

HiSeq 2500

Systemhandbuch



Dieses Dokument und dessen Inhalt sind Eigentum von Illumina, Inc. und deren Partner-/Tochterunternehmen („Illumina“) und ausschließlich für den bestimmungsgemäßen Gebrauch durch den Kunden in Verbindung mit dem Gebrauch des hier beschriebenen Produkts (der hier beschriebenen Produkte) und für keinen anderen Bestimmungszweck ausgelegt. Dieses Handbuch und dessen Inhalt dürfen ohne schriftliches Einverständnis von Illumina nicht verwendet und zu keinem anderen Zweck verteilt bzw. anderweitig übermittelt, offengelegt oder auf irgendeine Weise reproduziert werden. Illumina überträgt mit diesem Dokument keine Lizenzen unter seinem Patent, Markenzeichen, Urheberrecht oder bürgerlichen Recht bzw. ähnlichen Rechten an Drittparteien.

Die Anweisungen in diesem Dokument müssen von qualifiziertem und entsprechend ausgebildetem Personal genau befolgt werden, damit die in diesem Dokument beschriebene Anwendung der Produkte sicher und ordnungsgemäß erfolgt. Vor der Verwendung dieser Produkte muss der Inhalt dieses Dokuments vollständig gelesen und verstanden worden sein.

FALLS NICHT ALLE HIERIN AUFGEFÜHRTEN ANWEISUNGEN VOLLSTÄNDIG GELESEN UND BEFOLGT WERDEN, KÖNNEN PRODUKTSCHÄDEN, VERLETZUNGEN DER BENUTZER UND ANDERER PERSONEN SOWIE ANDERWEITIGER SACHSCHADEN EINTRETEN, WAS ZU EINEM ERLÖSCHEN DER PRODUKTGARANTIE FÜHRT.

ILLUMINA ÜBERNIMMT KEINERLEI HAFTUNG FÜR SCHÄDEN, DIE AUS DER UNSACHGEMÄSSEN VERWENDUNG DER HIERIN BESCHRIEBENEN PRODUKTE (EINSCHLIESSLICH TEILEN HIERVON ODER DER SOFTWARE) ENTSTEHEN.

© 2018 Illumina, Inc. Alle Rechte vorbehalten.

Alle Marken sind das Eigentum von Illumina, Inc. oder ihrer jeweiligen Inhaber. Spezifische Informationen zu Marken finden Sie unter www.illumina.com/company/legal.html.

Versionshistorie

Dokument	Datum	Beschreibung der Änderung
Material-Nr. 20000451 Dokument- Nr. 15035786 v02	März 2018	<p>cBot 2 wurde als kompatibles Clustergerät hinzugefügt. Sie können den Clusterbildungsschritt für einen Hochleistungs- oder einen Schnellauf auf dem cBot 2 oder dem cBot durchführen. Custom Protocol Selector wurde zu „Weitere Ressourcen“ hinzugefügt.</p> <p>Informationen über den Überwachungsdienst Illumina Proactive wurden in den Abschnitt „Anzeigen und Senden von Gerätedaten“ aufgenommen.</p> <p>Anmerkung zur ungefähren Häufigkeit des Auswechslens von Waschflaschen und Röhrchen wurde hinzugefügt.</p> <p>Name der Analysesoftware wurde in BaseSpace Sequence Hub aktualisiert.</p> <p>Reagenzieninformationen wurden aktualisiert: HP12 wurde durch HP14 ersetzt.</p> <p>Anweisungen zum Starten des Geräts wurden aktualisiert:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Der Standard-Benutzername und das Standard-Kennwort für die Anmeldung beim Betriebssystem wurden entfernt. Illumina empfiehlt die Verwendung standortspezifischer Anmeldeinformationen. • Vor, nicht nach der Anmeldung am Betriebssystem, soll gewartet werden, bis das System geladen ist. • Die Zeitdauer für die Konfiguration der Geräte und die Initialisierung von „DoNotEject“ wurde von einer Minute auf drei Minuten erhöht. • Anmerkung, dass Festplatten für den ordnungsgemäßen Betrieb leer sein müssen, wurde hinzugefügt. <p>Die Empfehlung, nach einem Hochleistungslauf anstelle eines Wasserwaschlaufs einen Wartungswaschlauf durchzuführen, wurde entfernt.</p> <p>Falsch angegebene Volumina für den Wasserwaschlauf nach einem Schnellauf wurden entfernt.</p> <p>Das Format für die Benennung der Laufordner wurde korrigiert, um die Fließzellenseite aufzunehmen.</p> <p>Das Wartungswaschlaufverfahren wurde aktualisiert.</p>
Material-Nr. 20000451 Dokument- Nr. 15035786 v01	Oktober 2015	<p>Anweisungen für die Vorbereitung von SBS-, Indizierungs-, Paired-End- und Cluster-Reagenzien wurden hinzugefügt.</p> <p>Informationen zu BaseSpace Onsite wurden hinzugefügt.</p> <p>Die Empfehlung für eine jährliche präventive Wartung wurde hinzugefügt.</p>

