type="checkbox"/>	S12 Specimen Type: Nasal aspirates
<input type="checkbox"/>	S13 Specimen Type: BAL
<input type="checkbox"/>	S14 Sample did not meet acceptable transport/storage guidelines.
<input type="checkbox"/>	S15 Sample received in expired transport media/collection device.
<input type="checkbox"/>	S16 Sample type not validated for this assay.
<input type="checkbox"/>	S17 Inadequate sample volume.

Navigation: Administration, Lab/Site Information, Data Maintenance, Sample Comments, Scheduled Maintenance, LIS Settings, Settings.

Actions: Create Comment, Edit Comment, Delete Comment, View Grid Report, Help.

Status: User: admin, Instrument: AI-LR-TP1-E7064, A Standby (Not ready), B Standby (Ready to start run).

Creación de comentarios de muestras

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Administration** (Administración) > **Sample Comments** (Comentarios de muestras).
2. Seleccione  (Crear comentario) en la barra de acciones de la página. Se abrirá el cuadro de diálogo **Create New Comment** (Crear nuevo comentario).
3. Rellene los campos obligatorios.
4. Seleccione **Save** (Guardar).

Edición de comentarios de muestras

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Administration** (Administración) > **Sample Comments** (Comentarios de muestras).
2. Seleccione el comentario.
3. Seleccione  (Editar comentario) en la barra de acciones de la página. Se abrirá el cuadro de diálogo **Edit Existing Comment** (Editar comentario existente).
4. Realice cambios en el comentario en el cuadro **Comment Text** (Texto del comentario).
5. Seleccione **Save** (Guardar).

Eliminación de comentarios de muestras

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Administration** (Administración) > **Sample Comments** (Administración).
2. Seleccione el comentario.
3. Seleccione  (Eliminar comentario) en la barra de acciones de la página.

NOTA: Si selecciona **Delete Comment** (Eliminar comentario), el comentario se eliminará sin mostrar ninguna advertencia.

Generación de un Grid Report (Informe en forma de tabla)

El Grid Report (Informe en forma de tabla) es una vista en PDF del contenido de la página. Seleccione

 **View Grid Report** (Ver informe en forma de tabla) en la barra de acciones de la página para generar un PDF.

Cuando se abra la página **Preview** (Vista previa) con el PDF generado, podrá imprimirse o exportarse el Grid Report (Informe en forma de tabla) si es necesario.

Página Scheduled Maintenance (Mantenimiento programado)

La página Scheduled Maintenance (Mantenimiento programado) permite al usuario crear, editar y eliminar recordatorios de mantenimiento durante el año. Por ejemplo, el usuario puede crear un recordatorio para efectuar controles a horas especificadas.

FIGURA 41. Página Scheduled Maintenance (Mantenimiento programado)

Subject	Reminder	Next Alert Date	Alert Time	Recurrence	Frequency	Enabled
▶ Archive Reminder	This is a reminder to archive your run data. Log in as administrator and go to the Data Maintenance page to archive or back up the data.	04/06/2016	12:00 AM	No End	Yearly	✓
Yearly Preventative Maintenance Reminder	This is a reminder to contact Technical Support for your yearly preventative maintenance servicing. Phone: 512-381-4397, Toll-free: 1-877-785-2323, Fax: 512-219-5114, Email:support@luminexcorp.com.	04/06/2016	12:00 AM	No End	Yearly	✓

Refresh Create New Reminder Edit Help

User: admin Instrument: AI-LR-TPI-E7064

A Standby Not ready.
B Standby Ready to start run.

Creación de un nuevo recordatorio

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Administration** (Administración) > **Scheduled Maintenance** (Mantenimiento programado).
2. Seleccione  (Crear nuevo recordatorio) en la barra de acciones de la página. Se abrirá el cuadro de diálogo **Create Reminder** (Crear recordatorio).
3. Rellene la información necesaria.
4. Ajuste el botón **Enabled** (Activado) a **On** (Sí).
5. Seleccione **Save** (Guardar).

Edición de un recordatorio

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Administration** (Administración) > **Scheduled Maintenance** (Mantenimiento programado).
2. Seleccione el recordatorio que desee editar.
3. Seleccione  (Editar recordatorio) en la barra de acciones de la página. Se abrirá el cuadro de diálogo **Edit Reminder** (Editar recordatorio).
4. Edite la información según corresponda.
5. Seleccione **Save** (Guardar).

Eliminación de un recordatorio

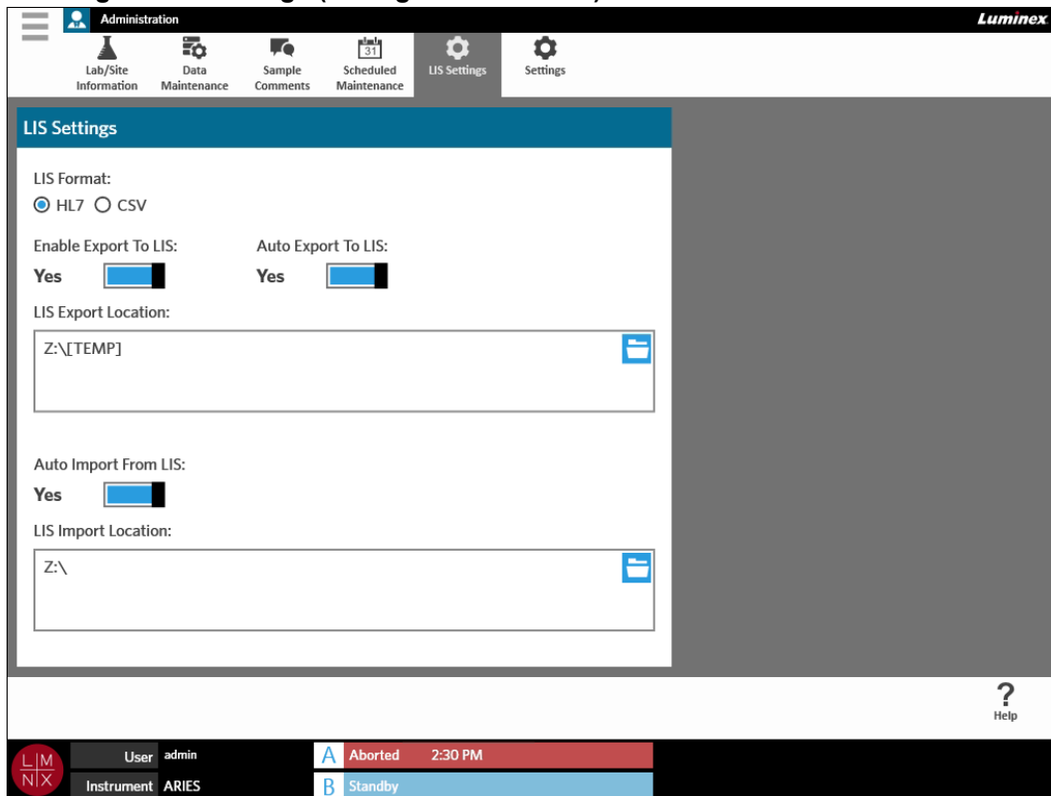
1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Administration** (Administración) > **Scheduled Maintenance** (Mantenimiento programado).
2. Seleccione el recordatorio que desee eliminar.
3. Seleccione  (Editar recordatorio) en la barra de acciones de la página. Se abrirá el cuadro de diálogo **Edit Reminder** (Editar recordatorio).
4. Seleccione **Delete** (Eliminar).

