

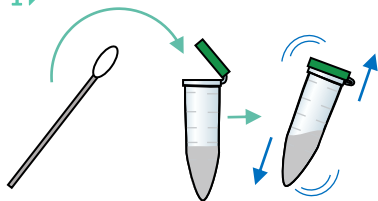


Allumer et programmer l'**analyseur**.



Avant ouverture des **tubes**, s'assurer que les liquides ou lyophilisats qu'ils contiennent sont bien au fond des tubes.

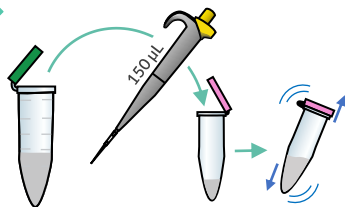
1 ▶



Immerger et faire tourner l'écouvillon une dizaine de secondes dans le **tube vert** avant de l'essorer contre la paroi du tube.

Agiter vigoureusement le **tube vert**.

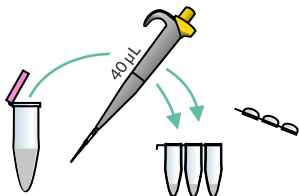
2 ▶



Prélever un volume du **tube vert** avec la **pipette 150 µL** munie d'un cône à filtre.

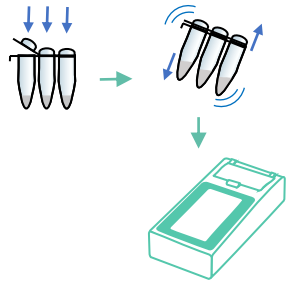
Déposer ce volume dans le **tube rose** puis agiter vigoureusement.

3 ▶



Déposer un volume du **tube rose** dans chaque **minitube** à l'aide de la **pipette de 40 µL** munie d'un cône à filtre.

4 ▶



The diagram illustrates step 4 of the procedure. It shows three microtubes with caps. Three blue arrows point down into the tubes, indicating the addition of liquid. A green arrow points to the right, where the tubes are shown tilted and shaken, with blue curved arrows indicating the motion. A second green arrow points down to a white rectangular analyzer device with a green display screen.

Bien fermer les minitubes puis agiter et faire redescendre toutes les gouttelettes au fond des tubes.

Insérer les minitubes dans l'analyseur (en plaçant le détrompeur à gauche) puis refermer immédiatement le capot de l'analyseur pour lancer l'analyse.



Ne jamais réouvrir les minitubes une fois la réaction démarrée, ni après la fin de celle-ci.

Ne pas laisser les minitubes dans l'analyseur une fois la réaction terminée.