Dokument	Datum	Beschreibung der Änderung
Teile-Nr. 15035786 Rev. D	November 2014	<p>Software-Beschreibungen zur HiSeq Control Software v2.2.58 wurden aktualisiert.</p> <p>Der Schnelllauf-Modus-Workflow wurde zwecks Kompatibilität mit der HiSeq Rapid v2-Chemie aktualisiert.</p> <p>NaOH-Wartungswaschlauf wurde durch Tween 20- und ProClin 300-Wartungswaschlauf ersetzt. Dies umfasst Informationen über das Vorbereiten, Lagern und Entsorgen der Wartungswaschlauflösung.</p> <p>Die Beschreibungen des Wartungswaschlaufs und des Wasserwaschlaufs wurden aktualisiert, um anzugeben, dass nach einem Lauf ein Wasserwaschlauf erforderlich ist.</p> <p>Beschreibungen des Workflows, der Eingabe- und Ausgabedateien, der Fehlerbehandlung und der Qualitätsbewertung wurden zum Kapitel „Echtzeitanalyse“ hinzugefügt.</p> <p>Die VWR-Katalog-Nr. für Alkoholtücher wurde in 95041-714 geändert.</p> <p>Die URL für Sicherheitsdatenblätter (SDS, Safety Data Sheets) wurde in support.illumina.com/sds.html geändert.</p>
Teile-Nr. 15035786 Rev. C	April 2014	<p>Software-Beschreibungen wurden auf die HiSeq Control Software v2.2 aktualisiert. Dazu gehören der HiSeq v4-Hochleistungs-Modus, das Entfernen der Kontroll-Lane-Option, die Standard-Gruppierung von Q-Scores und die Option für die Verwendung verschiedener Indizierungs-Schemas in jeder Lane.</p> <p>HiSeq v4-Workflow für die HiSeq v4-Chemie wurde hinzugefügt.</p> <p>Berechnung für SBS-Vorfüllgesamtvolumen wurde hinzugefügt.</p>
Teile-Nr. 15035786 Rev. B	November 2013	<p>Anweisungen zur Reagenzienvorbereitung wurden entfernt.</p> <p>Anweisungen zur Reagenzienvorbereitung und Informationen über die verschiedenen Sequenzierungs-Primer finden Sie in der Dokumentation zu dem entsprechenden Kit.</p> <p>Folgende Reagenzien wurden ersetzt:</p> <ul style="list-style-type: none"> • RMX durch RMR
Teile-Nr. 15035786 Rev. A	Oktober 2012	Erste Version.