NOTA: El software no pide confirmación antes de eliminar el recordatorio. Asegúrese de haber seleccionado el recordatorio correcto antes de eliminarlo.

Página LIS Settings (Configuración de LIS)

NOTA: El usuario debe validar la compatibilidad con el LIS.

FIGURA 42. Página LIS Settings (Configuración de LIS)



Administración

Lab/Site Information | Data Maintenance | Sample Comments | Scheduled Maintenance | LIS Settings | Settings

LIS Settings

LIS Format:
 HL7 CSV

Enable Export To LIS: Yes

Auto Export To LIS: Yes

LIS Export Location:
Z:\[TEMP]

Auto Import From LIS: Yes

LIS Import Location:
Z:\

Help

User: admin | Instrument: ARIES | Aborted 2:30 PM | Standby

Selección de un formato de LIS

El ARIES® System admite dos tipos de formatos de archivo de LIS: Comma Separated Values (CSV) y Health Level Seven (HL7).

HL7

El formato HL7 está especificado por la organización internacional de normalización Health Level Seven. El formato HL7 permite capturar varios tipos de datos médicos en segmentos; cada segmento está diseñado para expresar propiedades médicas distintas.

CSV

El formato CSV es útil cuando el usuario desea importar los datos en hojas de cálculo.

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Administration** (Administración) > **LIS Settings** (Configuración de LIS).
2. Elija el botón de selección **HL7** o **CSV**.

Exportación automática a LIS

Auto Export To LIS (Exportar automáticamente a LIS) exporta resultados de muestra a LIS una vez finalizado un experimento.

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Administration** (Administración) > **LIS Settings** (Configuración de LIS).
2. Ajuste el botón **Enable Export To LIS** (Activar exportación a LIS) a **Yes** (Sí).
3. Ajuste el botón **Auto Export To LIS** (Exportar automáticamente a LIS) a **Yes** (Sí).
4. Introduzca la **LIS Export Location** (Ubicación para la exportación de LIS) seleccionando el icono de carpeta de la esquina superior derecha del cuadro **LIS Export Location** (Ubicación para la exportación de LIS). Se abrirá el cuadro de diálogo **Select Folder** (Seleccionar carpeta).
 - a. Elija la **Location** (Ubicación) para la exportación.
 - b. Seleccione **OK** (Aceptar).

Importación automática desde LIS

Auto Import From LIS (Importar automáticamente desde LIS) importa pedidos al instrumento desde LIS.

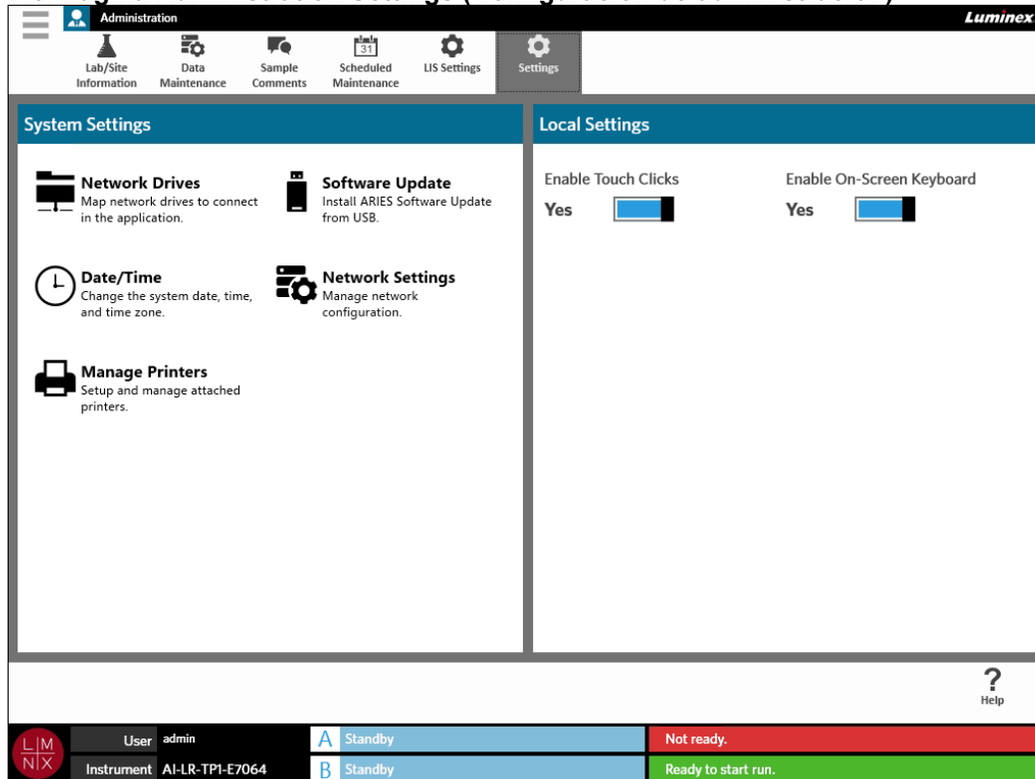
1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Administration** (Administración) > **LIS Settings** (Configuración de LIS).
2. Ajuste el botón **Auto Import From LIS** (Importar automáticamente desde LIS) a **Yes** (Sí).
3. Introduzca la **LIS Import Location** (Ubicación para la importación de LIS) seleccionando el icono de carpeta de la esquina superior derecha del cuadro **LIS Import Location** (Ubicación para la importación de LIS). Se abrirá el cuadro de diálogo **Select Folder** (Seleccionar carpeta).
 - a. Elija la **Location** (Ubicación) para la importación.
 - b. Seleccione **OK** (Aceptar).

