

# Instrumento MiSeqDx

Guia de referência para o MOS v4

PROPRIEDADE DA ILLUMINA

Documento n.º 200010452 v00 POR

Novembro de 2021

PARA UTILIZAÇÃO EM DIAGNÓSTICO IN VITRO

Este documento e respetivo conteúdo são propriedade da Illumina, Inc. e das suas afiliadas ("Illumina") e destinam-se unicamente a utilização contratual por parte dos clientes relativamente à utilização dos produtos descritos no presente documento e para nenhum outro fim. Este documento e respetivo conteúdo não podem ser utilizados ou distribuídos para qualquer outro fim e/ou de outra forma transmitidos, divulgados ou reproduzidos por qualquer via, seja de que natureza for, sem a autorização prévia por escrito da Illumina. A Illumina não concede qualquer licença ao abrigo da sua patente, marca comercial, direito de autor ou direitos de jurisprudência nem direitos semelhantes de quaisquer terceiros por via deste documento.

O software é-lhe fornecido no âmbito de uma licença ao abrigo dos termos e condições do Acordo de Licença de Software de Sequenciação da Illumina num documento separado. Se não concordar com os termos e condições apresentados,

a Illumina não lhe concede a licença do software e não deve utilizar ou instalar o software.

As instruções contidas neste documento têm de ser estrita e explicitamente seguidas por pessoal qualificado e com a devida formação para garantir a utilização adequada e segura dos produtos aqui descritos. Todo o conteúdo deste documento tem de ser integralmente lido e compreendido antes da utilização dos referidos produtos.

**A NÃO OBSERVÂNCIA DA RECOMENDAÇÃO PARA LER INTEGRALMENTE E SEGUIR EXPLICITAMENTE TODAS AS INSTRUÇÕES AQUI CONTIDAS PODE RESULTAR EM DANOS NO(S) PRODUTO(S), EM LESÕES EM PESSOAS, INCLUINDO NOS UTILIZADORES OU NOUTROS, E EM DANOS MATERIAIS.**

**A ILLUMINA NÃO ASSUME QUALQUER RESPONSABILIDADE RESULTANTE DA UTILIZAÇÃO INADEQUADA DO(S) PRODUTO(S) AQUI DESCRITO(S) (INCLUINDO PARTES DO(S) MESMO(S) OU DO SOFTWARE) OU QUALQUER UTILIZAÇÃO DESSE(S) PRODUTO(S) FORA DO ÂMBITO DAS LICENÇAS EXPRESSAS POR ESCRITO OU PERMISSÕES CONCEDIDAS PELA ILLUMINA EM ASSOCIAÇÃO À AQUISIÇÃO DESSE(S) PRODUTO(S) PELO CLIENTE.**

© 2021 Illumina, Inc. Todos os direitos reservados

Todas as marcas comerciais são propriedade da Illumina, Inc. ou dos respetivos proprietários. Para obter informações específicas sobre marcas comerciais, consulte [www.illumina.com/company/legal.html](http://www.illumina.com/company/legal.html).

Este software contém a SeqAn Library, que é concedida à Illumina por licença e distribuída ao abrigo da seguinte licença:

Copyright © 2010, Knut Reinert, FU Berlin, Todos os direitos reservados. A redistribuição e a utilização no formato original ou binário, com ou sem modificação, são permitidas desde que se cumpram as seguintes condições:

As redistribuições de código fonte têm de manter o aviso de direitos de autor acima, a lista de condições e o aviso de limitação de responsabilidade que se segue.

As redistribuições no formato binário têm de reproduzir o aviso de direitos de autor acima, esta lista de condições e o seguinte aviso de limitação de responsabilidade na documentação e/ou noutros materiais fornecidos com a distribuição.

O nome da FU Berlin ou Knut Reinert e os nomes dos seus colaboradores não podem ser utilizados para apoiar ou promover produtos derivados deste software sem a permissão prévia por escrito específica.

**ESTE SOFTWARE É FORNECIDO PELOS TITULARES DE DIREITOS DE AUTOR E COLABORADORES "CONFORME SE ENCONTRA" E QUAISQUER GARANTIAS EXPRESSAS OU IMPLÍCITAS, INCLUINDO, MAS SEM LIMITAÇÃO, AS GARANTIAS IMPLÍCITAS DE COMERCIALIZAÇÃO E ADEQUAÇÃO A UM FIM PARTICULAR SÃO RENUNCIADAS. EM NENHUMA CIRCUNSTÂNCIA O TITULAR DOS DIREITOS DE AUTOR OU OS COLABORADORES SERÃO RESPONSÁVEIS POR QUAISQUER PERDAS DIRETAS, INDIRETAS, INCIDENTAIS, ESPECIAIS, EXEMPLARES OU CONSEQUENCIAIS (INCLUINDO, MAS SEM LIMITAÇÃO, A AQUISIÇÃO DE BENS OU SERVIÇOS SUBSTITUTOS; PERDA DE UTILIDADE, DADOS OU LUCROS; OU INTERRUPÇÃO DOS NEGÓCIOS) INDEPENDENTEMENTE DA CAUSA E DE QUALQUER TEORIA DE RESPONSABILIZAÇÃO, QUER CONTRATUAL, POR RESPONSABILIDADE OBJETIVA OU INFRAÇÃO (INCLUINDO NEGLIGÊNCIA OU DE OUTRA FORMA) RESULTANTES DE QUALQUER FORMA ASSOCIADA À UTILIZAÇÃO DESTE SOFTWARE, MESMO SE A POSSIBILIDADE DESSES DANOS FOR INFORMADA.**

# Histórico de revisão

<b>Documento n.º</b>	<b>Data</b>	<b>Descrição da alteração</b>
Documento n.º 1000000157953 v00	Novembro de 2021	Edição inicial para suportar o MOS v4.0 e o Local Run Manager v3.0.

# Índice

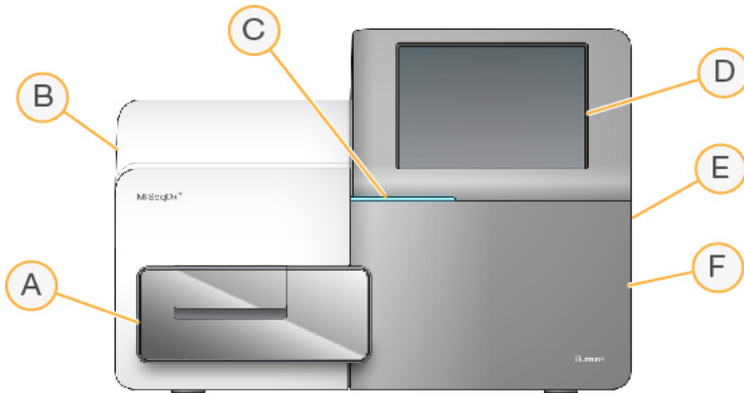
Histórico de revisão .....	iii
<b>Descrição geral .....</b>	<b>1</b>
Componentes .....	1
Software MiSeqDx .....	4
Software Local Run Manager .....	5
Espaço em disco necessário .....	6
Políticas de restrição do software .....	6
Software antivírus .....	6
Modo de sequenciação .....	7
<b>Introdução .....</b>	<b>9</b>
Iniciar o MiSeqDx .....	9
Definir a opção de lavagem pós-ensaio .....	10
Definir a opção de início automático de ensaio .....	10
Ativar o suporte proativo da Illumina .....	10
Definir preferências de e-mail .....	11
Definir a localização da pasta de saída predefinida .....	11
Consumíveis necessários .....	12
Armazenamento e manuseamento .....	13
<b>Sequenciação .....</b>	<b>14</b>
Introdução .....	14
Duração do ensaio .....	14
Geração de clusters .....	14
Sequenciação .....	14
Análise .....	15
Preparar o cartucho de reagentes .....	15
Iniciar sessão e seguir as indicações de sequenciação .....	17
Limpar a célula de fluxo .....	17
Carregar a célula de fluxo .....	19
Carregar reagentes .....	21
Monitorizar o ensaio .....	23
Realizar uma lavagem pós-ensaio .....	26
<b>Manutenção .....</b>	<b>31</b>
Frequência de manutenção .....	31

Manutenção preventiva .....	31
Realizar uma lavagem de manutenção .....	31
Efetuar uma lavagem para suspensão .....	35
Encerrar o instrumento .....	37
<b>Resolução de problemas .....</b>	<b>38</b>
Introdução .....	38
Agrupar registos para a resolução de problemas .....	38
Executar a verificação do sistema .....	39
Interromper ou parar um ensaio .....	39
Levantar manualmente as unidades de aspiração do cartucho de reagentes .....	40
Resolver erros de configuração do ensaio .....	41
Resolver falhas na leitura da RFID .....	42
Impedir a reinicialização durante um ensaio .....	43
Resolução de problemas de erros associados à taxa de fluxo .....	44
Efetuar um teste do volume .....	44
Resolver erros de temperatura na unidade de refrigeração de reagentes .....	45
Resolver erros de análise do Local Run Manager .....	46
Configurar as definições do sistema .....	46
<b>Pastas de saída .....</b>	<b>49</b>
Pastas do ensaio .....	49
<b>Índice .....</b>	<b>50</b>
<b>Assistência técnica .....</b>	<b>53</b>

# Descrição geral

## Componentes

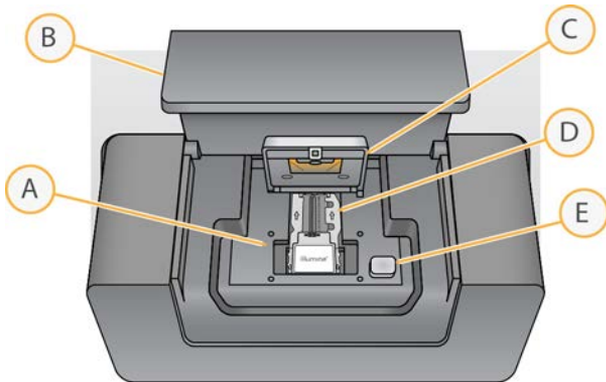
O MiSeqDx tem os seguintes componentes exteriores:



- A. **Compartimento da célula de fluxo** — Contém o estrado da célula de fluxo que aloja a célula de fluxo ao longo do ensaio. Os motores do estrado da célula de fluxo movem o estrado para fora do módulo óptico incluído para o carregamento da célula de fluxo e voltam a colocar o estrado quando o ensaio inicia.
- B. **Módulo óptico incluído** — Contém componentes óticos que permitem a aquisição de imagens da célula de fluxo.
- C. **Barra de estado** — Indica quando a célula de fluxo está pronta para sequenciação (verde), em processamento (azul) ou quando precisa de atenção (laranja).
- D. **Monitor com ecrã tátil** — Apresenta a interface do software de controlo para a configuração do sistema e a configuração do ensaio.
- E. **Porta USB externa** — Facilita a transferência dos ficheiros e dados para o computador do instrumento a partir do monitor do ecrã tátil.
- F. **Compartimento de reagentes** — Contém os reagentes às temperaturas corretas, as soluções de lavagem e um frasco para os reagentes usados. Um trinco magnético fixa a porta do compartimento de reagentes.

A interface MiSeqDx guia o utilizador pelos passos de configuração do ensaio utilizando o monitor do ecrã tátil. Para carregar os componentes do ensaio, precisa de aceder ao compartimento de reagentes e ao compartimento da célula de fluxo.

## Compartimento da célula de fluxo

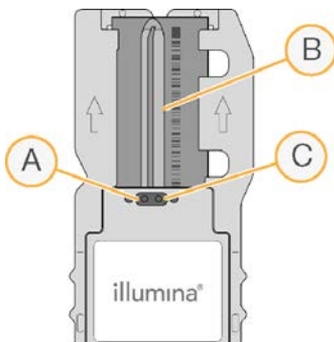


- A. Estrado da célula de fluxo
- B. Porta do compartimento da célula de fluxo
- C. Trinco da célula de fluxo
- D. Célula de fluxo
- E. Botão de libertação do trinco da célula de fluxo

O compartimento da célula de fluxo aloja o estrado da célula de fluxo, a estação térmica e as ligações de fluídicos para a célula de fluxo. O estrado da célula de fluxo aloja a célula de fluxo e o trinco da célula de fluxo fixa e posiciona a célula de fluxo. Quando o trinco da célula de fluxo se fecha, dois pinos próximo da dobradiça do trinco posicionam automaticamente a célula de fluxo.

A estação técnica, localizada atrás do estrado da célula de fluxo, controla as mudanças na temperatura da célula de fluxo necessárias para a geração de clusters e a sequenciação.

## Célula de fluxo



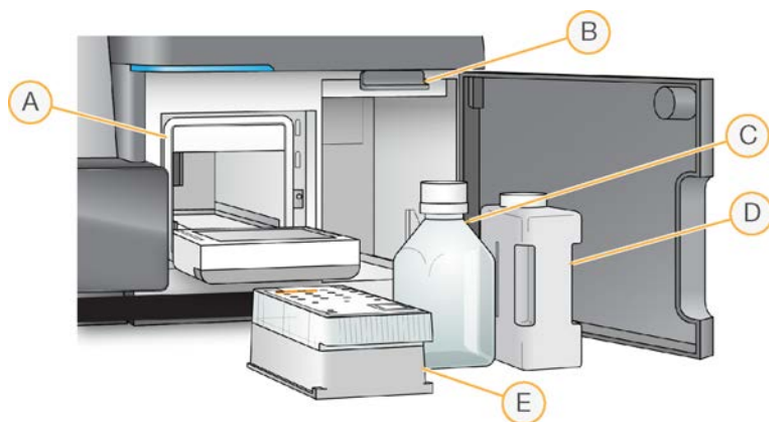
- A. Porta de saída
- B. Área de imagem
- C. Porta de entrada

A célula de fluxo MiSeqDx é um substrato à base de vidro de utilização única no qual os clusters são gerados e a reação de sequenciação é realizada.

Os reagentes entram na célula de fluxo através da porta de entrada, passam pela área de imagem de faixa única e, em seguida, saem da célula de fluxo através da porta de saída. Os resíduos que saem da célula de fluxo são distribuídos no frasco de resíduos.

Durante o ensaio de sequenciação, são adquiridas imagens da faixa única em pequenas áreas de imagem designadas blocos.