Inhaltsverzeichnis

Versionshistorie	iii
Kapitel 1 Überblick	1
Einleitung	1
Weitere Ressourcen	1
Gerätekomponenten	2
Überblick über die Sequenzierungs-Verbrauchsmaterialien	6
Kapitel 2 Erste Schritte	8
Starten des HiSeq 2500-Systems	8
Anpassen der Systemeinstellungen	8
Anzeigen und Senden von Gerätedaten	10
Vom Benutzer bereitzustellende Verbrauchsmaterialien	10
Kapitel 3 Sequenzierung im HiSeq v4-Modus	12
Einleitung	12
HiSeq v4-Sequenzierungsworkflow	13
Vorbereiten der Reagenzien	13
Eingeben von Laufparametern	15
Laden und Vorfüllen von Reagenzien	19
Einsetzen der Sequenzierungsfließzelle	24
Überwachen des Laufs	26
Entladen von Reagenzien	27
Durchführen eines Wasserwaschlaufs	28
Kapitel 4 Sequenzierung im TruSeq v3-Modus	30
Einleitung	30
TruSeq v3-Sequenzierungsworkflow	31
Vorbereiten von Reagenzien für Read 1	32
Eingeben von Laufparametern	35
Laden und Vorfüllen von Reagenzien	39
Einsetzen der Sequenzierungsfließzelle	43
Überwachen des Laufs	46
Vorbereiten von Reagenzien für Read 2	47
Entladen von Reagenzien	50
Durchführen eines Wasserwaschlaufs	50
Kapitel 5 Sequenzierung im Schnelllauf-Modus	52
Einleitung	52
Schnelllauf-Sequenzierungsworkflow	53
Vorbereiten der Reagenzien	53
Durchführen einer Volumenprüfung	55
Eingeben von Laufparametern	55

Laden und Vorfüllen von Reagenzien	59
Einsetzen der Sequenzierungsfließzelle	64
Überwachen des Laufs	66
Entladen von Reagenzien	67
Durchführen eines Wasserwaschlaufs	67
Kapitel 6 Wartung	69
Einleitung	69
Durchführen eines Wartungswaschlaufs	69
Wechseln des Sequenzierungsmodus	74
Versetzen des Geräts in den Leerlauf	75
Ausschalten des Geräts	76
Anhang A Fehlerbehebung	77
Mögliche Probleme bei der Laufkonfiguration	77
Durchführen einer Fluidikprüfung	78
BaseSpace ist nicht verfügbar	78
Anhalten und Fortsetzen eines Laufs	78
Unterbrechen eines Laufs	81
Gestaffelte Läufe auf Fließzelle A und Fließzelle B	81
Aufteilen von SBS-Kits	82
Primer-Rehybridisierung	83
Anhang B Echtzeitanalyse	85
Überblick über die Echtzeitanalyse	85
Echtzeitanalyse-Workflow	86
Überwachen der Laufkennzahlen	89
Anhang C Ausgabedateien und -ordner	90
Sequenzierungsausgabedateien	90
Ordnerstruktur der Ausgabedaten	91
Plattenummerierung	92
Miniaturbilder	92
Index	94
Technische Unterstützung	100

Kapitel 1 Überblick

Einleitung	1
Weitere Ressourcen	1
Gerätekomponenten	2
Überblick über die Sequenzierungs-Verbrauchsmaterialien	6

Einleitung

Das HiSeq[®] 2500-System bietet Leistung und Effizienz für die Genomik im großen Maßstab. Es vereint innovative Technik und bewährte SBS-Technologie und setzt damit neue Standards in puncto Leistung, Einfachheit und Wirtschaftlichkeit. Zwei Hochleistungs-Optionen bieten eine herausragende Abdeckungstiefe und der Schnelllauf-Modus liefert Ergebnisse in kürzester Zeit.