Página Administration Settings (Configuración de administración)

La página Administration Settings (Configuración de administración) permite al usuario definir la configuración del sistema y la configuración local del instrumento.

ADVERTENCIA: Algunas de estas opciones de configuración requieren reiniciar el sistema en el modo de administración. No reinicie el sistema mientras haya un experimento en curso.

FIGURA 43. Página Administration Settings (Configuración de administración)



Gestión de impresoras

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Administration** (Administración) > **Settings** (Configuración).
2. Seleccione **Manage Printers** (Gestionar impresoras). Aparecerá el siguiente mensaje: “Changes to these settings require a reboot of the machine. Do you want to reboot now?” (Los cambios en estas opciones de configuración requieren reiniciar el equipo. ¿Desea reiniciarlo ahora?). Seleccione **Yes** (Sí). Se reiniciará el sistema.
3. Una vez reiniciado, vuelva a seleccionar **Manage Printers** (Gestionar impresoras). Se abrirá el cuadro de diálogo **Printers** (Impresoras).
4. Desde aquí es posible agregar una impresora, definir una impresora como predeterminada o eliminar impresoras. Consulte las instrucciones para configurar una impresora de red en “Instalación de una impresora de red” en la página 24.



- Una vez finalizados los cambios, el sistema debe reiniciarse de nuevo. Seleccione  (Confirmar y reiniciar) en la barra de acciones de la página. Aparecerá el siguiente mensaje: “*The instrument will now commit all changes to the hard drive. Manually powering off the instrument during this time can corrupt the disk and prevent the system from starting*” (Para realizar una restauración de la base de datos del sistema, este debe reiniciarse. El proceso puede llevar varios minutos, en función del tamaño de la copia de seguridad de la base de datos. Pulse “OK” [Aceptar] para reiniciar el sistema y restaurar la base de datos). Seleccione **OK** (Aceptar).

Instalación de unidades de red

Quizá deba ponerse en contacto con su departamento de TI para obtener algunos de los datos requeridos a continuación.

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Administration** (Administración) > **Settings** (Configuración).
2. Seleccione **Network Drives** (Unidades de red).
3. Seleccione la letra de la unidad en el menú desplegable **Drive:** (Unidad).
4. Escriba una ubicación de carpeta en el cuadro de texto **Folder:** (Carpeta) (p. ej., \\server\share).
5. Seleccione la casilla **Connect using different credentials** (Conectarse con diferentes credenciales).
6. Introduzca el **Username** (Nombre de usuario), la **Password** (Contraseña) y el **Domain** (Dominio).
7. Seleccione **Map Drive** (Asignar unidad).

Establecimiento de la configuración de red

Quizá deba ponerse en contacto con su departamento de TI para obtener algunos de los datos requeridos a continuación.

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Administration** (Administración) > **Settings** (Configuración).
2. Seleccione **Network Settings** (Configuración de red). Aparecerá el siguiente mensaje: “*Changes to these settings require a reboot of the machine. Do you want to reboot now?*” (Los cambios en estas opciones de configuración requieren reiniciar el equipo. ¿Desea reiniciarlo ahora?). Seleccione **Yes** (Sí). Se reiniciará el sistema.
3. Una vez reiniciado, vuelva a seleccionar **Network Settings** (Configuración de red). Se abrirá el cuadro de diálogo **Network Settings** (Configuración de red).
4. Realice los cambios en la configuración de red según corresponda.
5. Seleccione **Apply** (Aplicar).
6. Una vez finalizados los cambios, el sistema debe reiniciarse de nuevo. Seleccione  (Confirmar y reiniciar) en la barra de acciones de la página. Aparecerá el siguiente mensaje: “*The instrument will now commit all changes to the hard drive. Manually powering off the instrument during this time can corrupt the disk and prevent the system from starting*” (Para realizar una restauración de la base de datos del sistema, este debe reiniciarse. El proceso puede llevar varios minutos, en función del tamaño de la copia de seguridad de la base de datos. Pulse “OK” [Aceptar] para reiniciar el sistema y restaurar la base de datos). Seleccione **OK** (Aceptar).

Configuración de la fecha y la hora

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Administration** (Administración) > **Settings** (Administración).
2. Seleccione **Date/Time** (Fecha/Hora). Aparecerá el siguiente mensaje: “*Changes to these settings require a reboot of the machine. Do you want to reboot now?*” (Los cambios en estas opciones de configuración requieren reiniciar el equipo. ¿Desea reiniciarlo ahora?). Seleccione **Yes** (Sí). Se reiniciará el sistema.
3. Una vez reiniciado, vuelva a seleccionar **Date/Time** (Fecha/Hora). Se abrirá el cuadro de diálogo **Date and Time** (Fecha y hora) (se trata de un cuadro de diálogo de Windows®).
4. En la pestaña **Date and Time** (Fecha y hora), cambie la fecha y la hora o bien la zona horaria siguiendo las indicaciones de la pantalla.
5. Seleccione **OK** (Aceptar).
6. Una vez finalizados los cambios, el sistema debe reiniciarse de nuevo. Seleccione  (Confirmar y reiniciar) en la barra de acciones de la página. Aparecerá el siguiente mensaje: “*The instrument will now commit all changes to the hard drive. Manually powering off the instrument during this time can corrupt the disk and prevent the system from starting*” (Para realizar una restauración de la base de datos del sistema, este debe reiniciarse. El proceso puede llevar varios minutos, en función del tamaño de la copia de seguridad de la base de datos. Pulse “OK” [Aceptar] para reiniciar el sistema y restaurar la base de datos). Seleccione **OK** (Aceptar).