## Compartimento de reagentes



- A. Unidade de refrigeração de reagentes
- B. Pega da unidade de aspiração (mostrada na posição elevada)
- C. Frasco de MiSeqDx SBS Solution (PR2)
- D. Frasco de resíduos
- E. Cartucho de reagentes

O compartimento de reagentes contém a unidade de refrigeração de reagentes e as posições para o frasco de MiSeqDx SBS Solution (PR2) e o frasco de resíduos.

Durante o ensaio, a unidade de refrigeração de reagentes inclui um cartucho de reagentes de utilização única. Durante a lavagem do instrumento, a unidade de refrigeração de reagentes inclui o tabuleiro de lavagem. O software baixa automaticamente as unidades de aspiração em cada reservatório do cartucho de reagentes na altura apropriada durante um ensaio, dependendo do processo que está a ser realizado.

Do lado direito da unidade de refrigeração de reagentes encontram-se duas ranhuras adaptáveis ao formato, uma para o frasco de MiSeqDx SBS Solution (PR2) e uma para o frasco de resíduos. A pega da unidade de aspiração bloqueia os frascos no devido lugar e baixa a unidade de aspiração apropriada em cada frasco.

Os reagentes são bombeados através das unidades de aspiração e linhas de fluídicos e, em seguida, para a célula de fluxo. Os resíduos de reagentes são distribuídos no frasco de resíduos ao longo do processo.

## Software MiSeqDx

O conjunto do software do instrumento inclui aplicações integradas que executam ensaios de sequenciação, análise no instrumento e funções relacionadas.

- **Software operativo MiSeq (MOS, MiSeq Operating Software)** — Controla o funcionamento do instrumento. A interface do Software operativo MiSeq (MOS) orienta-o ao longo dos passos para carregar a célula de fluxo e os reagentes antes de iniciar o ensaio. À medida que o ensaio evolui, é apresentada uma descrição geral das estatísticas de qualidade. O software é instalado e executado no instrumento.
- Durante o ensaio, o MOS opera o estrado da célula de fluxo, distribui os reagentes, controla as temperaturas da célula de fluxo e captura imagens dos clusters na célula de fluxo. O MOS executa o ensaio de acordo com os parâmetros especificados no software Local Run Manager.
- **Software Real-Time Analysis (RTA, Análise em tempo real)** — Executa uma análise da imagem e uma identificação de bases, e atribui um índice de qualidade a cada base de cada ciclo. As imagens são armazenadas temporariamente na pasta do ensaio para processamento pelo RTA e, em seguida, são eliminadas automaticamente quando a análise RTA estiver concluída.
- **Software Local Run Manager** — Uma solução integrada no instrumento para criar um ensaio, monitorizar o estado, analisar os dados de sequenciação e ver os resultados. O Local Run Manager também controla as informações das amostras e controla as permissões do utilizador. O software é executado no computador do instrumento e é visualizado através de um navegador da Internet. Consulte [Software Local Run Manager na página 5](#).

### Ícones de estado

Sempre que o instrumento é inicializado ou ativado, um ícone de estado na interface do software de controlo indica uma mudança nas condições. Um número no ícone indica o número de condições para um estado.

Quando um estado do ensaio muda, o ícone pisca para o alertar. Selecione o ícone para ver uma descrição da condição. Selecione **Acknowledge** (Confirmar) para apagar a mensagem e **Close** (Fechar) para fechar a caixa de diálogo.

Filtre os tipos de mensagens que aparecem na janela de estado ao selecionar os ícones ao longo da margem superior da janela. Selecionar um ícone alterna a condição para mostrar ou ocultar.

Ícone de estado	Nome do estado	Descrição
	Status OK (Estado OK)	Nenhuma alteração. O sistema está normal.

Ícone de estado	Nome do estado	Descrição
	Warning (Aviso)	Os avisos não param um ensaio. No entanto, alguns avisos exigem ações antes de continuar.
	Error (Erro)	Os erros normalmente param um ensaio e exigem uma ação antes de prosseguirem o ensaio.

## Indicadores com sensores

Três indicadores com sensores na base de cada ecrã de interface representam o estado de um componente do instrumento.

Figura 1 Indicadores com sensores



Da esquerda para a direita, os indicadores com sensores representam os seguintes componentes:

- Temperatura da unidade de refrigeração de reagentes em °C
- Temperatura da célula de fluxo em °C

## Software Local Run Manager

O software Local Run Manager é uma solução integrada no instrumento para gravar amostras para um ensaio, especificar os parâmetros do ensaio, monitorizar o estado, analisar os dados de sequenciação e ver os resultados.

Além disso, o Local Run Manager controla a autenticação do utilizador, concedendo várias permissões de nível de acesso aos utilizadores. As permissões são guardadas num ficheiro de base de dados, que o MiSeqDx consulta. O Local Run Manager também pode monitorizar o ensaio de sequenciação.

Para mais informações, consulte o *Local Run Manager v3 Software Reference Guide for MiSeqDx (Guia de referência do software Local Run Manager para o MiSeqDx) (documento n.º 200003931)*.

## Sequenciação durante a análise

Os recursos de computação do instrumento MiSeqDx dedicam-se à sequenciação ou análise.

Com o Local Run Manager, caso se inicie um novo ensaio de sequenciação no MiSeqDx antes da conclusão da análise secundária de um ensaio anterior, é apresentada uma caixa de diálogo de confirmação. Após confirmar que quer que se inicie um novo ensaio de sequenciação, a análise secundária do ensaio anterior é interrompida até à conclusão da sequenciação do novo ensaio.

Após a conclusão da sequenciação do novo ensaio, a análise secundária do ensaio anterior inicia-se automaticamente de novo do início.

## Espaço em disco necessário

O computador do instrumento integrado tem aproximadamente 650 GB de capacidade de armazenamento.

Antes de iniciar um ensaio, o software verifica o espaço em disco disponível. Se não existir espaço em disco suficiente para o ensaio, é apresentada uma mensagem do software. A mensagem indica a quantidade de espaço em disco necessária para o ensaio e a quantidade de espaço em disco que deve ser libertada antes de poder prosseguir com o ensaio.

Se for indicado que deve libertar espaço em disco, transfira ou elimine pastas de ensaios antigos, conforme apropriado.

## Políticas de restrição do software

As Políticas de restrição de software (SRP, Software Restriction Policies) do Windows utilizam regras para permitir apenas a execução de um software específico. Para o MiSeqDx, as regras de SRP são baseadas em certificados, nomes de ficheiros, extensões de ficheiros e diretórios.

Por predefinição, as SRP estão ativadas para evitar que software não desejável seja executado no computador de controlo. Apenas o utilizador sbsadmin pode desativar as SRP.

Um representante de TI ou um administrador do sistema pode adicionar ou remover regras para personalizar o nível de segurança. Se o sistema for adicionado a um domínio, o Objeto de Política de Grupo (GPO, Group Policy Object) local pode modificar automaticamente as regras e desativar as SRP.

Para mais informações sobre a configuração das SRP, consulte [Segurança do computador de controlo do instrumento e de rede da Illumina](#).



### ATENÇÃO

Desativar as SRP impede a proteção que estas oferecem. Alterar as regras substitui as proteções predefinidas.

## Software antivírus

Recomendamos vivamente um software antivírus à sua escolha para proteger o computador de controlo do instrumento contra vírus. Tem de desligar temporariamente as Políticas de restrição de software (SRP) do Windows durante a instalação do software antivírus.

Para mais informações sobre a configuração do software antivírus e das SRP, consulte [Segurança do computador de controlo do instrumento e de rede da Illumina](#).

## Modo de sequenciação

Quando inicializa o instrumento, é apresentado o ecrã **Choose an operating system** (Escolher um sistema operativo) do Windows. Este ecrã permite-lhe seleccionar o sistema operativo para inicializar o modo de sequenciação — Research (Investigação) (RUO, Research Use Only, apenas para investigação) ou Diagnostic (Diagnóstico) (Dx). Se aguardar 10 segundos, é seleccionado automaticamente o modo predefinido. Pode alterar o modo predefinido e o temporizador do modo de inicialização predefinido em qualquer altura.

- Depois de seleccionar um modo, tem de reinicializar o sistema para mudar o modo. Consulte [Reinicializar o software do sistema na página 8](#).
- Quando muda entre o modo RUO e o modo Dx, é-lhe pedido que realize uma lavagem pós-ensaio. O estado de lavagem não é retido entre modos.

Para utilizar a função de reinicialização, é necessário o acesso de nível de Administrador do Windows ou permissão para reinicializar para o modo de investigação para um utilizador normal.



### ATENÇÃO

Restore Factory OS (RUO/Dx) (Restaurar o sistema operativo para as predefinições de fábrica) destina-se apenas à utilização pelos técnicos de assistência da Illumina. Esta opção elimina permanentemente todas as informações na unidade C e restaura o sistema operativo para o seu estado original. Seleccionar esta opção exige que um técnico de assistência da Illumina restaure o sistema. Depois de iniciar esta operação, não é possível cancelar o processo de restauro. Selecione esta opção apenas se recomendado pelos técnicos de assistência da Illumina.

#### Para mudar o modo de inicialização predefinido:

1. Selecione **Change defaults or choose other options** (Alterar predefinições ou escolher outras opções).
2. No ecrã Options (Opções), selecione **Choose a default operating system** (Escolher um sistema operativo predefinido).
3. Selecione a opção de inicialização que prefere.
4. Selecione a seta preta para voltar ao ecrã **Options** (Opções).

#### Para alterar o temporizador do modo de inicialização predefinido:

1. Selecione **Change defaults or choose other options** (Alterar predefinições ou escolher outras opções).
2. No ecrã Options (Opções), selecione **Change the timer** (Alterar o temporizador).
3. No ecrã Change the timer (Alterar o temporizador), selecione o temporizador desejado.
4. Selecione a seta preta para voltar ao ecrã **Options** (Opções).



## AVISO

No Windows 10, se um utilizador reinicializar o sistema, apenas esse utilizador poderá iniciar sessão no sistema depois do arranque.

## Reinicializar o software do sistema

Utilize o comando Reboot (Reinicializar) para reinicializar software do sistema. Não é necessário reinicializar o software como parte da manutenção regular.

- No menu principal, selecione **Reboot** (Reinicializar).

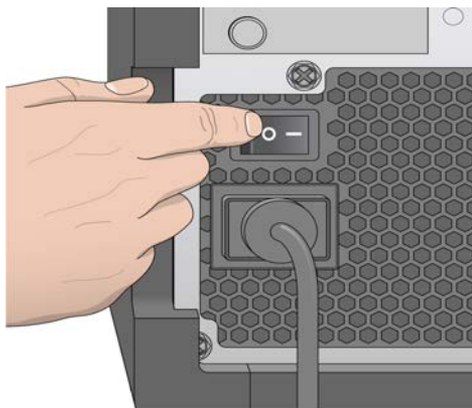
# Introdução

## Iniciar o MiSeqDx

1. Ligue o interruptor da parte de trás do instrumento, colocando-o na posição | (on) (ligado).

**NOTA** Para um melhor desempenho, deixe o instrumento ligado continuamente. No entanto, se for necessário desligar o instrumento, consulte [Encerrar o instrumento na página 37](#). Aguarde *no mínimo* 60 segundos antes de colocar o interruptor de alimentação novamente na posição ON (Ligado).

Figura 2 Localização do interruptor de alimentação



2. Aguarde o carregamento do sistema e, em seguida, selecione o sistema operativo e inicie sessão. Se necessário, consulte o administrador da instalação para obter o nome de utilizador e palavra-passe. Para mais informações sobre o sistema operativo e as opções do modo de sequenciação, consulte [Modo de sequenciação na página 7](#). Quando o sistema operativo for carregado, o Software operativo MiSeq (MOS) inicia e inicializa automaticamente o sistema. Observe que se o modo RUO estiver selecionado, o MCS (MiSeq Control Software, software de controlo MiSeq), é iniciado automaticamente.
3. Para o Local Run Manager, se a gestão de utilizadores estiver ativada, inicie sessão utilizando o nome de utilizador e a palavra-passe do Local Run Manager e selecione **Next** (Seguinte).

## Definir a opção de lavagem pós-ensaio

Após cada ensaio, é necessária uma lavagem do instrumento. O software exige a realização de uma lavagem antes de configurar um ensaio subsequente. A opção de lavagem pós-ensaio especifica que tipo de lavagem é realizada por predefinição. Uma lavagem pós-ensaio demora cerca de 30 minutos. Uma lavagem de manutenção demora cerca de 90 minutos

1. No menu principal, selecione **System Settings** (Definições do sistema).
2. Selecione o separador Run Settings (Definições do ensaio).
3. Selecione **Post Run Wash** (Lavagem pós-ensaio) ou **Maintenance Wash** (Lavagem de manutenção).

## Definir a opção de início automático de ensaio

O MiSeqDx pode ser configurado para iniciar o ensaio de sequenciação automaticamente após uma verificação automática bem-sucedida. Para configurar esta funcionalidade, é necessário nível de acesso de Administrador do Local Run Manager.

1. No menu principal, selecione **System Settings** (Definições do sistema).
2. Selecione o separador Run Settings (Definições do ensaio).
3. Selecione a caixa de verificação **Start run after pre-run check. Do not prompt for confirmation.** (Iniciar ensaio após verificação pré-ensaio. Não solicitar confirmação).  
Se esta definição estiver desativada, inicie o ensaio manualmente após a verificação pré-ensaio.

## Ativar o suporte proativo da Illumina

1. No menu principal, selecione **System Settings** (Definições do sistema).
2. Selecione o separador Proactive (Proativo).
3. Para ativar o serviço de monitorização proativa da Illumina, selecione **Turn on Illumina Proactive Support (Ativar o suporte proativo da Illumina).**

Com esta definição ativada, os dados de desempenho do instrumento são enviados para a Illumina. Estes dados ajudam a Illumina a resolver problemas mais facilmente e a detetar potenciais falhas, permitindo uma manutenção proativa e maximizando o tempo de atividade do instrumento. Para mais informações sobre os benefícios deste serviço, consulte a *Nota de proatividade técnica da Illumina (documento N.º 1000000052503)*.

Este serviço:

- Não envia dados de sequenciação.
  - Requer que o instrumento esteja ligado a uma rede com acesso à Internet.
  - Está desativado por predefinição. Para ativar este serviço, ative a opção **Turn on Illumina Proactive Support (Ativar o suporte proativo da Illumina).**
4. Na lista pendente, selecione a região da localização à qual o instrumento deve ser ligado.