Merkmale

- ▶ **Bildgebung von zwei Oberflächen:** Das HiSeq 2500 verwendet ein Epifluoreszenzsystem mit vier Kameras und moderner Scan-Technologie, das die Darstellung von zwei Oberflächen ermöglicht.
- ▶ **Zwei Fließzellen:** Das HiSeq 2500 ist ein System für zwei Fließzellen, das die Durchführung von Sequenzierungen für eine oder beide Fließzellen gleichzeitig und mit unterschiedlichen Read-Längen ermöglicht.
- ▶ **Clusterbildung im Gerät:** Das HiSeq 2500 kann im Schnelllauf-Modus ausgeführt werden, bei dem die Clusterbildung im Gerät möglich ist.
- ▶ **Reagenzienkühler mit hoher Aufnahmekapazität:** Die Reagenzienkammer ist ein hochleistungsfähiger Kühler, der ausreichend Reagenzien für den gesamten Sequenzierungslauf aufnehmen kann.
- ▶ **Integrierte Fluidik für Paired-End-Läufe:** Die integrierte Paired-End-Fluidik liefert Reagenzien aus der Reagenzienkammer für die Read 2-Resynthese und die indizierte Sequenzierung an die Fließzelle.
- ▶ **Steuerungsoptionen für die Benutzeroberfläche:** Die Oberfläche der Gerätesoftware verfügt über Optionen zur Konfiguration eines Laufs und zur Steuerung des Geräts. Eingaben sind über den Touchscreenmonitor oder die integrierte Tastatur möglich.
- ▶ **Base Calling in Echtzeit:** Die Gerätesoftware extrahiert Intensitäten aus Bildern und führt auf dem Gerätecomputer einen qualitativ benoteten Base-Call durch. Mit dieser Methode lassen sich während des Laufs Qualitätskennzahlen überwachen und bei der nachfolgenden Datenanalyse Zeit sparen. Die nachgeschaltete Analyse von Sequenzierungsdaten kann mit Analysesoftware von Illumina oder Software-Programmen von Drittanbietern auf IlluminaCompute, auf Illumina BaseSpace oder auf einer anwendungsspezifischen Infrastruktur durchgeführt werden.
- ▶ **BaseSpace[®] Sequence Hub-Integration:** Der Sequenzierungsworkflow ist mit BaseSpace Sequence Hub, der Genomik-Computing-Umgebung von Illumina für Datenanalyse, Speicherung und Zusammenarbeit, integriert. Beim Durchführen des Laufs werden die Ausgabedateien in Echtzeit nach BaseSpace Sequence Hub oder BaseSpace Onsite Sequence Hub gestreamt.

Weitere Ressourcen

Die folgenden Dokumente stehen auf der Illumina-Website zum Herunterladen zur Verfügung. Vergewissern Sie sich stets auf den Supportseiten, dass Sie über die aktuellen Versionen verfügen.

Ressource	Beschreibung
<i>Custom Protocol Selector</i>	Ein Assistent zum Erstellen einer anwendungsspezifischen End-to-End-Dokumentation, die auf das für den Sequenzierungslauf verwendete Bibliotheksvorbereitungsverfahren, die Laufparameter und die Analysemethode zugeschnitten ist.
<i>HiSeq 2500, 1500 und 2000 Handbuch zur Standortvorbereitung (Dokument-Nr. 15006407)</i>	Enthält Spezifikationen für den Arbeitsplatz, die elektrischen Anforderungen und die Umgebungsbedingungen.
<i>HiSeq 2500-System Sicherheits- und Compliance-Handbuch (Dokument-Nr. 1000000000651)</i>	Bietet Informationen zu Gerätekennzeichnungen und Compliance-Zertifizierungen sowie sicherheitsbezogene Informationen.
<i>HiSeq- und GAllx-Systeme Handbuch zum Denaturieren und Verdünnen von Bibliotheken (Dokument-Nr. 15050107)</i>	Bietet Anweisungen zum Denaturieren und Verdünnen von vorbereiteten Bibliotheken für einen Sequenzierungslauf sowie zum Vorbereiten einer PhiX-Kontrolle. Dieser Schritt gilt für die meisten Bibliothekstypen.

Auf der Supportseite für das HiSeq 2500-System auf der Illumina-Website können Sie auf Dokumentation, Software-Downloads, Online-Schulungen und häufig gestellte Fragen zugreifen.

Gerätekomponenten

Das HiSeq 2500-System besteht aus dem Gerät, dem Bildschirm, dem Gerätesteuerungscomputer und Zubehör wie einer Tastatur, einer Maus und einem Barcodescanner. Das Gerät enthält vier Hauptkammern: das Optikmodul, die Fließzellenkammer, die Fluidikkammer und die Reagenzienkammer. Eine beleuchtete Statusleiste zeigt den Betriebszustand.