Instalación de actualizaciones de software

1. Introduzca la unidad flash USB que contiene la actualización de software en uno de los cinco puertos de comunicaciones USB.
2. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla, vaya a **System** (Sistema) > **Instrument Status** (Estado del instrumento) y compruebe la versión del software para asegurarse de que la actualización no esté ya instalada.
3. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **Administration** (Administración) > **Settings** (Configuración).
4. Seleccione **Software Update** (Actualización de software). Se abrirá el cuadro de diálogo **Import File** (Importar archivo).
5. Elija la **Location** (Ubicación) y el **File Name** (Nombre de archivo) para importar la actualización de software.
6. Seleccione **OK** (Aceptar).
7. Aparecerá el siguiente mensaje: “*The machine must be restarted to apply this patch. Do you want to continue?*” (Debe reiniciarse el equipo para aplicar este parche. ¿Desea continuar?). Seleccione **Yes** (Sí).
8. Una vez finalizados los cambios, el sistema debe reiniciarse de nuevo. Seleccione  (Confirmar y reiniciar) en la barra de acciones de la página. Aparecerá el siguiente mensaje: “*The instrument will now commit changes to the hard drive. Manually powering off the instrument during this time can corrupt the disk and prevent the system from starting*” (El instrumento confirmará ahora todos los

cambios en el disco duro. Si apaga manualmente el instrumento durante esta operación, podría dañarse el disco e impedirse el arranque del sistema). Seleccione **OK** (Aceptar).

9. Vuelva a **System** (Sistema) > **Instrument Status** (Estado del instrumento) y compruebe la **Software Version** (Versión del software) para asegurarse de que la actualización se haya instalado.

Capítulo 13: Sistema

Página System Log (Registro de sistema)

La página System Log (Registro de sistema) contiene información sobre el sistema, como, p. ej., la hora de encendido o de apagado del sistema y los mensajes de error que se hayan producido durante un experimento.

FIGURA 44. Página System Log (Registro de sistema)

Type	Date	User	Message
i	05/02/2015 05:31:59 PM	admin	Module online: B
i	05/02/2015 05:31:58 PM	admin	Module offline: B
x	04/30/2015 03:40:49 PM	admin	Run 'AI-LR-TP1-E7064-Run#042-B' was aborted by the user.
i	04/30/2015 03:39:47 PM	admin	Run 'AI-LR-TP1-E7064-Run#042-B' started.
i	04/30/2015 03:05:52 PM	admin	Run 'AI-LR-TP1-E7064-Run#040-B' completed.
i	04/30/2015 03:05:50 PM	admin	Reports cannot be printed. There is no default printer available.
i	04/30/2015 02:31:08 PM	admin	Run 'AI-LR-TP1-E7064-Run#040-B' started.
i	04/30/2015 01:50:33 PM	admin	Run 'AI-LR-TP1-E7064-Run#039-A' completed.
i	04/30/2015 01:50:31 PM	admin	Reports cannot be printed. There is no default printer available.
i	04/30/2015 01:15:55 PM	admin	Run 'AI-LR-TP1-E7064-Run#039-A' started.
i	04/29/2015 09:14:34 AM	admin	Module Event: A - Self-test succeeded. R3003
i	04/29/2015 09:14:34 AM	admin	Module online: A
i	04/29/2015 09:14:34 AM	admin	Module Event: B - Self-test succeeded. R3003

Generación de un Grid Report (Informe en forma de tabla)

El Grid Report (Informe en forma de tabla) es una vista en PDF del contenido de la página. Seleccione

 (Ver informe en forma de tabla) en la barra de acciones de la página para generar un PDF.

Cuando se abra la página **Preview** (Vista previa) con el PDF generado, podrá imprimirse o exportarse el Grid Report (Informe en forma de tabla) si es necesario.

Filtrado del registro de sistema

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **System** (Sistema) > **System Log** (Registro de sistema).

2. Seleccione  (Filtrar por) en la barra de acciones de la página. Se abrirá el cuadro de diálogo **Filter By** (Filtrar por).
3. Elija el tipo de filtro que desee usar. Las opciones son:
 - **User** (Usuario)
 - **Log Level** (Nivel de registro)
 - **Time Range** (Intervalo de tiempo)
 - **Date From** (Fecha de inicio) y **Date To** (Fecha de finalización)
4. Seleccione **OK** (Aceptar).

Restablecimiento de filtros

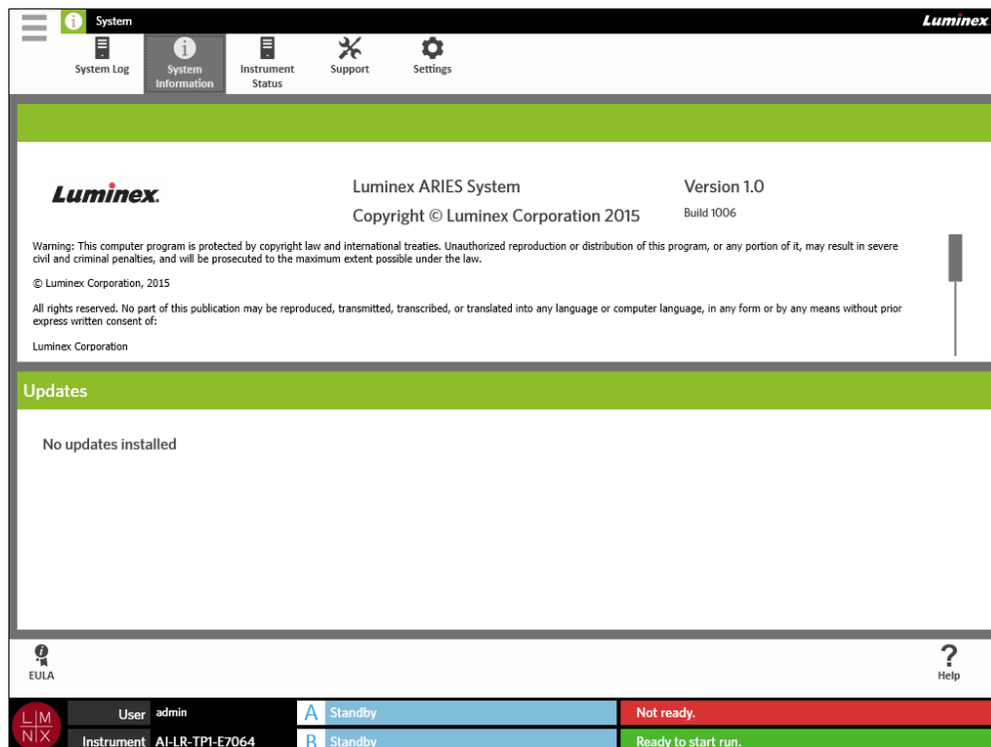
Para restablecer los filtros y volver a la vista predeterminada, seleccione  (Restablecer filtros) en la barra de acciones de la página.