## Definir preferências de e-mail

O MiSeqDx pode ser configurado para enviar uma notificação por e-mail quando a análise RTA estiver concluída, quando a análise secundária no instrumento estiver concluída ou se ocorrer um erro crítico com o software MiSeqDx. Normalmente, esta configuração é realizada durante a instalação do MiSeqDx. Para utilizar esta funcionalidade, é necessário o nível de acesso de Admin do Local Run Manager.

1. No menu principal, selecione **System Settings** (Definições do sistema).
2. Selecione o separador **Email Notifications** (Notificações por e-mail).
3. Introduza as seguintes informações:
  - **Local SMTP email server address** (Endereço do servidor de e-mail SMTP local) — Utilize o teclado no ecrã para introduzir o endereço do servidor de e-mail SMTP local. Se necessário, contacte o administrador da instalação para obter estas informações.
  - **Sender address** (Endereço do remetente) — Utilize o teclado no ecrã para introduzir o endereço de e-mail do remetente. Este endereço pode ser o seu endereço de e-mail ou um endereço diferente especificado para enviar notificações por e-mail. O endereço de e-mail do remetente deve ter o mesmo nome de domínio que o endereço do servidor de e-mail.
  - **Recipient addresses** (Endereços dos destinatários) — Utilize o teclado no ecrã para introduzir os endereços de e-mail de cada destinatário para receber notificações. Separe cada endereço de e-mail com uma vírgula. Selecione **Test** (Testar) para enviar um e-mail de teste para os destinatários de notificação.
  - **Notify via email when** (Notificar-me por e-mail quando) — Selecione a caixa de verificação para cada um dos eventos do ensaio que gerarem uma notificação.

## Definir a localização da pasta de saída predefinida

A pasta de saída do MiSeqDx define a localização predefinida para os ficheiros de saída da análise. As pastas podem encontrar-se numa rede local ou no computador do instrumento. Mude a pasta de saída predefinida para uma localização na rede para partilhar ou para o armazenamento de longa duração.

Para configurar esta funcionalidade, é necessário nível de acesso de utilizador Admin do Local Run Manager.

1. No menu principal, selecione **System Settings** (Definições do sistema).
2. Selecione o separador Run Settings (Definições do ensaio).
3. No campo Output Folder (Pasta de saída), introduza o caminho para a localização da pasta. Certifique-se de que introduz o caminho UNC (Universal Naming Convention, Convenção Universal de Nomenclatura) completo, tal como `\\YourServer\Path\OutputFolder`.



## AVISO

Se utilizar uma unidade mapeada, como Z:\OutputFolder, a análise do ensaio de sequenciação não é concluída.

# Consumíveis necessários

## Consumíveis de sequenciação

Os consumíveis de sequenciação necessários para executar o MiSeqDx são fornecidos separadamente com parte do kit de diagnóstico *in vitro*.

## Consumíveis fornecidos pelo utilizador

Certifique-se de que estão disponíveis os seguintes consumíveis fornecidos pelo utilizador antes do início de um ensaio.

Consumível	Finalidade
Toalhetas com álcool isopropílico a 70% ou Etanol a 70%	Limpar a plataforma e o vidro da célula de fluxo
Pano de laboratório, libertação reduzida de pelo	Limpar a plataforma da célula de fluxo
Papel para lentes, 4 x 6 pol.	Limpar a célula de fluxo
Tubos do MiSeq	Lavar a linha do modelo (opcional)
NaOCl, 5%	Lavar a linha do modelo (opcional)
Tween 20	Lavar o instrumento
Pinças de ponta quadrada de plástico (opcional)	Remover a célula de fluxo do contentor de transporte da célula de fluxo
Água, grau laboratorial	Lavar o instrumento

## Diretrizes para água laboratorial

Utilize água laboratorial ou água desionizada para realizar procedimentos no instrumento. Nunca utilize água da torneira.

Utilize apenas água dos seguintes graus ou equivalente:

- Água desionizada
- Illumina PW1
- Água de 18 Megaohms (M $\Omega$ )
- Água Milli-Q
- Água Super-Q
- Água para biologia molecular

## Armazenamento e manuseamento

Elemento	Especificação
Temperatura	Transporte e armazenamento: -10 °C a 40 °C (14 °F a 104 °F). Condições de funcionamento: 19 °C a 25 °C (66 °F a 77 °F)
Humidade	Transporte e armazenamento: humidade sem condensação Condições de funcionamento: 30–75% de humidade relativa (sem condensação)

# Sequenciação

## Introdução

Para realizar um ensaio no MiSeqDx, siga os passos de configuração descritos neste capítulo.

Após o início do ensaio, não é necessária qualquer outra intervenção do utilizador.

Após a conclusão do ensaio de sequenciação, realize uma lavagem do instrumento.

## Duração do ensaio

A duração do ensaio tem por base o número de ciclos realizados. Dependendo da versão dos reagentes MiSeqDx, o MiSeqDx pode efetuar um ensaio de sequenciação de extremidades emparelhadas até 2 x 301 ciclos de sequenciação.

## Número de ciclos numa leitura

O número de ciclos realizados numa leitura é um ciclo adicional ao número de ciclos analisados.

O ciclo extra é necessário para os cálculos de fase e pré-fase.

Por exemplo, um ensaio de 150 ciclos de extremidade emparelhada executa duas leituras de 151 ciclos (2 x 151) para um total de 302 ciclos, mais quaisquer ciclos para as leituras indexadas. No final do ensaio, são analisados 2 x 150 ciclos.

## Geração de clusters

Durante a geração de clusters, as moléculas de ADN individuais estão vinculadas à superfície da célula de fluxo e, em seguida, são amplificadas em ponte para formar clusters.

## Sequenciação

Após a geração de clusters, são adquiridas imagens dos clusters utilizando combinações de filtros e LED específicos a cada um dos quatro dideoxynucleotídeos com identificação fluorescente. Após a conclusão da aquisição de imagens de um bloco da célula de fluxo, a célula de fluxo é posicionada para expor o bloco seguinte. O processo é repetido até serem adquiridas as imagens de todos os blocos. Após a análise das imagens, o software executa a análise primária, que inclui a identificação de bases, a filtragem e o índice de qualidade.

## Análise

Quando o ensaio está concluído, o software de análise Local Run Manager inicia automaticamente para executar a análise secundária.

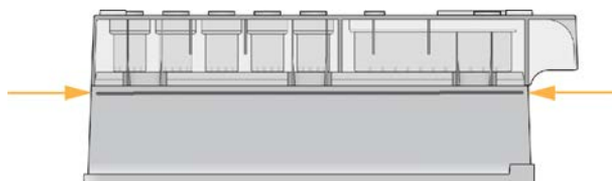
A análise secundária pode ser monitorizada utilizando uma ligação à Internet de outro computador, desde que o computador se encontre na mesma ligação de rede que o MiSeqDx. Consulte o *Local Run Manager v3 Software Reference Guide for MiSeqDx (Guia de referência do software Local Run Manager v3 para o MiSeqDx) (documento n.º 200003931)*.

## Preparar o cartucho de reagentes

As instruções que se seguem descrevem como descongelar o cartucho de reagentes utilizando um banho com água à temperatura ambiente.

1. Descongele o cartucho de reagentes num banho com água que contenha água desionizada à temperatura ambiente suficiente para mergulhar a base no cartucho de reagentes até à linha de água impressa no cartucho de reagentes. Não permita que a água exceda a linha de água máxima.
2. Retire o cartucho de reagentes do armazenamento de  $-25^{\circ}\text{C}$  a  $-15^{\circ}\text{C}$ .
3. Coloque o cartucho de reagentes num banho com água que contenha água desionizada à temperatura ambiente suficiente para mergulhar a base do cartucho de reagentes. Não permita que a água exceda a linha de água máxima impressa no cartucho de reagentes.

Figura 3 Linha de água máxima



4. Deixe o cartucho de reagentes descongelar no banho com água à temperatura ambiente até estar completamente descongelado.  
Os tempos de descongelamento variam entre aproximadamente 60 a 90 minutos, dependendo do tipo de cartucho de reagentes. Consulte o folheto informativo do ensaio para obter mais informações.
5. Remova o cartucho do banho com água e bata-o delicadamente na bancada para deslocar a água da base do cartucho. Seque a base do cartucho. Certifique-se de que não foi salpicada nenhuma água para a parte superior do cartucho de reagentes.

## Inspecionar o cartucho de reagentes

1. Inverta o cartucho de reagentes dez vezes para misturar os reagentes descongelados e, em seguida, verifique se todas as posições estão descongeladas.
2. Inspeção os reagentes nas posições 1, 2 e 4 para garantir que estão completamente misturados e sem precipitados.

**NOTA** É essencial que os reagentes no cartucho estejam completamente descongelados e misturados para garantir a sequenciação correta.

3. Bata levemente o cartucho na bancada para reduzir as bolhas de ar nos reagentes.

**NOTA** Os tubos da unidade de aspiração do MiSeqDx vão para o fundo de cada reservatório para aspirar os reagentes, por isso é importante que os reservatórios estejam isentos de bolhas de ar.

4. Coloque o cartucho de reagentes em gelo ou coloque de lado a uma temperatura entre 2°C e 8°C (até seis horas) até estar pronto para preparar o ensaio. Para obter os melhores resultados, avance diretamente para o carregamento de amostras e configuração do ensaio.

## Carregar bibliotecas de amostras para o cartucho

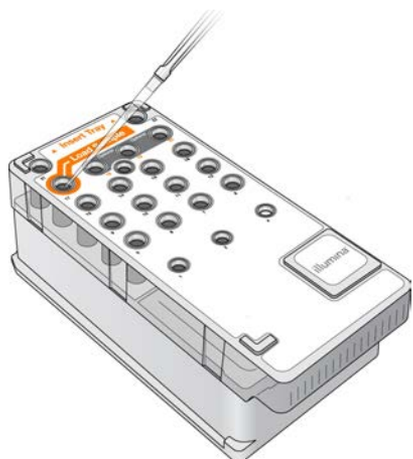
Quando o cartucho de reagentes está totalmente descongelado e pronto para utilizar, o operador pode carregar amostras no cartucho.

1. Utilize uma ponta de pipeta de 1 ml separada, limpa e vazia para perfurar o selo de alumínio sobre o reservatório no cartucho de reagentes identificado com **Load Samples** (Carregar amostras).

**NOTA** Não perfure qualquer outras posições de reagentes. As outras posições de reagentes são perfuradas automaticamente durante o ensaio.

2. Efetue a pipetagem de 600 µl de amostra preparada da biblioteca de amplicões diluídos (DAL, Diluted Amplicon Library) no reservatório **Load Samples** (Carregar amostras). Evite tocar no selo de alumínio.
3. Verifique se estão visíveis bolhas de ar no reservatório depois de carregar a amostra. Se estiverem presentes bolhas de ar, bata delicadamente no cartucho no banco para soltar as bolhas.

Figura 4 Carregar bibliotecas



4. Prossiga diretamente com os passos de configuração do ensaio utilizando a interface do Software operativo MiSeq (MOS).

## Iniciar sessão e seguir as indicações de sequenciação

1. No ecrã Home (Início), selecione **Sequence** (Sequência).
2. Se o ecrã de início de sessão abrir, introduza as credenciais do utilizador corretas e, em seguida, selecione **Next** (Seguinte). Depois de iniciar sessão, selecione **Sequence** (Sequência) de novo.
3. Selecione um ensaio na lista.
4. [Opcional] Selecione **Preview Samples** (Pré-visualizar amostras) para ver uma lista de amostras no ensaio.
5. Selecione **Next** (Seguinte).
6. Siga as indicações para carregar a célula de fluxo e os reagentes e configurar o ensaio (descrito nas secções seguintes).

## Limpar a célula de fluxo

A célula de fluxo está submersa num tampão de armazenamento num recipiente da célula de fluxo.

1. Calce um novo par de luvas sem pó.
2. Utilizando uma pinça de plástico, agarre na célula de fluxo pela base do cartucho de plástico e retire-a do recipiente da célula de fluxo.

Figura 5 Remover a célula de fluxo



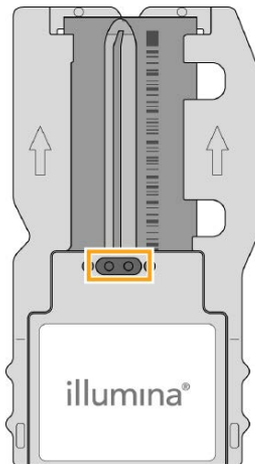
3. Enxague ligeiramente a célula de fluxo com água de grau laboratorial, garantindo que elimina os sais em excesso quer do vidro quer do cartucho de plástico.  
Os sais em excesso podem afetar a instalação da célula de fluxo no instrumento. Se os sais secarem na área de aquisição de imagens, a aquisição de imagens também pode ser afetada.

Figura 6 Enxaguar a célula de fluxo



4. Tendo cuidado em redor da junta da porta da célula de fluxo (realçada na ilustração seguinte), seque bem a célula de fluxo e o cartucho utilizando um pano de limpeza de lentes que não largue fiapos. Seque delicadamente a área da junta e do vidro adjacente.

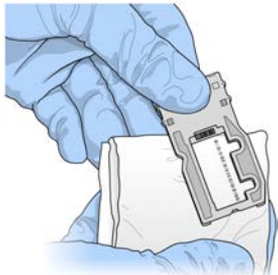
Figura 7 Portas e juntas da célula de fluxo



5. Limpe o vidro da célula de fluxo com um toalhete com álcool. Certifique-se de que o vidro não apresenta traços, impressões digitais e fiapos ou fibras de tecido.

**NOTA** Não utilize o toalhete com álcool na junta da porta da célula de fluxo.

Figura 8 Secar a célula de fluxo

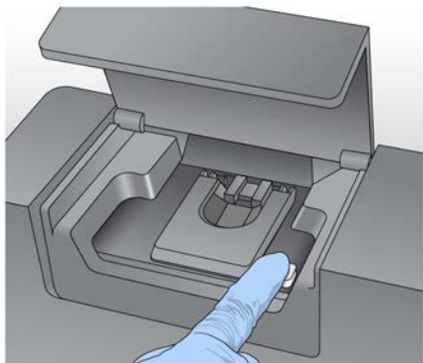


6. Seque o álcool em excesso com um pano de limpeza de lentes que não largue fiapos.
7. Certifique-se de que as portas da célula de fluxo estão isentas de obstruções e que a junta está bem instalada em redor das portas da célula de fluxo.  
Se a junta parecer deslocada, pressione delicadamente na mesma ao colocá-la no sítio até encaixar fixamente em redor das portas da célula de fluxo.