Abbildung 1 Externe Komponenten



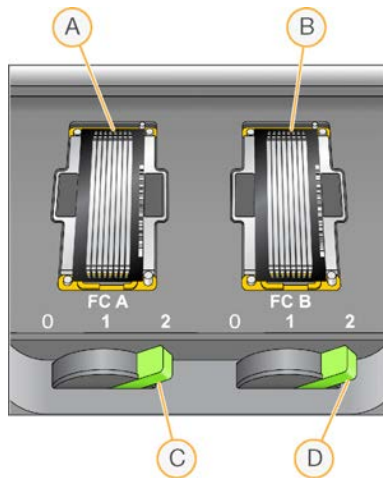
- A **Optikmodul:** Enthält optische Komponenten, die die Darstellung zweier Oberflächen der Fließzelle ermöglichen, indem A, C, G und T gleichzeitig mithilfe von Epifluoreszenz aufgenommen werden. Der Anregungslaserstrahl tritt durch das Objektiv und die Fluoreszenz wird gleichzeitig von demselben Objektiv erfasst.
- B **Fließzellenkammer und Matrizenladestation:** Enthält den vakuumgesteuerten Fließzellentisch, der die Fließzelle während des Sequenzierungslaufs in Position hält. Im Schnelllauf-Modus überträgt die Matrizenladestation Bibliotheken auf die Fließzelle für die Clusterbildung im Gerät.
- C **Fluidikkammer:** Enthält Fluidikpumpen, die die Reagenzien in die Fließzelle und anschließend in den Abfallbehälter leiten.

- D **Statusleiste:** Zeigt den Gerätestatus anhand von drei Farben an. Blau bedeutet, dass das Gerät läuft, Orange weist darauf hin, dass das Gerät überprüft werden muss, und Grün zeigt an, dass das Gerät für den nächsten Lauf bereit ist.
- E **Reagenzienkammer:** Enthält Reagenzien-Racks mit Reagenzien für Sequenzierungsläufe und die Waschlösung für Gerätewaschläufe.

Fließzellenkammer

In der Fließzellenkammer sind der Fließzellentisch, die Heizelemente, das Vakuumsystem und die Fluidikanschlüsse für die einzelnen Fließzellen untergebracht.

Abbildung 2 Fließzellentisch mit zwei Fließzellen



- A Fließzelle A
- B Fließzelle B
- C Fließzellenregler A
- D Fließzellenregler B

Fließzelle A befindet sich auf der linken, Fließzelle B auf der rechten Seite. Jede Fließzelle befindet sich auf dem Fließzellentisch, der von der Steuerungssoftware in das optische Modul hineingefahren bzw. aus diesem herausgefahren wird. Der Fließzellentisch muss in der vordersten Position positioniert sein, um die Tür der Fließzellenkammer öffnen zu können und eine Fließzelle einzusetzen oder zu entfernen.

Die Fließzelle befindet sich auf dem Fließzellenhalter, wobei Einlass- und Auslassanschlüsse nach unten weisen. Die Fließzelle wird durch ein Vakuum unter dem Fließzellenhalter fixiert. Der beleuchtete Fließzellenregler vor jedem Fließzellenhalter steuert das Vakuum. Wenn der Fließzellenregler grün leuchtet, sitzt die Vakuumdichtung sicher.

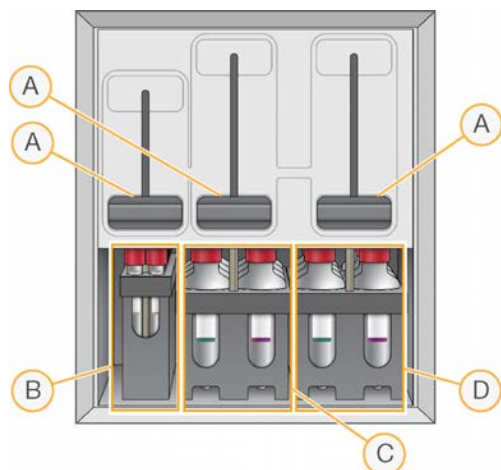
Reagenzienkammer

Die Reagenzienkammer ist ein Reagenzienkühler mit drei Reagenzien-Racks und einer hohen Aufnahmekapazität: zwei Racks für SBS-Reagenzien und ein Rack für Cluster-, Indizierungs- und Paired-End-Reagenzien. Mithilfe der Sipper-Griffe werden die Sipper in die Reagenzienflaschen abgesenkt.

- **SBS-Reagenzien-Racks:** Fassen konische 250-ml-Flaschen. Das Reagenzien-Rack für Fließzelle A befindet sich in der Mitte und das Rack für Fließzelle B befindet sich ganz rechts. Die Nummern der Positionen auf dem Reagenzien-Rack entsprechen den Anschlüssen auf einem internen Reagenzien-Selektor-Ventil.