Página System Information (Información de sistema)

La página System Information (Información de sistema) muestra la información de copyright de Luminex, el Acuerdo de licencia de usuario final (EULA), la versión del software de ARIES® y las actualizaciones de software que se hayan instalado en el sistema.

Para ver el Acuerdo de licencia de usuario final, seleccione  en la barra de acciones de la página.

FIGURA 45. **Página System Information (Información de sistema)**



Página Instrument Status (Estado del instrumento)

La página Instrument Status (Estado del instrumento) contiene los estados actuales del instrumento, el módulo A y el módulo B. Además de toda la información detallada en la sección del instrumento, aquí se muestran todos los recordatorios creados por el usuario.

FIGURA 46. Página Instrument Status (Estado del instrumento)

Property	Value
Instrument	
Software Name	Luminex ARIES
Software Version	1.0.1006
Software Updates	No updates installed
Operating System Information	Microsoft Windows Embedded Standard 64-bit
Instrument Name	AI-LR-TP1-E7064
Serial Number	ARIES_SN_123456789
LIS Input Folder	
LIS Output Folder	Z:\[TEMP]
Total System Time	27 days
Time Powered On	4/29/2015 9:13:37 AM
Archive Reminder Due	4/6/2016
Yearly Preventative Maintenance Reminder Due	4/6/2016
Module A	
Serial Number	MD13179303
Firmware Version	0.0.0

Refresh	View Grid Report	Help
LIM NIX	User: admin	A Standby
	Instrument: AI-LR-TP1-E7064	B Standby
		Not ready.
		Ready to start run.

La sección del instrumento incluye la información siguiente:

- Software Name (Nombre del software)
- Software Version (Versión del software)
- Software Updates (Actualizaciones de software)
- Operating System Information (Información sobre el sistema operativo)
- Instrument Name (Nombre del instrumento)
- Serial Number (Número de serie)
- LIS Input Folder (Carpeta de origen de LIS)
- LIS Output Folder (Carpeta de destino de LIS)
- Total System Time (Tiempo total del sistema)
- Time Powered On (Tiempo encendido)
- Archive Reminder Due (Fecha de recordatorio de archivado)
- Yearly Preventative Maintenance Reminder Due (Fecha de recordatorio de mantenimiento preventivo anual)

Las secciones de los módulos A y B incluyen la información siguiente:

- Serial Number (Número de serie)
- Firmware Version (Versión de firmware)
- Status (Estado)
- Total Runs (Total de experimentos)

Generación de un Grid Report (Informe en forma de tabla)

El Grid Report (Informe en forma de tabla) es una vista en PDF del contenido de la página. Seleccione



(Ver informe en forma de tabla) en la barra de acciones de la página para generar un PDF.

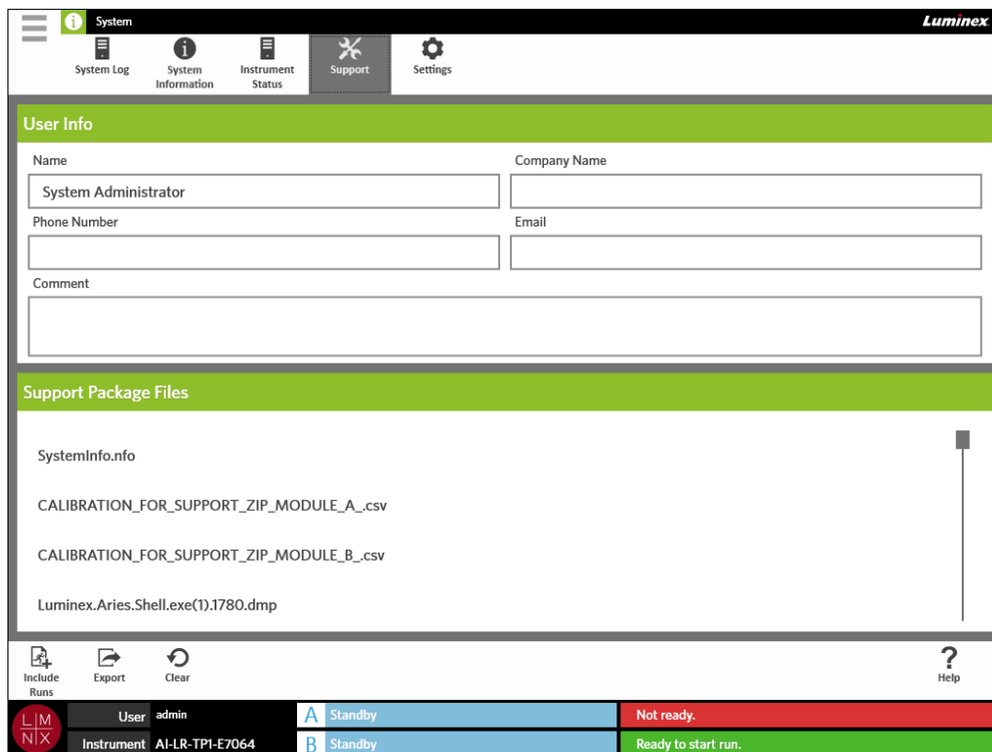
Cuando se abra la página **Preview** (Vista previa) con el PDF generado, podrá imprimirse o exportarse el Grid Report (Informe en forma de tabla) si es necesario.