## Carregar a célula de fluxo

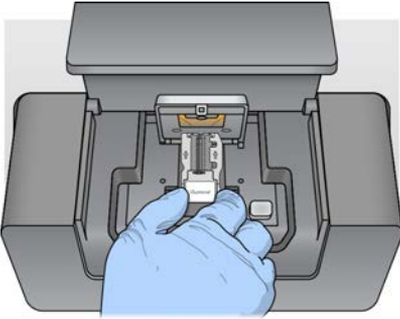
1. Levante a porta do compartimento da célula de fluxo e, em seguida, prima o botão de libertação do lado direito do trinco da célula de fluxo. O trinco da célula de fluxo abre-se.

Figura 9 Abrir o trinco da célula de fluxo



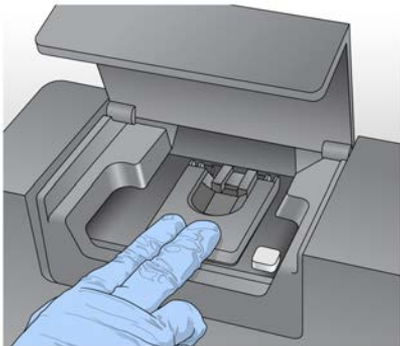
2. Certifique-se de que o estrado da célula de fluxo não contém fiapos. Se estiverem presentes fiapos ou outros detritos, limpe o estrado da célula de fluxo utilizando um toalhete com álcool ou um pano que não largue fiapos humedecido com etanol ou isopropanol. Limpe cuidadosamente a superfície do estrado da célula de fluxo até estar limpa e seca.
3. Ao segurar na célula de fluxo pelas extremidades do cartucho da célula de fluxo, coloque-a no estrado da célula de fluxo.

Figura 10 Colocar a célula de fluxo no estrado



4. Prima delicadamente o trinco da célula de fluxo para baixo para o fechar sobre a célula de fluxo. À medida que o trinco da célula de fluxo fecha, os pinos de alinhamento posicionam a célula de fluxo. Um clique audível indica que o trinco da célula de fluxo está encaixado.

Figura 11 Fechar o trinco da célula de fluxo



5. Se o software não identificar a RFID (Radio-Frequency Identification, identificação por radiofrequência) da célula de fluxo, consulte [Resolver falhas na leitura da RFID na página 42](#).

**NOTA** Se não for possível ler a RFID, as informações de identificação podem ser introduzidas manualmente. No entanto, o software permite a falha de apenas um dos três componentes com etiqueta RFID (célula de fluxo, cartucho de reagentes, SBS Solution MiSeqDx [PR2]) num ensaio de diagnóstico in vitro. Para mais informações, consulte [Resolver falhas na leitura da RFID na página 42](#).

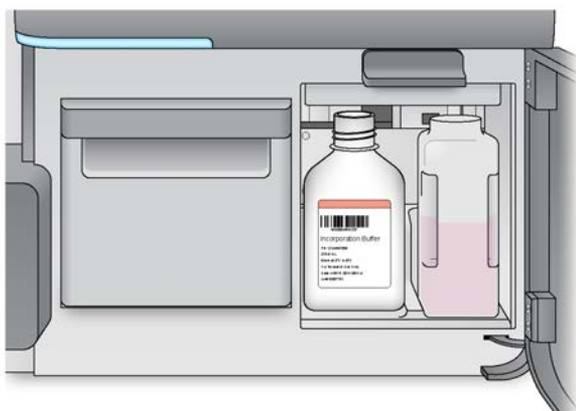
6. Feche a porta do compartimento da célula de fluxo.
7. Selecione **Next** (Seguinte).

## Carregar reagentes

### Carregar a SBS Solution MiSeqDx (PR2) e verificar o frasco de resíduos

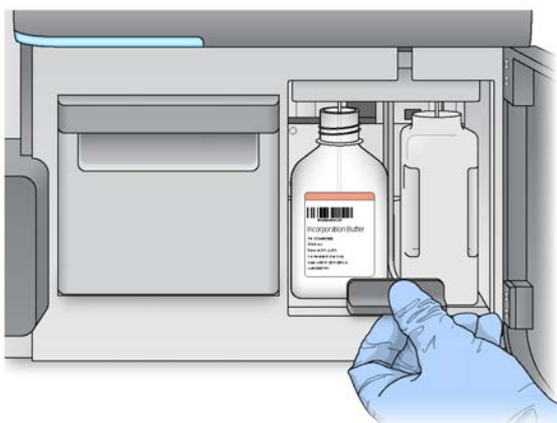
1. Remova o frasco de SBS Solution MiSeqDx (PR2) do armazenamento entre 2 °C e 8 °C. Inverta para misturar e, em seguida, remova a tampa.
2. Abra a porta do compartimento de reagentes.
3. Levante a pega da unidade de aspiração até ficar bloqueada no sítio.
4. Remova o frasco de lavagem e coloque o frasco de MiSeqDx SBS Solution (PR2).

Figura 12 Carregar o frasco de MiSeqDx SBS Solution (PR2).



5. Esvazie o conteúdo do frasco de resíduos no recipiente apropriado.
6. Baixe lentamente a pega da unidade de aspiração. Certifique-se de que as unidades de aspiração baixam nos frascos de SBS Solution MiSeqDx (PR2) e frascos de resíduos.

Figura 13 Baixar a pega da unidade de aspiração



7. Se o software não identificar a RFID do frasco de MiSeqDx SBS Solution (PR2), consulte [Resolver falhas na leitura da RFID na página 42](#).

**NOTA** Se não for possível ler a RFID, as informações de identificação podem ser introduzidas manualmente. No entanto, o software permite a falha de apenas um dos três componentes com etiqueta RFID (célula de fluxo, cartucho de reagentes, SBS Solution MiSeqDx [PR2]) num ensaio de diagnóstico in vitro. Para mais informações, consulte [Resolver falhas na leitura da RFID na página 42](#).

8. Selecione **Next** (Seguinte).

## Carregar o cartucho de reagentes

1. Abra a porta da unidade de refrigeração de reagentes.

**NOTA** Não deixe a porta da unidade de refrigeração de reagentes aberta durante períodos prolongados.

2. Mantenha o cartucho de reagentes na extremidade com a etiqueta da Illumina, e deslize o cartucho de reagentes na unidade de refrigeração de reagentes até o cartucho parar.

Figura 14 Carregar cartucho de reagentes



3. Feche a porta da unidade de refrigeração de reagentes.

4. Se o software não identificar a RFID do cartucho de reagentes, consulte [Resolver falhas na leitura da RFID na página 42](#).

**NOTA** Se não for possível ler a RFID, as informações de identificação podem ser introduzidas manualmente. No entanto, o software permite a falha de apenas um dos três componentes com etiqueta RFID (célula de fluxo, cartucho de reagentes, SBS Solution MiSeqDx [PR2]) num ensaio de diagnóstico in vitro. Para mais informações, consulte [Resolver falhas na leitura da RFID na página 42](#).

5. Para iniciar o ensaio, selecione uma das seguintes opções.

- Se o sistema não estiver configurado para iniciar automaticamente após uma verificação bem-sucedida, selecione **Start Run** (Iniciar ensaio).
- Se o sistema estiver configurado para iniciar automaticamente após uma verificação bem-sucedida, o ensaio de sequenciação inicia automaticamente. O operador não tem de estar presente. No entanto, se ocorrer algum erro durante a verificação, o ensaio não inicia automaticamente.

**NOTA** Se a temperatura da unidade de refrigeração de reagentes estiver fora do intervalo, poderá impedir o início do ensaio de sequenciação. Consulte [Resolver erros de temperatura na unidade de refrigeração de reagentes na página 45](#).

## Nota importante antes de iniciar o ensaio



### AVISO

**O MiSeqDx é sensível à vibração. Tocar no instrumento depois de iniciar um ensaio pode afetar adversamente os resultados de sequenciação.**

Depois de carregar o cartucho de reagente e fechar a porta do compartimento de reagentes, não abra o compartimento da célula de fluxo ou as portas do compartimento de reagentes. Não toque no monitor do instrumento, exceto para interromper o ensaio. Para mais informações, consulte [Interromper um ensaio na página 39](#).



### AVISO

Certifique-se de que fecha todos os ficheiros no MiSeqDx antes de iniciar um ensaio e não abra os ficheiros durante um ensaio.

## Monitorizar o ensaio

Durante um ensaio, monitorize o detalhe do ensaio utilizando o ecrã Sequencing (Sequenciação) no instrumento. O ecrã Sequencing (Sequenciação) é apenas de visualização.

Também pode utilizar o Local Run Manager para monitorizar um ensaio remotamente se o instrumento estiver ligado à mesma rede.

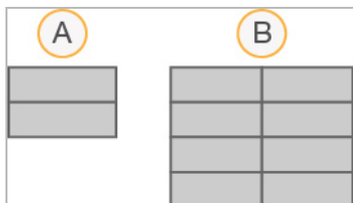
O Local Run Manager mostra o progresso do ensaio e as informações de sequenciação (total de clusters, % PF de clusters, leitura 1 e leitura 2 %>= Q30 e último ciclo com pontuação). Para mais informações, consulte [Software Local Run Manager na página 5](#).

1. No ecrã Sequencing (Sequenciação) do instrumento, monitorize o progresso do ensaio, as intensidades e os índices de qualidade que são apresentados.
  - **Run Progress** (Progresso do ensaio) — Apresenta o progresso do ensaio numa barra de estado e enumera o número de ciclos concluídos.

- **Intensity** (Intensidade) — Apresenta o valor das intensidades dos clusters do 90<sup>o</sup> percentil para cada bloco.

O gráfico na área de intensidade representa o número de blocos cuja aquisição de imagens está a ser realizada.

- Se for adquirida a imagem da célula de fluxo apenas na superfície superior, é apresentado um gráfico de uma única coluna.
- Se for adquirida a imagem da célula de fluxo na superfície superior e superfície inferior, é apresentado um gráfico de duas colunas.



- A. Indica dois blocos, apenas na superfície superior  
 B. Indica quatro blocos, superfície superior e inferior

- **Q-Score All Cycles** (Índice de qualidade de todos os ciclos) — Apresenta a percentagem média de bases superior a Q30, que é uma medição do índice de qualidade. Um índice de qualidade é uma previsão da probabilidade de uma identificação de bases incorreta. Os índices de qualidade são calculados após o ciclo 25.

Índice de qualidade	Probabilidade de identificação de bases incorreta
Q40	1 em 10 000
Q30	1 em 1000
Q20	1 em 100
Q10	1 em 10

- **Cluster Density (K/mm<sup>2</sup>)** (Densidade dos clusters [K/mm<sup>2</sup>]) — Apresenta o número de clusters por milímetro quadrado para o ensaio. Idealmente, espere uma densidade dos clusters de 800 K/mm<sup>2</sup>.

**NOTA** A pureza de uma identificação de bases é o rácio da intensidade do sinal mais elevado dividido pela soma dos dois sinais mais elevados. Se mais de uma identificação de bases apresentar um valor de pureza inferior a 0,6 nos primeiros 25 ciclos, as leituras não passam no filtro de qualidade.

- **Estimated Yield (Mb)** (Rendimento estimado [Mb]) — Apresenta o número projetado de bases identificadas para o ensaio, medido em megabases. Estes dados são apresentados apenas após o ciclo 25.
2. Quando o ensaio estiver concluído, é apresentado o botão Next (Seguinte). Reveja os resultados no ecrã Sequencing (Sequenciação) antes de continuar.

**NOTA** O ecrã Sequencing (Sequenciação) continua visível até selecionar Next (Seguinte). Depois de selecionar Next (Seguinte), não é possível regressar ao ecrã Sequencing (Sequenciação).

3. Selecione **Next** (Seguinte) para sair do ecrã Sequencing (Sequenciação) e prosseguir para uma lavagem pós-ensaio.

## Geração de modelos

O Real-Time Analysis (RTA) utiliza os primeiros quatro ciclos do ensaio de sequenciação para a geração de modelos. A geração de modelos é o processo através do qual são definidas as posições dos clusters sobre a superfície completa da célula de fluxo de acordo com a posição das coordenadas X e Y.

Após a geração do modelo das posições dos clusters, as imagens produzidas em cada ciclo subsequente de aquisição de imagens são alinhadas em relação ao modelo. As intensidades dos clusters individuais nos quatro canais de cores de nucleótidos são extraídas e as identificações de base são produzidas a partir das intensidades normalizadas dos clusters.

## Métricas do ensaio

As métricas do ensaio são apresentadas no ecrã Sequencing (Sequenciação) em diferentes pontos num ensaio. Durante os passos de geração de clusters, não são apresentadas quaisquer métricas.

Após o início da sequenciação, são apresentadas as seguintes métricas nos ciclos indicados:

Ciclo	Indicador
Ciclo 1–4	Intensidade
Ciclo 4–25	Intensidade e densidade do cluster
Ciclo 25 até à conclusão do ensaio	Intensidade, Densidade do cluster, % PF, Rendimento e Índices de qualidade

## Realizar uma lavagem pós-ensaio

A lavagem pós-ensaio é a lavagem padrão do instrumento realizada entre ensaios de sequenciação. Após a conclusão de um ensaio de sequenciação, realize sempre uma lavagem do instrumento. Siga as indicações do software para carregar os componentes de lavagem e realizar a lavagem. A lavagem pós-ensaio demora aproximadamente 20 minutos.

Inicie a lavagem diretamente após o ensaio. É necessária uma lavagem do instrumento antes de poder configurar um ensaio subsequente. Para realizar uma lavagem pós-ensaio noutra altura que não seja diretamente após um ensaio, utilize o comando no ecrã Perform Wash (Realizar lavagem) para iniciar a lavagem.