Página Support (Soporte)

En la página Support (Soporte), el usuario puede crear un paquete de soporte para enviar a Soporte Técnico. El paquete de soporte es un archivo de gran tamaño que incluye todos los registros y los experimentos (opcional) necesarios que ayudarán al equipo de Soporte Técnico de Luminex a diagnosticar problemas en el ARIES® System. El paquete de soporte puede ser lo suficientemente pequeño para enviar por correo electrónico si no se incluyen datos de ningún experimento en el archivo. Si el paquete de soporte es mayor de lo que permite su cuenta de correo electrónico, envíe el archivo a través del servicio Big File Transfer (BFT) de Luminex. Para enviar el paquete de soporte a través de BFT, entre en <http://bft.luminexcorp.com/> en su navegador de Internet y siga las instrucciones.

ADVERTENCIA: Si adjunta experimentos al paquete de soporte, pueden incluir información del paciente protegida por las normas CLIA e HIPAA. Siga los protocolos de su laboratorio antes de enviar información a Luminex.

FIGURA 47. Página Support (Soporte)

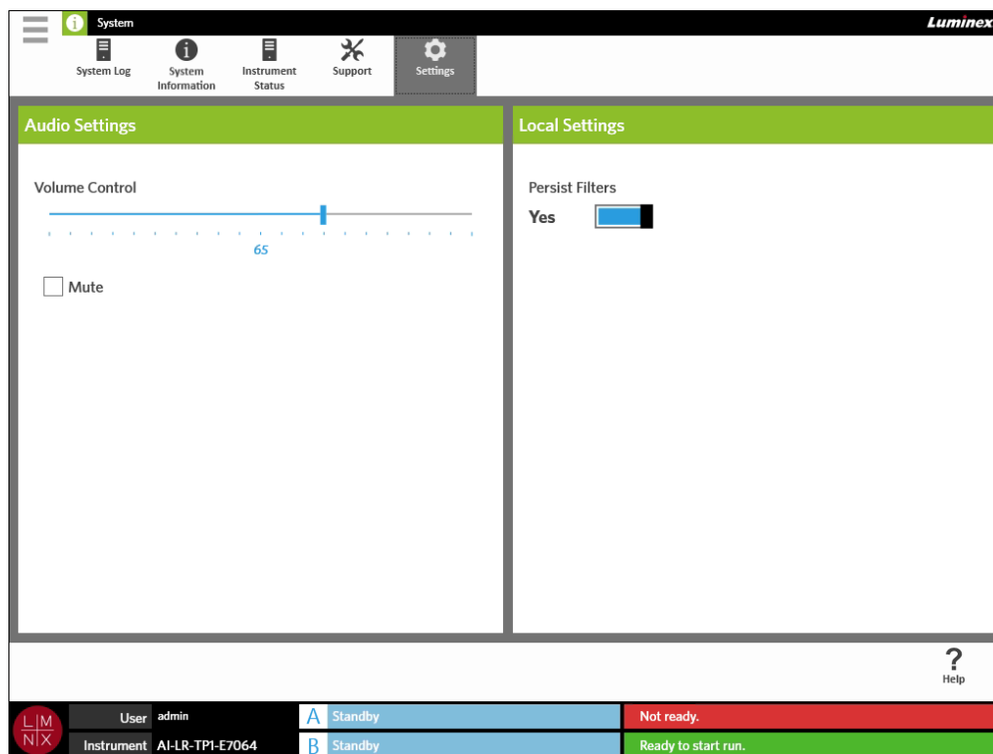


Exportación de un paquete de soporte

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **System** (Sistema) > **Support** (Soporte).
2. Introduzca información en el cuadro **User Info** (Información del usuario) (opcional).
3. Si es necesario, puede incluir hasta 10 experimentos junto con el paquete de soporte. Seleccione  (Incluir experimentos) en la barra de acciones de la página.
 - a. Elija los experimentos en el cuadro de diálogo **Include Run Information in the Support Package** (Incluir información del experimento en el paquete de soporte).
 - b. Seleccione **OK** (Aceptar).
4. Si ha cometido un error y debe volver a empezar, seleccione  (Borrar) en la barra de acciones de la página. De lo contrario, continúe con el paso siguiente.
5. Seleccione  (Exportar) en la barra de acciones de la página. Se abrirá el cuadro de diálogo **Export File** (Exportar archivo).
 - a. Elija la **Location** (Ubicación) para la exportación.
 - b. Seleccione **OK** (Aceptar).
6. Se abrirá el cuadro de diálogo **Messages** (Mensajes), que informará al usuario de que la exportación se ha realizado correctamente. Seleccione **OK** (Aceptar).
7. Envíe el archivo del paquete de soporte al equipo de Soporte Técnico de Luminex: por correo electrónico a support@luminexcorp.com o a través de BFT en <http://bft.luminexcorp.com/>.

Página System Settings (Configuración del sistema)

FIGURA 48. Página System Settings (Configuración del sistema)



Modificación de la configuración de audio

Para cambiar el volumen de los altavoces, realice lo siguiente:

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **System** (Sistema) > **Settings** (Configuración).
2. En el cuadro de diálogo **Audio Settings** (Configuración de audio), mantenga pulsada la barra de desplazamiento **Volume Control** (Control de volumen) y muévala hasta el volumen deseado.
3. Si desea desactivar el sonido, seleccione la casilla **Mute** (Desactivado).

Activación del mantenimiento de filtros

Si **Persist Filters** (Mantener filtros) está desactivado, las opciones de filtrado seleccionadas en cualquiera de los cuadros de diálogo **Filter By** (Filtrar por) vuelven a la configuración predeterminada del sistema cada vez que se seleccione **Filter By** (Filtrar por) en la barra de acciones de la página.