As lavagens regulares do instrumento garantem o desempenho contínuo nas seguintes formas:

- Eliminam quaisquer reagentes residuais das linhas de fluídicos e unidades de aspiração
- Impedem a acumulação de sais e a cristalização nas linhas de fluídicos e unidades de aspiração
- Impedem a contaminação cruzada do ensaio anterior

Tem a opção de realizar uma lavagem pós-ensaio que inclui uma lavagem da linha do modelo com uma solução de hipoclorito de sódio (NaOCl). A lavagem demora aproximadamente 30 minutos. Consulte [Procedimento com a lavagem da linha do modelo na página 28](#).

**NOTA** Deixe a célula de fluxo usada no instrumento. É necessário carregar uma célula de fluxo no instrumento para realizar uma lavagem do instrumento.

### Consumíveis fornecidos pelo utilizador

- Tween 20 (Sigma-Aldrich, catálogo n.º P7949)
- Água de grau laboratorial
- NaOCl (utilizar com uma lavagem pós-ensaio que inclui uma lavagem da linha do modelo)
- Tubo do MiSeq (ref.ª MS-102-9999) (para lavagens pós-ensaio que incluem uma lavagem da linha do modelo)

### Procedimento

1. Prepare uma solução de lavagem nova com Tween 20 e água de grau laboratorial conforme se segue:
  - a. Adicione 5 ml de 100% Tween 20 a 45 ml de água de grau laboratorial. Estes volumes resultam em 10% Tween 20.
  - b. Adicione 25 ml 10% Tween 20 a 475 ml de água de grau laboratorial. Estes volumes resultam numa solução de lavagem de 0,5% Tween 20.
  - c. Inverta várias vezes para misturar.

2. Prepare os componentes de lavagem com uma solução de lavagem de 0,5% Tween 20 nova, conforme se segue:
  - a. Adicione 6 ml de solução de lavagem a cada reservatório do tabuleiro de lavagem.
  - b. Adicione 350 ml de solução de lavagem ao frasco de lavagem de 500 ml.
3. No ecrã de lavagem pós-ensaio, selecione **Start Wash** (Iniciar lavagem). O software levanta automaticamente as unidades de aspiração na unidade de refrigeração de reagentes. Aguarde vários segundos para garantir que as unidades de aspiração são totalmente elevadas antes de continuar.

Não selecione **Perform optional template line wash** (Realizar a lavagem da linha do modelo opcional) no ecrã de lavagem pós-ensaio. A lavagem da linha do modelo exige um procedimento diferente. Consulte [Procedimento com a lavagem da linha do modelo na página 28](#).
4. Abra a porta do compartimento de reagentes e a porta da unidade de refrigeração de reagentes, e deslize o cartucho de reagente da unidade de refrigeração de reagentes.
5. Deslize o tabuleiro de lavagem na unidade de refrigeração de reagentes até parar e, em seguida, feche a porta da unidade de refrigeração de reagentes.
6. Levante a pega da unidade de aspiração na parte frontal do frasco de MiSeqDx SBS Solution (PR2) e frasco de resíduos até ficar bloqueada no sítio.
7. Remova o frasco de MiSeqDx SBS Solution (PR2) e substitua-o pelo frasco de lavagem.

**NOTA** Elimine o frasco de MiSeqDx SBS Solution (PR2) após cada ensaio. Não reutilize qualquer SBS Solution MiSeqDx (PR2) residual.

8. Remova o frasco de resíduos e elimine o conteúdo corretamente. Volte a colocar o frasco de resíduos no compartimento de reagentes.



#### AVISO

**Este conjunto de reagentes contém químicos potencialmente perigosos. Podem ocorrer lesões pessoais por inalação, ingestão, contacto da pele e contacto ocular.**

**Use equipamento de proteção, incluindo proteção ocular, luvas e bata de laboratório adequados para o risco de exposição. Manuseie os reagentes usados como resíduos químicos e elimine-os de acordo com a legislação e os regulamentos locais, regionais e nacionais aplicáveis.** Para informações adicionais ambientais, de segurança e de saúde, consulte as fichas de dados de segurança (FDS) em [support.illumina.com/sds.html](http://support.illumina.com/sds.html).

9. Baixe lentamente a pega da unidade de aspiração, garantindo que as unidades de aspiração baixam na direção do frasco de lavagem e frasco de resíduos.
10. Feche a porta do compartimento de reagentes.
11. Selecione **Next** (Seguinte). A lavagem pós-ensaio é iniciada.

Quando a lavagem estiver concluída, deixe a célula de fluxo usada, o tabuleiro de lavagem e o frasco de lavagem com a solução de lavagem residual no instrumento.

**NOTA** As unidades de aspiração permanecem na posição inferior, o que é normal. Deixe a solução de lavagem não usada no tabuleiro de lavagem e frasco de lavagem para impedir que as unidades de aspiração fiquem ressequidas e impedir a entrada de ar no sistema.

## Procedimento com a lavagem da linha do modelo

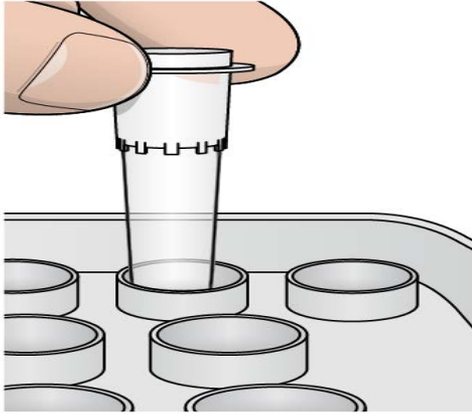
1. Prepare uma solução de lavagem nova com Tween 20 e água de grau laboratorial conforme se segue.
  - a. Adicione 5 ml de 100% Tween 20 a 45 ml de água de grau laboratorial. Estes volumes resultam em 10% Tween 20.
  - b. Adicione 25 ml 10% Tween 20 a 475 ml de água de grau laboratorial. Estes volumes resultam numa solução de lavagem de 0,5% Tween 20.
  - c. Inverta cinco vezes para misturar.
2. Prepare uma solução de lavagem nova com NaOCl e água de grau laboratorial conforme se segue.
  - a. Adicione 36 µl de 5% NaOCl a 864 µl de água de grau laboratorial. Estes volumes resultam numa diluição de 1:25 NaOCl.
  - b. Adicione 50 µl da solução de 1:25 NaOCl a 950 µl da água de grau laboratorial num tubo do MiSeq (ref.<sup>a</sup> MS-102-9999).

**NOTA** É importante utilizar a concentração correta de NaOCl. Certifique-se de que verifica a percentagem de NaOCl na etiqueta do produto. Se a concentração for demasiado alta, poderá provocar a falha da geração de clusters nos ensaios subsequentes. Se não estiver disponível 5% NaOCl, crie uma solução de 1 ml de 0,01% NaOCl em água de grau laboratorial. Não utilize NaOCl com uma lavagem de manutenção ou uma lavagem para suspensão.

3. Prepare os componentes de lavagem com uma solução de lavagem nova, conforme se segue.
  - a. Adicione 6 ml de solução de lavagem a cada reservatório do tabuleiro de lavagem.
  - b. Adicione 350 ml de solução de lavagem ao frasco de lavagem de 500 ml.

4. Introduza o tubo do MiSeq que contém a solução de lavagem de 0,01% NaOCl na posição 17 do tabuleiro de lavagem até o gargalo do tubo estar nivelado com o tabuleiro. O tubo afasta a solução de lavagem de Tween 20 e água de grau laboratorial da posição 17.

Figura 15 Tubo do MiSeq na posição 17 do tabuleiro de lavagem



**NOTA** Certifique-se de que introduz o tubo do MiSeq com NaOCl apenas na posição 17. Introduzir o tubo noutra posição pode provocar a falha da geração de clusters nos ensaios subsequentes e danificar o sistema de fluídicos do instrumento MiSeqDx.

5. Quando o ensaio estiver concluído, selecione **Start Wash** (Iniciar lavagem). O software levanta automaticamente as unidades de aspiração na unidade de refrigeração de reagentes.
6. Selecione **Perform optional template line wash** (Realizar a lavagem da linha do modelo opcional) no ecrã Post-Run Wash (Lavagem pós-ensaio).
7. Abra a porta do compartimento de reagentes e a porta da unidade de refrigeração de reagentes, e deslize o cartucho de reagente da unidade de refrigeração de reagentes.
8. Deslize o tabuleiro de lavagem na unidade de refrigeração de reagentes até parar e, em seguida, feche a porta da unidade de refrigeração de reagentes.
9. Levante a pega da unidade de aspiração na parte frontal do frasco de PR2 e frasco de resíduos até ficar bloqueada no sítio.
10. Remova o frasco de PR2 e substitua-o pelo frasco de lavagem.

11. Remova o frasco de resíduos e elimine o conteúdo corretamente. Volte a colocar o frasco de resíduos no compartimento de reagentes.



#### AVISO

**Este conjunto de reagentes contém químicos potencialmente perigosos. Podem ocorrer lesões pessoais por inalação, ingestão, contacto da pele e contacto ocular. Use equipamento de proteção, incluindo proteção ocular, luvas e bata de laboratório adequados para o risco de exposição. Manuseie os reagentes usados como resíduos químicos e elimine-os de acordo com a legislação e os regulamentos locais, regionais e nacionais aplicáveis. Para informações adicionais ambientais, de segurança e de saúde, consulte as fichas de dados de segurança (FDS) em [support.illumina.com/sds.html](https://support.illumina.com/sds.html).**

12. Baixe lentamente a pega da unidade de aspiração, garantindo que as unidades de aspiração baixam na direção do frasco de lavagem e frasco de resíduos.
13. Feche a porta do compartimento de reagentes.
14. Selecione **Next** (Seguinte). A lavagem pós-ensaio é iniciada.

Quando a lavagem estiver concluída, deixe a célula de fluxo usada, o tabuleiro de lavagem e o frasco de lavagem com a solução de lavagem residual no instrumento.

**NOTA** As unidades de aspiração permanecem na posição inferior, o que é normal. Deixe a solução de lavagem não usada no tabuleiro de lavagem e frasco de lavagem para impedir que as unidades de aspiração fiquem ressequidas e impedir a entrada de ar no sistema.

# Manutenção

## Frequência de manutenção

Efetue as atividades de manutenção descritas neste capítulo nos intervalos apresentados nas tabelas que se seguem.

Tabela 1 Manutenção durante o funcionamento normal

Atividade	Mensalmente	Conforme necessário
Lavagem de manutenção	X	
Lavagem para suspensão		Para preparar para inatividade (≥ 7 dias de inutilização)
Encerramento do instrumento		X

Tabela 2 Manutenção durante a inatividade (≥ 7 dias de inutilização)

Atividade	Mensalmente	Conforme necessário
Lavagem para suspensão	X	
Encerramento do instrumento		X

## Manutenção preventiva

A Illumina recomenda realizar uma manutenção preventiva por ano civil. Se não tiver em vigor um contrato de assistência, contacte o seu Gestor de conta territorial ou a Assistência técnica da Illumina para organizar um serviço de manutenção preventiva cobrável.

## Realizar uma lavagem de manutenção

Para garantir um ótimo desempenho, realize uma lavagem de manutenção a cada 30 dias. A lavagem de manutenção demora cerca de 90 minutos a concluir. A lavagem inclui uma série de três passos de lavagem que lavam completamente o sistema utilizando uma solução de lavagem de água de grau laboratorial misturada com Tween 20.

Pode configurar o seu instrumento para realizar uma lavagem de manutenção, em vez de uma lavagem pós-ensaio, entre ensaios. Consulte [Definir a opção de lavagem pós-ensaio na página 10](#).

### Consumíveis fornecidos pelo utilizador

- Tween 20 (Sigma-Aldrich, catálogo n.º P7949)
- Água de grau laboratorial



## ATENÇÃO

Feche sempre a porta da unidade de refrigeração de reagentes depois de carregar o tabuleiro de lavagem e antes de iniciar uma lavagem. Este passo impede potenciais ferimentos que podem ocorrer se as suas mãos se encontrarem no percurso das unidades de aspiração quando estas são baixadas.

## Procedimento

1. Certifique-se de que uma célula de fluxo usada está carregada no instrumento.
2. No ecrã Home (Início), selecione **Perform Wash** (Realizar lavagem).
3. No ecrã Perform Wash (Realizar lavagem), selecione **Maintenance Wash** (Lavagem de manutenção). O software levanta automaticamente as unidades de aspiração na unidade de refrigeração de reagentes.

**NOTA** Utilize sempre uma solução de lavagem nova para cada passo de lavagem. Reutilizar a solução de lavagem da lavagem anterior pode voltar a colocar resíduos nas linhas de fluidicos.

## Realizar a primeira lavagem

1. Prepare uma solução de lavagem nova com Tween 20 e água de grau laboratorial conforme se segue:
  - a. Adicione 5 ml de 100% Tween 20 a 45 ml de água de grau laboratorial. Estes volumes resultam em 10% Tween 20.
  - b. Adicione 25 ml 10% Tween 20 a 475 ml de água de grau laboratorial. Estes volumes resultam numa solução de lavagem de 0,5% Tween 20.
  - c. Inverta várias vezes para misturar.
2. Prepare os componentes de lavagem com uma solução de lavagem de 0,5% Tween 20 nova, conforme se segue:
  - a. Adicione 6 ml de solução de lavagem a cada reservatório do tabuleiro de lavagem.
  - b. Adicione 350 ml de solução de lavagem ao frasco de lavagem de 500 ml.

3. Coloque o tabuleiro de lavagem e o frasco de lavagem no instrumento:
  - a. Abra a porta do compartimento de reagentes e a porta da unidade de refrigeração de reagentes, e deslize o cartucho de reagente ou o tabuleiro de lavagem na unidade de refrigeração de reagentes.
  - b. Deslize o tabuleiro de lavagem na unidade de refrigeração de reagentes até parar. Feche a porta da unidade de refrigeração de reagentes.
  - c. Levante a pega da unidade de aspiração na parte frontal do frasco de MiSeqDx SBS Solution (PR2) e frasco de resíduos até ficar bloqueado no sítio, e volte a colocar o frasco de MiSeqDx SBS Solution (PR2) com o frasco de lavagem.

**NOTA** Elimine o frasco de MiSeqDx SBS Solution (PR2) após cada ensaio. Não reutilize qualquer SBS Solution MiSeqDx (PR2) residual.

- d. Remova o frasco de resíduos e elimine o conteúdo corretamente. Volte a colocar o frasco de resíduos no compartimento de reagentes.
  - e. Baixe lentamente a pega da unidade de aspiração, garantindo que as unidades de aspiração baixam na direção do frasco de lavagem e frasco de resíduos.
  - f. Feche a porta do compartimento de reagentes.
4. Selecione **Next** (Seguinte). A primeira lavagem é iniciada.

### **Realizar a segunda lavagem**

1. Prepare uma solução de lavagem nova com Tween 20 e água de grau laboratorial conforme se segue:
  - a. Adicione 5 ml de 100% Tween 20 a 45 ml de água de grau laboratorial. Estes volumes resultam em 10% Tween 20.
  - b. Adicione 25 ml 10% Tween 20 a 475 ml de água de grau laboratorial. Estes volumes resultam numa solução de lavagem de 0,5% Tween 20.
  - c. Inverta várias vezes para misturar.
2. Quando a primeira lavagem estiver concluída, remova o tabuleiro de lavagem e o frasco de lavagem, e elimine a solução de lavagem residual.
3. Volte a encher os componentes de lavagem com uma solução de lavagem de 0,5% Tween 20 nova, conforme se segue:
  - a. Adicione 6 ml de solução de lavagem a cada reservatório do tabuleiro de lavagem.
  - b. Adicione 350 ml de solução de lavagem ao frasco de lavagem de 500 ml.
4. Coloque o tabuleiro de lavagem e o frasco de lavagem, conforme se segue:
  - a. Deslize o tabuleiro de lavagem na unidade de refrigeração de reagentes até parar. Feche a porta da unidade de refrigeração de reagentes.

- b. Coloque o frasco de lavagem e baixe lentamente a pega da unidade de aspiração, garantindo que as unidades de aspiração baixam na direção do frasco de lavagem e frasco de resíduos.
  - c. Feche a porta do compartimento de reagentes.
5. Selecione **Next** (Seguinte). A segunda lavagem é iniciada.

## Realizar a lavagem final

1. Prepare uma solução de lavagem nova com Tween 20 e água de grau laboratorial conforme se segue:
  - a. Adicione 5 ml de 100% Tween 20 a 45 ml de água de grau laboratorial. Estes volumes resultam em 10% Tween 20.
  - b. Adicione 25 ml 10% Tween 20 a 475 ml de água de grau laboratorial. Estes volumes resultam numa solução de lavagem de 0,5% Tween 20.
  - c. Inverta várias vezes para misturar.
2. Quando a segunda lavagem estiver concluída, remova o tabuleiro de lavagem e o frasco de lavagem, e elimine a solução de lavagem residual.
3. Volte a encher os componentes de lavagem com uma solução de lavagem de 0,5% Tween 20 nova, conforme se segue:
  - a. Adicione 6 ml de solução de lavagem a cada reservatório do tabuleiro de lavagem.
  - b. Adicione 350 ml de solução de lavagem ao frasco de lavagem de 500 ml.
4. Coloque o tabuleiro de lavagem e o frasco de lavagem, conforme se segue:
  - a. Deslize o tabuleiro de lavagem na unidade de refrigeração de reagentes até parar. Feche a porta da unidade de refrigeração de reagentes.
  - b. Coloque o frasco de lavagem e baixe lentamente a pega da unidade de aspiração, garantindo que as unidades de aspiração baixam na direção do frasco de lavagem e frasco de resíduos.
  - c. Feche a porta do compartimento de reagentes.
5. Selecione **Next** (Seguinte). A lavagem final é iniciada.

## Após a lavagem

Quando a lavagem estiver concluída, deixe a célula de fluxo usada, o tabuleiro de lavagem e o frasco de lavagem com a solução de lavagem residual no instrumento.

**NOTA** As unidades de aspiração permanecem na posição inferior, o que é normal. Deixe a solução de lavagem não usada no tabuleiro de lavagem e frasco de lavagem para impedir que as unidades de aspiração fiquem ressequidas e impedir a entrada de ar no sistema.

## Efetuar uma lavagem para suspensão

Se não existirem planos para utilizar o instrumento nos próximos 7 dias, prepare o instrumento para a inatividade ao efetuar uma lavagem para suspensão. A lavagem para suspensão prepara as linhas de fluídicos para a inatividade e efetua duas lavagens consecutivas que eliminam qualquer acumulação de sais ou reagentes residuais. Cada lavagem demora aproximadamente 60 minutos. Permita cerca de duas horas para concluir a lavagem para suspensão.

Quando a lavagem para suspensão estiver concluída, o instrumento encontra-se no modo de suspensão e é apresentada uma mensagem no ecrã Home (Início) indicando o estado do instrumento. Quando o instrumento se encontra no modo de suspensão, deve realizar a lavagem de manutenção antes de poder iniciar um ensaio de sequenciação.

**NOTA** A Illumina recomenda repetir a lavagem para suspensão *a cada 30 dias* em que o instrumento permanece inativo.

### Consumíveis fornecidos pelo utilizador

- Tween 20 (Sigma-Aldrich, catálogo n.º P7949)
- Água laboratorial ou água desionizada (para as diretrizes sobre água laboratorial, consulte o *Guia de preparação do centro clínico do MiSeqDx (documento n.º 15070066\_por)*)

### Procedimento

1. Certifique-se de que uma célula de fluxo usada está carregada no instrumento.
2. No ecrã Home (Início), selecione **Perform Wash** (Realizar lavagem).
3. No ecrã Wash Options (Opções de lavagem), selecione **Standby Wash** (Lavagem para suspensão). O software levanta automaticamente as unidades de aspiração na unidade de refrigeração de reagentes.

**NOTA** Utilize sempre uma solução de lavagem nova para cada passo de lavagem. Reutilizar a solução de lavagem da lavagem anterior pode voltar a colocar resíduos nas linhas de fluídicos.

### Realizar a primeira lavagem

1. Prepare uma solução de lavagem nova com Tween 20 e água de grau laboratorial conforme se segue:
  - a. Adicione 5 ml de 100% Tween 20 a 45 ml de água de grau laboratorial. Estes volumes resultam em 10% Tween 20.
  - b. Adicione 25 ml 10% Tween 20 a 475 ml de água de grau laboratorial. Estes volumes resultam numa solução de lavagem de 0,5% Tween 20.

- c. Inverta várias vezes para misturar.
2. Prepare os componentes de lavagem com uma solução de lavagem de 0,5% Tween 20 nova, conforme se segue:
  - a. Adicione 6 ml de solução de lavagem a cada reservatório do tabuleiro de lavagem.
  - b. Adicione 350 ml de solução de lavagem ao frasco de lavagem de 500 ml.
3. Coloque o tabuleiro de lavagem e o frasco de lavagem no instrumento:
  - a. Abra a porta do compartimento de reagentes e a porta da unidade de refrigeração de reagentes, e deslize o cartucho de reagente ou o tabuleiro de lavagem na unidade de refrigeração de reagentes.
  - b. Deslize o tabuleiro de lavagem na unidade de refrigeração de reagentes até parar. Feche a porta da unidade de refrigeração de reagentes.
  - c. Levante a pega da unidade de aspiração na parte frontal do frasco de MiSeqDx SBS Solution (PR2) e frasco de resíduos até ficar bloqueado no sítio, e volte a colocar o frasco de MiSeqDx SBS Solution (PR2) com o frasco de lavagem.

**NOTA** Elimine o frasco de MiSeqDx SBS Solution (PR2) após cada ensaio. Não reutilize qualquer SBS Solution MiSeqDx (PR2) residual.

- d. Remova o frasco de resíduos e elimine o conteúdo corretamente. Volte a colocar o frasco de resíduos no compartimento de reagentes.
  - e. Baixe lentamente a pega da unidade de aspiração, garantindo que as unidades de aspiração baixam na direção do frasco de lavagem e frasco de resíduos.
  - f. Feche a porta do compartimento de reagentes.
4. Selecione **Next** (Seguinte). A primeira lavagem é iniciada.

## Realizar a segunda lavagem

1. Prepare uma solução de lavagem nova com Tween 20 e água de grau laboratorial conforme se segue:
  - a. Adicione 5 ml de 100% Tween 20 a 45 ml de água de grau laboratorial. Estes volumes resultam em 10% Tween 20.
  - b. Adicione 25 ml 10% Tween 20 a 475 ml de água de grau laboratorial. Estes volumes resultam numa solução de lavagem de 0,5% Tween 20.
  - c. Inverta várias vezes para misturar.
2. Quando a primeira lavagem estiver concluída, remova o tabuleiro de lavagem e o frasco de lavagem, e elimine a solução de lavagem residual.
3. Volte a encher os componentes de lavagem com uma solução de lavagem de 0,5% Tween 20 nova, conforme se segue:

- a. Adicione 6 ml de solução de lavagem a cada reservatório do tabuleiro de lavagem.
  - b. Adicione 350 ml de solução de lavagem ao frasco de lavagem de 500 ml.
4. Coloque o tabuleiro de lavagem e o frasco de lavagem, conforme se segue:
- a. Deslize o tabuleiro de lavagem na unidade de refrigeração de reagentes até parar. Feche a porta da unidade de refrigeração de reagentes.
  - b. Coloque o frasco de lavagem e baixe lentamente a pega da unidade de aspiração, garantindo que as unidades de aspiração baixam na direção do frasco de lavagem e frasco de resíduos.
  - c. Feche a porta do compartimento de reagentes.
5. Selecione **Next** (Seguinte). A segunda lavagem é iniciada.

## Após a lavagem

Quando a lavagem estiver concluída, deixe a célula de fluxo usada, o tabuleiro de lavagem e o frasco de lavagem com a solução de lavagem residual no instrumento.

**NOTA** As unidades de aspiração permanecem na posição inferior, o que é normal. Deixe a solução de lavagem não usada no tabuleiro de lavagem e frasco de lavagem para impedir que as unidades de aspiração fiquem ressequidas e impedir a entrada de ar no sistema.

## Encerrar o instrumento

É recomendável deixar sempre o instrumento ligado. No entanto, se for necessário desligar o instrumento, utilize o procedimento seguinte para encerrar o Windows e preparar as linhas de fluídicos.

1. Realize uma lavagem de manutenção. Para mais informações, consulte [Procedimento na página 32](#).
2. Remova o frasco de resíduos e elimine o conteúdo corretamente. Volte a colocar o frasco de resíduos no compartimento de reagentes.
3. Feche a porta do compartimento de reagentes.
4. No menu principal, selecione **Shut Down Instrument** (Encerrar instrumento). Este comando encerra o software do instrumento.
5. Coloque o interruptor de alimentação na posição OFF (Desligado).

**NOTA** Se o instrumento for desligado, aguarde *no mínimo* 60 segundos antes de colocar o interruptor de alimentação novamente na posição ON (Ligado).

# Resolução de problemas

## Introdução

Esta secção descreve os passos de resolução de problemas comuns que devem ser implementados antes de contactar o Suporte Técnico da Illumina. Para a maioria dos erros, é apresentada uma mensagem no ecrã com instruções para corrigir o erro.

Para questões técnicas, visite as páginas de assistência do MiSeqDx no sítio Web da Illumina. As páginas de assistência fornecem o acesso a documentação, transferências e perguntas mais frequentes. Para o acesso a boletins de assistência, inicie sessão na sua conta MyIllumina.

Para problemas com a qualidade do ensaio ou desempenho, contacte o Suporte Técnico da Illumina. Para mais informações, consulte [Assistência técnica na página 53](#).

Os representantes do Suporte Técnico da Illumina normalmente solicitam cópias de ficheiros específicos do ensaio para resolver problemas. Pode utilizar a funcionalidade Bundle Logs (Agrupar registos) no ecrã Manage Files (Gerir ficheiros) para combinar e comprimir os ficheiros necessários para a resolução de problemas.

## Agrupar registos para a resolução de problemas

Agrupar registos é uma funcionalidade que agrupa ficheiros para enviar para o Suporte Técnico da Illumina para fins de resolução de problemas. Utilize o separador Bundle Logs (Agrupar registos) no ecrã Manage files (Gerir ficheiros) para seleccionar um grupo de ficheiros, designado um *conjunto*. O conjunto é comprimido automaticamente.

A funcionalidade Agrupar registos agrupa os ficheiros de um ensaio em um tipo de conjunto de cada vez. Repita o procedimento para Agrupar registos para cada ensaio e tipo de conjunto solicitado pelo Suporte Técnico da Illumina.

1. No ecrã Manage Files (Gerir ficheiros), selecione o separador Bundle Logs (Agrupar registos).
2. Selecione **Browse** (Procurar) para aceder à localização da pasta MiSeqOutput.
3. Selecione a caixa junto ao ensaio.
4. Selecione **Bundle Logs** (Agrupar registos).

Abre-se um ecrã Bundle Files (Agrupar ficheiros) com informações sobre o conjunto, incluindo uma lista de ficheiros individuais que o conjunto contém.

Para mais informações sobre as pastas e os ficheiros individuais da funcionalidade Agrupar registos, consulte a *MiSeq Output and Analysis Folders Quick Reference Card (Ficha de referência rápida das pastas de análise e do MiSeqOutput)* (documento n.º 15034791).

5. Selecione **Next** (Seguinte).
6. Aceda à localização onde pretende guardar os ficheiros do conjunto comprimidos.

7. Selecione **Save** (Guardar).  
Quando o agrupamento de ficheiros terminar, reabre-se o separador Bundle Logs (Agrupar registos).
8. Envie o conjunto comprimido para o Suporte Técnico da Illumina.

## Executar a verificação do sistema

É possível executar algumas verificações do sistema antes de contactar o Suporte Técnico da Illumina, tal como o teste do volume. Um teste do volume verifica o estado do sistema de fluídicos ao estimar o volume do fluxo à medida que as bolhas passam pelos sensores. Para mais informações, consulte [Efetuar um teste do volume na página 44](#).



### ATENÇÃO

Os testes de ponta/inclinação e ótica total exigem uma célula de fluxo especial e devem ser realizados apenas por um técnico da Illumina.

1. No menu principal, selecione **System Check** (Verificação do sistema).
2. Proceda a uma das seguintes ações:
  - Selecione os testes individuais que pretende executar.
  - Escolha **Select All** (Selecionar tudo) para realizar todos os testes.
3. Selecione **Next** (Seguinte).  
Quando estiver concluído, os resultados do teste são apresentados no ecrã.
4. [Opcional] Selecione **Show Details** (Mostrar detalhes) para ver um resumo dos resultados na interface do software.
5. [Opcional] Selecione **Export Results** (Exportar resultados) para exportar os resultados num formato de ficheiro \*.csv para uma unidade USB.
6. Selecione **Done** (Concluído).