Para activar la opción **Persist Filters** (Mantener filtros), realice lo siguiente:

1. Seleccione  en la esquina superior izquierda de la pantalla y vaya a **System** (Sistema) > **Settings** (Configuración).
2. Ajuste el botón **Persist Filters** (Mantener filtros) a **Yes** (Sí).

Capítulo 14: Mantenimiento

Precauciones generales de mantenimiento

Tenga en cuenta las siguientes precauciones generales de mantenimiento:

	PRECAUCIÓN: El personal que utilice o limpie el ARIES® System, o realice las tareas de mantenimiento en él, debe estar capacitado en lo que se refiere a las prácticas estándar de seguridad de laboratorio y debe seguir dichas prácticas al manipular el instrumento.
	PRECAUCIÓN: La muestra y los líquidos de desecho pueden contener material con riesgo biológico al que puede verse expuesto el usuario, incluidos los aerosoles. Siga los procedimientos de bioseguridad pertinentes y utilice equipos de protección individual (EPI) y dispositivos de ventilación.
	PRECAUCIÓN: No retire la cubierta del ARIES System en ningún caso. No introduzca la mano ni ningún objeto en la abertura del módulo en ningún momento.
	PRECAUCIÓN: Evite el contacto con las piezas móviles. Desconecte el instrumento de la fuente de alimentación si las instrucciones del procedimiento así lo requieren.
	PRECAUCIÓN: Siga las prácticas estándar de seguridad de laboratorio a la hora de manipular reactivos o productos químicos peligrosos, tóxicos o inflamables. Para obtener más información, consulte el prospecto del análisis que vaya a ejecutar y la ficha técnica de seguridad (SDS). Póngase en contacto con el Soporte Técnico de Luminex si tiene dudas sobre la compatibilidad de los productos o materiales de limpieza y descontaminación.
	PRECAUCIÓN: Consulte la SDS aplicable relativa a las prácticas de manipulación segura para evitar cualquier derrame.
	ADVERTENCIA: Utilice equipos de protección individual (EPI) adecuados a la hora de manipular piezas que hayan estado en contacto con muestras con posible riesgo biológico.

Mantenimiento preventivo de 12 meses

Póngase en contacto con el Soporte Técnico de Luminex para programar su mantenimiento preventivo de 12 meses.

Mantenimiento rutinario

Descontaminación de la bandeja de preparación de muestras

Luminex recomienda limpiar la bandeja de preparación de muestras (BPM) después de cada uso para ayudar a evitar la contaminación cruzada.

1. Limpie la superficie de la BPM con agua y deseche el paño adecuadamente.
2. Limpie la BPM con una solución de lejía de uso doméstico al 10 %.
3. Aclare la BPM con agua y deje que se seque.

Descontaminación diaria

Luminex recomienda limpiar diariamente los siguientes elementos para ayudar a evitar la contaminación cruzada.

- Lector de códigos de barras portátil
- Ambos cargadores
- Pantalla táctil

ADVERTENCIA: No sumerja el cambiador en ningún líquido. No rocíe directamente ninguna parte del sistema con soluciones de limpieza.

1. Limpie las superficies con agua y deseche el paño adecuadamente.
2. Limpie las superficies con lejía de uso doméstico al 10 % y deseche el paño adecuadamente. Deje que la lejía se asiente en la superficie durante 10 minutos.
3. Aclare las superficies con agua y deje que se sequen.

Mantenimiento según necesidad

Apagado del ARIES® System



PRECAUCIÓN: Luminex no recomienda apagar el ARIES® System mientras haya un experimento en curso. Si lo hace, pueden perderse datos. Los casetes no son reutilizables.

Para apagar el sistema:

1. Extraiga todos los casetes de los cambiadores.
2. Vuelva a introducir los cambiadores vacíos en los módulos.
3. Pulse el botón de encendido ubicado en la parte delantera del instrumento. No mantenga pulsado el botón de encendido.

Descontaminación de ARIES® System

En ocasiones, será necesario descontaminar el ARIES® System por completo; por ejemplo, antes de proceder a su transporte. Esto es especialmente importante cuando se ha realizado el experimento con muestras con riesgo biológico. Para cualquier pregunta sobre los reactivos de limpieza, póngase en contacto con el Soporte Técnico de Luminex.

NOTA: El ARIES System debe estar apagado antes de desinfectarlo. No rocíe directamente ninguna parte del sistema con soluciones de limpieza.

1. Apague el ARIES System.
2. Limpie la superficie del instrumento con agua y deseche el paño adecuadamente.
3. Limpie la superficie del instrumento con lejía de uso doméstico al 10 % y deseche el paño adecuadamente. Deje que la lejía se asiente en la superficie durante 10 minutos.
4. Aclare las superficies con agua y deje que se sequen.

Sustitución del cable de alimentación

Para sustituir el cable de alimentación, póngase en contacto con el Soporte Técnico de Luminex.

PRECAUCIÓN: Antes de intentar levantar o mover el instrumento según sea necesario, tenga en cuenta que pesa aproximadamente 63,5 kg (140 lb). Se necesitan cuatro personas para levantar el instrumento.

1. Apague el ARIES® System y desenchufe el cable de alimentación de la toma de corriente o del SAI.
2. Desenchufe el cable de alimentación de la parte trasera del ARIES System.
3. Enchufe el nuevo cable de alimentación en la parte trasera del ARIES System.
4. Enchufe el cable de alimentación en la toma de corriente o en el SAI.

Sustitución de los fusibles

Es posible que deba sustituir un fusible del ARIES® System periódicamente. El instrumento necesita fusibles con las siguientes especificaciones:

F8A, 250 V.

El cartucho de fusibles admite fusibles tanto de 5 × 20 mm como de 0,25 × 1,25 pulgadas. Los fusibles se encuentran disponibles a través de Luminex Corporation. Para sustituir un fusible, es necesario acceder a la parte trasera del ARIES System.

	PELIGRO: Para evitar lesiones graves o incluso la muerte por electrocución, apague el instrumento ARIES y desenchúfelo de la toma de corriente antes de sustituir un fusible.
	ADVERTENCIA: Sustituya los fusibles solo por los recomendados por Luminex.