## Interromper ou parar um ensaio

O MiSeqDx foi concebido para realizar um ensaio do início ao fim sem a intervenção do utilizador. No entanto, é possível interromper um ensaio ou parar um ensaio no ecrã Sequencing (Sequenciação).

### Interromper um ensaio

Pode interromper temporariamente um ensaio antes de estar concluído. Por exemplo, é possível interromper um ensaio se suspeitar que o frasco de resíduos está cheio. É possível retomar os ensaios interrompidos.

Quando seleciona **Pause** (Pausa), o comando atual é concluído antes de interromper o ensaio e colocar a célula de fluxo num estado seguro.



## ATENÇÃO

Não interrompa um ensaio durante a geração de clusters ou nos primeiros cinco ciclos de sequenciação. Não é possível retomar um ensaio que tenha sido interrompido durante este período.

Para interromper um ensaio a partir do ecrã Sequencing (Sequenciação), selecione **Pause** (Pausa). O botão muda para **Resume** (Retomar).

Quando estiver pronto para retomar o ensaio, selecione **Resume** (Retomar).

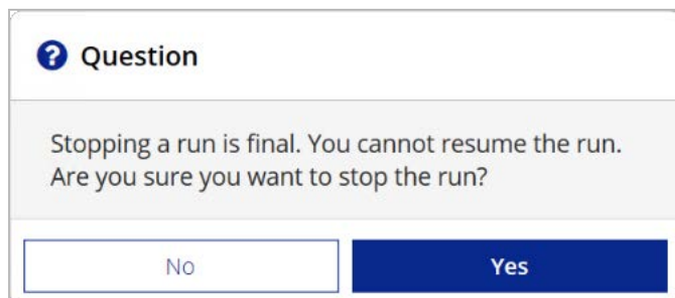
## Parar um ensaio

Pode interromper um ensaio durante a sequenciação antes da conclusão do ensaio utilizando o botão **Stop** (Parar) no ecrã Sequencing (Sequenciação). Pode parar um ensaio se o ensaio tiver sido configurado incorretamente, se a qualidade dos dados for insuficiente ou se surgir um erro no hardware.

Quando um ensaio é parado, o comando atual não é concluído e o estrado da célula de fluxo move-se para a posição de avanço. A análise primária continua para o último ciclo concluído.

Para parar um ensaio a partir do ecrã Sequencing (Sequenciação), selecione **Stop** (Parar). Quando um ensaio é parado, o comando atual não é concluído e o estrado da célula de fluxo move-se para a posição de avanço. A análise primária continua para o último ciclo concluído.

Figura 16 Parar um ensaio



*Parar um ensaio é uma ação final.* Não é possível retomar um ensaio parado. A única opção é prosseguir para uma lavagem do instrumento.

## Levantar manualmente as unidades de aspiração do cartucho de reagentes

As unidades de aspiração do cartucho de reagentes poderão não elevar-se automaticamente caso um ensaio tenha sido interrompido inesperadamente ou caso tenha ocorrido um erro durante o ensaio. Para remover o cartucho de reagentes, levante manualmente as unidades de aspiração do cartucho de reagentes.

1. No ecrã Home (Início), selecione **Perform Wash** (Realizar lavagem).
2. Selecione **Raise Sippers** (Levantar unidades de aspiração).
3. Remova o cartucho de reagentes.

## Resolver erros de configuração do ensaio

Se qualquer verificação pré-ensaio falhar, é apresentado um ícone vermelho **X** junto ao item. É apresentada uma mensagem no ecrã que descreve o erro e como corrigi-lo.

Error (Erro)	Ação
<b>X Flow Rate Measured</b> (Taxa de fluxo medida)	<p>Abre-se o ecrã de verificação da taxa de fluxo. Utilize a lista pendente ou o teclado no ecrã para introduzir o seguinte:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Solução: <b>PR2</b></li> <li>• Volume: <b>250</b></li> <li>• Taxa de aspiração: <b>2500</b></li> <li>• Taxa de distribuição: <b>2500</b></li> </ul> <p>Selecione <b>Pump</b> (Bombear). Se o erro persistir, defina o volume para bombear 500 µl de SBS Solution MiSeqDx (PR2) e repita o processo. Quando os fluidos tiverem sido bombeados, selecione <b>Restart Check</b> (Reiniciar verificação).</p> <p>Quando a verificação pré-ensaio é bem-sucedida, o botão <b>Start Run</b> (Iniciar ensaio) fica ativo.</p> <p>Se a verificação do fluxo falhar novamente, volte a instalar a célula de fluxo para garantir que o fluxo não é interrompido devido a um desalinhamento. Inspeccione a junta da célula de fluxo para verificar se estão presentes fiapos ou alguma irregularidade.</p>
<b>X Free Disk Space</b> (Espaço em disco livre)	<p>Se o espaço em disco for pouco, é apresentada uma mensagem que indica a quantidade de espaço em disco necessária. Utilize a funcionalidade <b>Manage Files</b> (Gerir ficheiros) para libertar o espaço necessário do computador do instrumento.</p>
<b>X Network Connection Active</b> (Ligação de rede ativa)	<p>Certifique-se de que o cabo de rede está ligado ao instrumento.</p> <p>Se a ligação de rede não for restaurada, selecione <b>Reboot</b> (Reinicializar) no ecrã Manage Instrument (Gerir instrumento) para reinicializar o software.</p> <p>Se, mesmo assim, a ligação não for restaurada, selecione <b>Shut Down</b> (Encerrar) no ecrã Manage Instrument (Gerir instrumento) e, em seguida, desligue o instrumento utilizando o interruptor de alimentação. Aguarde pelo menos 60 segundos e, em seguida, ligue o instrumento e inicie o software.</p>

Error (Erro)	Ação
<p><b>X Primary Analysis Ready (Análise primária pronta)</b></p>	<p>A análise primária do ensaio anterior não foi concluída. O tempo predefinido para permitir a conclusão da análise primária é uma hora, sendo apresentada uma contagem decrescente no ecrã. As opções são aguardar uma hora ou selecionar <b>Terminate Analysis</b> (Terminar análise). As análises secundárias param para quaisquer ciclos incompletos.</p>

## Resolver falhas na leitura da RFID

São acionadas falhas RFID se:

- O componente carregado não fizer parte de um kit de diagnóstico *in vitro*.
- O componente carregado não faz parte do kit identificado pelo módulo do Local Run Manager.
- Está presente uma falha técnica na leitura da etiqueta RFID no componente.

Poderão utilizar-se os passos seguintes para resolver falhas RFID resultantes de uma falha técnica.

**NOTA** É permitida uma análise de diagnóstico para a falha na leitura de uma RFID. Se não for possível efetuar a leitura da RFID de dois consumíveis, o software não pode prosseguir para o passo de configuração de ensaio seguinte. Se este erro ocorrer, contacte o Suporte Técnico da Illumina.

### Célula de fluxo

1. Tente sempre efetuar a leitura da RFID antes de continuar. Para tal, abra e, em seguida, feche a porta do compartimento da célula de fluxo.
2. Se a RFID falhar uma segunda vez, selecione **Get Code** (Obter código). Contacte o Suporte Técnico da Illumina para obter um código de contorno temporário da RFID. Um código de contorno temporário expira em sete dias.
3. Introduza o código de contorno temporário utilizando o teclado no ecrã.
4. Selecione **Next** (Seguinte).
5. Introduza as seguintes informações:
  - O número do código de barras da célula de fluxo, que se encontra na etiqueta do recipiente da célula de fluxo diretamente por baixo do código de barras
  - Referência da célula de fluxo
6. Selecione **Next** (Seguinte) para continuar para o ecrã Load Flow Cell (Carregar célula de fluxo).
7. Selecione **Next** (Seguinte) para continuar para o próximo passo de configuração do ensaio.

### Frasco de MiSeqDx SBS Solution (PR2)

1. Tente sempre efetuar a leitura da RFID antes de continuar. Para tal, levante e, em seguida, baixe a pega da unidade de aspiração de reagentes.
2. Se a RFID falhar uma segunda vez, selecione **Get Code** (Obter código).  
Contacte o Suporte Técnico da Illumina para obter um código de contorno temporário da RFID.  
Um código de contorno temporário expira em sete dias.
3. Introduza o código de contorno temporário utilizando o teclado no ecrã.
4. Selecione **Next** (Seguinte).
5. Introduza as seguintes informações:
  - O número do código de barras do frasco de MiSeqDx SBS Solution (PR2), que se encontra no frasco de MiSeqDx SBS Solution (PR2) diretamente por baixo do código de barras
  - Referência do frasco de MiSeqDx SBS Solution (PR2)
6. Selecione **Next** (Seguinte) para continuar para o ecrã Load Reagents (Carregar reagentes).
7. Selecione **Next** (Seguinte) para continuar para o próximo passo de configuração do ensaio.

### Cartucho de reagentes

1. Tente sempre efetuar a leitura da RFID antes de continuar. Para tal, abra e, em seguida, feche a porta da unidade de refrigeração de reagentes.
2. Se a RFID falhar uma segunda vez, selecione **Get Code** (Obter código).  
Contacte o Suporte Técnico da Illumina para obter um código de contorno temporário da RFID.  
Um código de contorno temporário expira em sete dias.
3. Introduza o código de contorno temporário utilizando o teclado no ecrã.
4. Selecione **Next** (Seguinte).
5. Introduza as seguintes informações:
  - O número do código de barras do kit de reagentes, que se encontra na etiqueta do kit diretamente por baixo do código de barras
  - Referência do kit de reagentes
6. Selecione **Next** (Seguinte) para voltar ao ecrã Load Reagents (Carregar reagentes).
7. Selecione **Next** (Seguinte) para continuar para o próximo passo de configuração do ensaio.

## Impedir a reinicialização durante um ensaio

Se o MiSeqDx reiniciar durante um ensaio, poderá significar que o software Windows Update na rede está configurado para instalar automaticamente as atualizações de software. Esta definição deveria ter sido desativada durante a instalação. Contacte o departamento de TI local para ajudar a desativar as atualizações automáticas no sistema operativo Windows que é executado em segundo plano no MiSeqDx.

## Resolução de problemas de erros associados à taxa de fluxo

A taxa de fluxo é a velocidade à qual os fluidos passam pelo sistema de fluídicos ( $\mu\text{l}/\text{min}$ ). É medida antes de cada ensaio durante a verificação pré-ensaio. Se o sistema não conseguir medir a taxa de fluxo, bombeia um volume de reagente (SBS Solution MiSeqDx [PR2]) através do sistema antes de verificar novamente a taxa de fluxo.

1. Utilize a lista pendente ou o teclado no ecrã para introduzir as seguintes informações:
  - Solução: **PR2**
  - Volume: **250  $\mu\text{l}$**
  - Taxa de aspiração: **2500  $\mu\text{l}/\text{min}$**
  - Taxa de distribuição: **2500  $\mu\text{l}/\text{min}$**
2. Selecione **Pump** (Bombear).
3. Quando o passo de bombeamento estiver concluído, selecione **Restart Check** (Reiniciar verificação).
4. Se o erro persistir, defina o volume para bombear 500  $\mu\text{l}$  de SBS Solution MiSeqDx (PR2) e repita o processo mais uma vez. Contacte o Suporte Técnico da Illumina se a segunda tentativa não resolver o erro.

## Efetuar um teste do volume

Uma obstrução nas linhas de fluídicos pode causar uma administração incorreta de reagentes e afetar os resultados da sequenciação. Caso se suspeite de uma obstrução das linhas de fluídicos, efetue um teste do volume.

Um teste do volume verifica o estado do sistema de fluídicos ao estimar o volume entre duas bolhas à medida que passam pelos sensores. Para efetuar um teste do volume, o tabuleiro de lavagem e o frasco de lavagem têm de estar carregados com água de grau laboratorial e uma célula de fluxo usada deverá estar no devido lugar. Para efetuar o teste, siga as indicações no ecrã.

1. Certifique-se de que uma célula de fluxo usada está carregada no instrumento.
2. No menu principal, selecione **System Check** (Verificação do sistema).
3. Selecione **Conduct Volume Test** (Realizar teste do volume) e, em seguida, selecione **Next** (Seguinte).
4. Encha cada reservatório do tabuleiro de lavagem com 6 ml de água de grau laboratorial.
5. Encha o frasco de lavagem de 500 ml com 350 ml água de grau laboratorial.
6. Coloque o tabuleiro de lavagem e o frasco de lavagem no instrumento.

- a. Abra a porta do compartimento de reagentes e a porta da unidade de refrigeração de reagentes, e deslize o tabuleiro de lavagem na unidade de refrigeração de reagentes até parar. Feche a porta da unidade de refrigeração de reagentes.
  - b. Levante a pega da unidade de aspiração até ficar bloqueada e coloque o frasco de lavagem.
  - c. Remova o frasco de resíduos e elimine o conteúdo corretamente. Volte a colocar o frasco de resíduos no compartimento de reagentes.
  - d. Baixe lentamente a pega da unidade de aspiração, garantindo que as unidades de aspiração baixam na direção do frasco de lavagem e frasco de resíduos.
7. Seguindo as indicações no ecrã, remova quaisquer gotículas da unidade de aspiração do frasco de lavagem, conforme se segue:
- a. Quando for indicado, levante lentamente a pega da unidade de aspiração e verifique se na unidade de aspiração do frasco de lavagem está presente uma grande gotícula de água.
  - b. Quando for indicado, baixe lentamente a pega da unidade de aspiração o suficiente na direção da água para permitir que a tensão superficial remova a gotícula.
  - c. Quando for indicado, levante lentamente a pega da unidade de aspiração e verifique se na unidade de aspiração do frasco de lavagem está presente uma grande gotícula de água.
  - d. Quando for indicado, baixe lentamente a pega da unidade de aspiração na totalidade, garantindo que as unidades de aspiração baixam na direção do frasco de lavagem e frasco de resíduos.
8. Selecione **Next** (Seguinte). O teste do volume inicia.  
Quando o teste do volume estiver concluído, os resultados são apresentados no ecrã.  
Se o teste não tiver sido bem-sucedido, efetue uma lavagem de manutenção. Consulte [Procedimento na página 32](#).
9. Quando a lavagem de manutenção estiver concluída, repita o teste do volume.