PRECAUCIÓN: Antes de intentar levantar o mover el instrumento según sea necesario, tenga en cuenta que pesa aproximadamente 63,5 kg (140 lb). Se necesitan cuatro personas para levantar el instrumento.

Para sustituir un fusible:

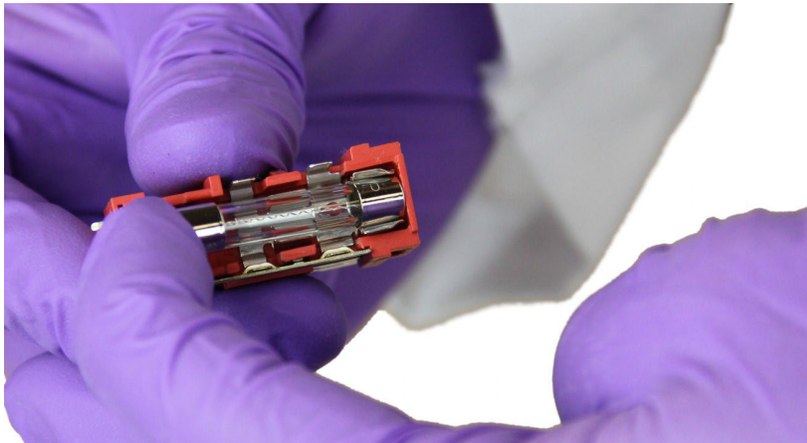
1. Apague el ARIES System y desenchufe el cable de alimentación de la parte trasera.
2. Utilice un destornillador pequeño de cabeza plana para abrir la cubierta de los fusibles, ubicada en la esquina inferior izquierda de la parte trasera del instrumento. La cubierta de los fusibles se abre hacia abajo. En el interior hay dos cartuchos: uno de color rojo (en la parte superior) y uno de color negro (en la parte inferior).



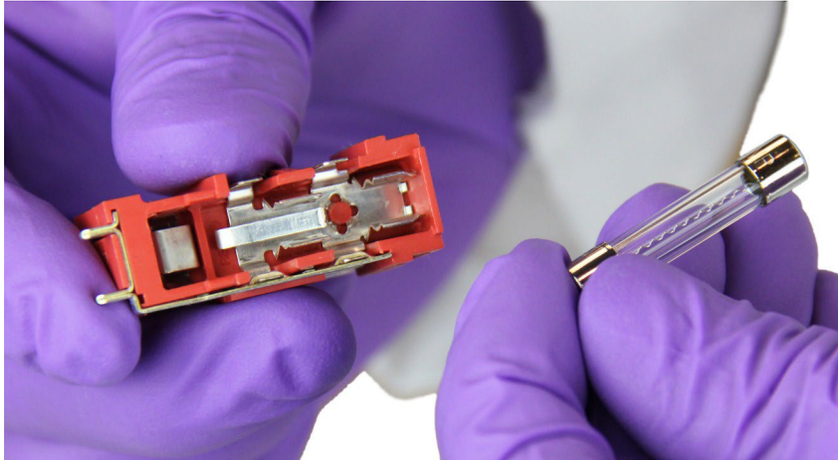
3. Utilice el destornillador para extraer el cartucho rojo.



4. Compruebe ambos fusibles del cartucho para determinar si están dañados. Un fusible puede presentar indicios físicos de daños, por ejemplo, hilo roto o vidrio ennegrecido. Si el fusible no presenta daños, pruébelo con un voltímetro para decidir sobre su continuidad.



5. Sustituya los fusibles dañados por otros del tipo especificado en la etiqueta situada a la derecha del módulo de entrada de alimentación.



6. Vuelva a colocar el cartucho rojo.



7. Cierre la cubierta de los fusibles.



8. Enchufe el cable de alimentación y encienda el ARIES System.

Capítulo 15: Resolución de problemas

Siga las instrucciones del prospecto de ARIES® para solucionar los errores que se produzcan durante experimentos de análisis.

Póngase en contacto con el Soporte Técnico de Luminex para solucionar los errores o los fallos de funcionamiento del instrumento (p. ej., “El calefactor superior no responde”, “TEC(x) tiene un termistor abierto” o “La operación de vuelta del imán ha fallado después de reintentarlo”, etc.).

Consulte la información de contacto en la sección “*Soporte Técnico de Luminex*” en la página 6.

Apéndice A: Transporte

Transporte

Si surge un problema grave con el ARIES® System, es posible que deba enviarlo a Luminex Corporation para que lo reparen. Si el Soporte Técnico de Luminex le solicita que envíe el ARIES System, el representante del Soporte Técnico le proporcionará toda la información necesaria y un número de autorización para la devolución de material (RMA).

NOTA: Antes de devolver el instrumento, debe descontaminarlo. Para realizar el procedimiento de descontaminación, consulte la sección “*Mantenimiento*” en la página 93.

Lista de comprobación de transporte

Rellene la siguiente lista de comprobación, coloque la fecha y su firma, y envíela con el ARIES® System.

	Retire todas las muestras del instrumento.
	Descontamine el instrumento. Consulte “ <i>Mantenimiento</i> ” en la página 93 para obtener más información.

¿Alguno de los casetes usados presenta daños o indicios de fugas dentro del instrumento?

	Sí
	No

Nombre en
mayúsculas:

Firma:

Empresa
o institución:

Fecha:

N.º de serie
del instrumento:

Apéndice B: Números de referencia

Hardware

Descripción del producto	N.º de pieza
Lector de códigos de barras con cable USB "tipo A" (opcional)	CN-0321-01
Cambiadores	CN-0339-01
Fusibles (F8A, 250 V)	CN-0365-01
Bandeja de preparación de muestras	CN-0324-01
Cable de alimentación	CN-PXXX-01

* El indicador "XXX" es un número de pieza específico de cada país. Para obtener más información, póngase en contacto con el Soporte Técnico de Luminex.

Artículos de desinfección

Descripción del producto	N.º de pieza
Limpiadores Thermo Fisher Scientific, Berkshire™ Durx™ 670 Cleanroom o equivalentes	06-665-30B