## Resolver erros de temperatura na unidade de refrigeração de reagentes

O intervalo de temperatura necessário da unidade de refrigeração de reagentes é de 2 °C a 11 °C. Um indicador com sensor mostra a temperatura da unidade de refrigeração de reagentes. Consulte [Indicadores com sensores na página 5](#).

Se receber uma mensagem de erro que indique que a unidade de refrigeração não se encontra no intervalo de temperatura especificado, contacte o Suporte Técnico da Illumina.

Se a temperatura da unidade de refrigeração estiver fora do intervalo, poderá impedir o início do ensaio de sequenciação. Se receber a mensagem de erro durante um ensaio de sequenciação, deixe o ensaio terminar.

Para mais informações sobre a unidade de refrigeração de reagentes, consulte [Compartimento de reagentes na página 3](#).

## Resolver erros de análise do Local Run Manager

Para obter informações sobre a resolução de problemas associados a erros de análise, contacte o Suporte Técnico da Illumina. O *Local Run Manager v3 Software Reference Guide for MiSeqDx (Guia de referência do software Local Run Manager v3 para o MiSeqDx)* (documento n.º 200003931) inclui instruções sobre como recolocar a análise em fila de espera.

## Configurar as definições do sistema

O MOS inclui separadores que acedem a comandos para configurar o sistema.

- As definições de IP e DNS são configuradas no separador IP. Para utilizar esta funcionalidade, é necessário nível de acesso de utilizador Administrador do Windows.
- As definições da rede e de arranque são configuradas nos seguintes separadores:
  - Credenciais da rede — Para utilizar esta funcionalidade, é necessário nível de acesso de utilizador Administrador do Windows.
  - Opções de arranque — Para utilizar esta funcionalidade, é necessário o nível de acesso de utilizador Admin do Local Run Manager.

Normalmente, estas definições do sistema são configuradas durante a instalação do MiSeqDx.

### Configurar as definições de IP e DNS

Se necessário, devido a uma mudança de rede ou instalações, configure o endereço IP e os endereços do servidor DNS. Para configurar esta funcionalidade, é necessário nível de acesso de utilizador Administrador do Windows.

1. No menu principal, selecione **System Settings** (Definições do sistema).
2. Selecione o separador IP e, em seguida, selecione uma das seguintes opções para configurar o endereço IP:
  - **Obtain an IP address automatically** (Obter um endereço IP automaticamente) — Selecione esta opção para obter o endereço IP utilizando o servidor do protocolo de configuração dinâmica de anfitrião (DHCP, Dynamic Host Configuration Protocol).

**NOTA** O Protocolo DHCP (Dynamic Host Configuration Protocol) é um protocolo de rede padrão utilizado nas redes IP para distribuir os parâmetros de configuração da rede de forma dinâmica.

- **Use the following IP address** (Utilizar o seguinte endereço IP) — Selecione esta opção para ligar o instrumento a outro servidor manualmente conforme se segue. Contacte o seu administrador de rede para os endereços específicos à sua instituição.
- Introduza o endereço IP. O endereço IP é uma série de quatro números separados por um ponto, semelhante a 168.62.20.37, por exemplo.

- Introduza a máscara de sub-rede, que é uma subdivisão da rede IP.
  - Introduza o gateway predefinido, que é o router na rede que liga à Internet.
3. Selecione as seguintes opções para configurar o endereço DNS:
- **Obtain a DNS address automatically** (Obter um endereço DNS automaticamente) — Lê o endereço DNS associado ao endereço IP.
  - **Use the following DNS addresses** (Utilizar os seguintes endereços DNS) — Liga o instrumento a um servidor que converte os nomes de domínio para endereços IP.
    - Introduza o endereço DNS preferido. O endereço DNS é o nome do servidor utilizado para traduzir os nomes de domínio para endereços IP.
    - Introduza o endereço DNS alternativo. O endereço alternativo é utilizado se o DNS preferido não conseguir traduzir um nome de domínio particular para um endereço IP.
4. Selecione **Save** (Guardar).

## Configurar definições de rede e de arranque

Configure as definições de rede e de arranque no separador Network Credentials (Credenciais da rede) (para utilizar esta funcionalidade, é necessário o nível de acesso de utilizador Administrador do Windows) e no separador Start-Up Options (Opções de arranque) (é necessário o nível de acesso de utilizador Admin do Local Run Manager).

1. No menu principal, selecione **System Settings** (Definições do sistema).
2. Selecione o separador Network Credentials (Credenciais da rede) e, em seguida, configure as definições de rede conforme se segue.
3. O nome da máquina é atribuído ao computador do instrumento na altura do fabrico. Normalmente, não é necessário alterar o nome da máquina. Quaisquer alterações no nome da máquina neste ecrã podem afetar a conectividade e exigem o nome de utilizador e a palavra-passe de um administrador de rede.

O nome da máquina é registado como o nome do instrumento na pasta de saída do software Local Run Manager.
4. Ligue o computador do instrumento a um domínio ou grupo de trabalho conforme se segue.
  - **Para os instrumentos ligados à Internet** — Selecione **Domain** (Domínio) e, em seguida, introduza o nome de domínio associado à ligação à Internet na sua instituição.
  - **Para os instrumentos não ligados à Internet** — Selecione **Workgroup** (Grupo de trabalho) e, em seguida, introduza um nome do grupo de trabalho.
5. Selecione o separador Start-Up Options (Opções de arranque) e, em seguida, selecione uma das seguintes opções:
  - **Kiosk Mode** (Modo de quiosque) (recomendado) — Mostra a interface do software de controlo no ecrã completo. O software foi concebido para ser utilizado no modo de quiosque.

- **Windows Mode** (Modo Windows) — Permite o acesso ao Windows no computador do instrumento. A interação com a interface do software, como a localização dos botões, poderá ser alterada neste modo.

6. Selecione **Save** (Guardar).

# Pastas de saída

## Pastas do ensaio

Cada ensaio no MiSeqDx gera três pastas de ensaio, cada uma com uma finalidade específica:

- **D:\Illumina\MiSeqTemp** — Quando o ensaio inicia, é gravada uma pasta temporária do ensaio na unidade local do computador do instrumento e é utilizada como área de trabalho para o MOS e RTA. Não é necessário aceder à pasta temporária. O conteúdo desta pasta é eliminado após sete dias.
- **D:\Illumina\MiSeqOutput** — O RTA copia ficheiros da pasta temporária para a pasta de saída. Enquanto os ficheiros da análise primária são gerados, o RTA copia de novo os ficheiros na pasta temporária e preenche a pasta de análise. As imagens focadas e as imagens miniatura não são copiadas na pasta de análise.
- **D:\Illumina\MiSeqAnalysis** — Quando a análise primária está concluída, o Local Run Manager acede à pasta de análise na unidade local do instrumento para iniciar a análise secundária. Todos os ficheiros gravados na pasta de análise são copiados para a pasta de saída.

## Nomenclatura da pasta raiz

O nome da pasta raiz do ensaio identifica a data do ensaio, o número do instrumento e a célula de fluxo utilizada para o ensaio. Para um determinado ensaio, cada pasta do ensaio tem o mesmo nome da pasta raiz.

Por predefinição, o nome da pasta utiliza o seguinte formato:

AAMMDD\_<Número do instrumento>\_<Número do ensaio>\_A<Código de barras da célula de fluxo>

Sempre que é realizado um ensaio num determinado instrumento, é adicionado um ao número do ensaio.

# Índice

## A

- agrupar registos 38
- ajuda técnica 53
- alertas por e-mail 11
- apoio ao cliente 53
- assistência técnica 53

## B

- benefícios de 26

## C

- carregar reagentes 21
  - cartucho 22
  - SBS Solution 21
- célula de fluxo
  - carregar 19
  - descrição geral 2
  - limpeza 17
- ciclos de sequenciação 25
- ciclos numa leitura 14
- compartimento da célula de fluxo 1-2
- compartimento de reagentes 1, 3
- componentes
  - célula de fluxo 2
  - compartimento da célula de fluxo 1-2
  - compartimento de reagentes 1, 3
  - módulo ótico 1
- comprimento da leitura 14
- consumíveis
  - água laboratorial 13
  - fornecidos pela Illumina 12
  - fornecidos pelo utilizador 12
- consumíveis fornecidos pelo utilizador 12

## D

- dados de desempenho do instrumento 10

- definições de rede 46
- definições do sistema 10, 46-47
- densidade do cluster 23
- diretrizes de água laboratorial 13
- documentação 53
- duração do ensaio 14

## E

- ecrã de sequenciação 23
- encerrar o instrumento 31, 37
- endereço DNS 46
- endereço IP 46
- espaço em disco
  - pouco espaço em disco 41
  - verificar 6

## F

- ficha de amostras 41
- filtro de passagem (PF) 25
- fluídicos
  - lavagem 31, 35
  - resolução de problemas 44
- fluxo de trabalho
  - duração do ensaio 14
- frasco de resíduos 3

## G

- geração de clusters 25
- geração de modelos 25
- gerir instrumento
  - definições do sistema 46
  - domínio 47
  - endereço IP e DNS 46
  - grupo de trabalho 47
  - nome da máquina 47
  - nome de domínio 46
  - opções de arranque 47

## I

ícones  
  sensores 5  
inativar o instrumento 35  
indicadores com sensores 5  
índices de qualidade 23, 25  
iniciar ensaio 10  
intensidades 25  
interromper um ensaio 39

## L

lavagem de manutenção 31  
lavagem para suspensão 35  
lavagem pós-ensaio 26, 31  
lavagens 26  
  benefícios de 31  
  definições da lavagem pós-ensaio 10-11  
  manutenção 10-11, 31  
  pós-ensaio 26  
  preparar para encerrar 37  
  preparar para inatividade 35  
  suspensão 31, 35  
ligação de rede 41

## M

modo de investigação 7  
modo de quiosque 47  
modo Windows 47  
módulo ótico 1  
monitorizar o ensaio 23

## N

nome de domínio 46-47  
nome do grupo de trabalho 47

## O

opções do ensaio 10-11

## P

parar um ensaio 40  
pastas do ensaio  
  nomenclatura 49  
  temp, rendimento, análise 49  
pega da unidade de aspiração 3  
políticas de restrição do software 6  
PR2 21  
PR2, carregar 21

## R

reagentes  
  em kit 12  
reinicializar 7  
reinicializar para o modo de investigação 7  
resolução de problemas  
  agrupar registos 38  
  erros de configuração do ensaio 41  
  ficheiros específicos do ensaio para 38  
  fluídicos 44  
  RFID 42  
  taxa de fluxo 44  
RFID  
  cartucho de reagentes 22  
  célula de fluxo 19  
  PR2 21  
  resolução de problemas 42  
  SBS Solution 21

## S

SBS Solution, carregar 21  
sensor de porta da célula de fluxo 5  
serviço de monitorização proativa da  
  Illumina 10  
software  
  duração do ensaio 14  
  Local Run Manager 4-5  
  no instrumento 4  
  Real-Time Analysis 4  
  sistema operativo MiSeqDx 4

- verificação do espaço em disco 6
- software do sistema operativo MiSeq 4
- software Local Run Manager 4
- Software Local Run Manager 5
- software Real-Time Analysis 4
  - pasta do ensaio 49
- Software Real-Time Analysis
  - geração de modelos 25
- SRP 6

## **T**

- tamanho da leitura 14
- taxa de fluxo, resolução de problemas 44
- temperatura 5
- teste do volume 44
- trinco da célula de fluxo 2

## **U**

- unidade de refrigeração de reagentes 5

# Assistência técnica

Para obter assistência técnica, contacte o Suporte Técnico da Illumina.

Sítio Web: [www.illumina.com](http://www.illumina.com)

E-mail: [techsupport@illumina.com](mailto:techsupport@illumina.com)

## Números de telefone do Suporte Técnico da Illumina

Região	Número gratuito	Internacional
Alemanha	+49 800 101 4940	+49 89 3803 5677
Austrália	+61 1800 775 688	
Áustria	+43 800 006249	+43 1 9286540
Bélgica	+32 800 77 160	+32 3 400 29 73
Canadá	+1 800 809 4566	
China		+86 400 066 5835
Coreia do Sul	+82 80 234 5300	
Dinamarca	+45 80 82 01 83	+45 89 87 11 56
Espanha	+34 800 300 143	+34 911 899 417
Estados Unidos	+1 800 809 4566	+1 858 202 4566
Filipinas	+63 180016510798	
Finlândia	+358 800 918 363	+358 9 7479 0110
França	+33 8 05 10 21 93	+33 1 70 77 04 46
Hong Kong, China	+852 800 960 230	
Índia	+91 8006500375	
Indonésia		0078036510048
Irlanda	+353 1800 936608	+353 1 695 0506
Itália	+39 800 985513	+39 236003759
Japão	+81 0800 111 5011	
Malásia	+60 1800 80 6789	
Noruega	+47 800 16 836	+47 21 93 96 93
Nova Zelândia	+64 800 451 650	

Região	Número gratuito	Internacional
Países Baixos	+31 800 022 2493	+31 20 713 2960
Reino Unido	+44 800 012 6019	+44 20 7305 7197
Singapura	1 800 5792 745	
Suécia	+46 2 00883979	+46 8 50619671
Suíça	+41 800 200 442	+41 56 580 00 00
Tailândia	+66 1800 011 304	
Taiwan, China	+886 8 06651752	
Vietname	+84 1206 5263	

**Fichas de dados de segurança (FDS)** — Disponíveis no sítio Web da Illumina em [support.illumina.com/sds.html](http://support.illumina.com/sds.html).

**Documentação do produto** — Disponível para transferência em [support.illumina.com](http://support.illumina.com).



Illumina  
5200 Illumina Way  
San Diego, Califórnia 92122 EUA  
+1.800.809.ILMN (4566)  
+1.858.202.4566 (fora da América do Norte)  
techsupport@illumina.com  
www.illumina.com

CE



Illumina Netherlands B.V.  
Steenoven 19  
5626 DK Eindhoven  
Países Baixos

**Patrocinador australiano**

Illumina Australia Pty Ltd  
Nursing Association Building  
Level 3, 535 Elizabeth Street  
Melbourne, VIC 3000  
Austrália

PARA UTILIZAÇÃO EM DIAGNÓSTICO IN VITRO

© 2021 Illumina, Inc. Todos os direitos reservados.

**illumina**<sup>®</sup>