- ▶ **Rack für Cluster-, Indizierungs- und Paired-End-Reagenzien:** Befindet sich links. Es verfügt über zwei Reihen mit nummerierten Positionen, die konische 15-ml-Röhrchen mit Paired-End-Reagenzien und Indizierungsreagenzien enthalten. Die linke Reihe enthält die Reagenzien für Fließzelle A und die rechte Reihe die Reagenzien für Fließzelle B.
- ▶ **Reagenzienkühler:** Die Reagenzien-Racks sind im Reagenzienkühler untergebracht, in dem eine Innentemperatur von 2 °C bis 8 °C herrscht.

Abbildung 3 Reagenzienkammer



- A Sipper-Griffe
- B Reagenzien-Rack für Cluster-, Indizierungs- und Paired-End-Reagenzien
- C Reagenzien-Rack für SBS-Reagenzien für Fließzelle A
- D Reagenzien-Rack für SBS-Reagenzien für Fließzelle B






HiSeq 2500-Software

Auf dem Gerätecomputer sind drei Software-Anwendungen installiert:

- ▶ **HiSeq 2500-Steuerungssoftware:** Die Benutzeroberfläche der HiSeq Control Software (HCS) führt Sie durch die Schritte für die Konfiguration eines Sequenzierungslaufs. Während des Laufs steuert die Software die Geräte-Hardware und die Fluidik, legt Temperaturen fest und liefert eine visuelle Zusammenfassung von Qualitätsstatistikwerten.
- ▶ **Echtzeitanalyse-Software:** Die in die Steuerungssoftware integrierte Software für die Echtzeitanalyse (RTA) führt das Base-Calling durch und weist jeder Base für jeden Zyklus einen Qualitäts-Score zu. Weitere Informationen hierzu finden Sie unter [Echtzeitanalyse auf Seite 85](#).
- ▶ **Sequenzierungsanalyse-Viewer-Software:** Der Sequenzierungsanalyse-Viewer (SAV) liefert detaillierte Qualitätsstatistikwerte.

Statussymbole

In der oberen rechten Ecke jedes Bildschirms befindet sich ein Statussymbol, das Sie über Änderungen der Bedingungen und über Fehler oder Warnungen informiert, die während der Laufkonfiguration und des Laufs auftreten.

Statussymbol	Statusname	Beschreibung
	Status okay	Keine Änderung. Das System funktioniert normal.
	Information	Nur zur Information. Es ist keine Aktion erforderlich.
	Achtung	Informationen, die möglicherweise Ihre Aufmerksamkeit erfordern.
	Warnung	Warnungen stoppen einen Lauf nicht, erfordern jedoch möglicherweise eine Aktion, bevor der Lauf fortgesetzt werden kann.
	Fehler	Fehler stoppen einen Lauf in der Regel und erfordern im Allgemeinen eine Aktion, bevor der Lauf fortgesetzt werden kann.

Wenn eine Bedingungsänderung auftritt, blinkt das entsprechende Symbol, um Sie darauf aufmerksam zu machen.

- ▶ Wählen Sie das Symbol aus, um das Statusfenster zu öffnen und eine Beschreibung der Bedingung anzuzeigen.
- ▶ Wählen Sie **Acknowledge** (Bestätigen), um die Meldung zu akzeptieren, und **Close** (Schließen), um das Dialogfeld zu schließen.

Aktivitäts- und Sensoranzeigen

Auf dem Begrüßungsbildschirm wird unten rechts eine Reihe von Symbolen angezeigt. Die Symbole geben die Geräteaktivität und den Status bestimmter Komponenten anhand der Gerätesensoren an.

Abbildung 4 Aktivitätsanzeigen



Von links nach rechts befinden sich Aktivitätsanzeigen für die X-, Y- und Z-Motoren, die Elektronik-Funktionalität, die Kamera, das Fluidiksystem und Verarbeitungsfunktionen.

Abbildung 5 Sensoranzeigen



Von links nach rechts stellen Sensoranzeigen die Temperatur der Fließzelle A, die Temperatur des Reagenzienkühlers, den Status der Datenübertragung, den Cloud-Status des BaseSpace Hub und die Temperatur von Fließzelle B dar.

Verfügbarer Speicherplatz

Der HiSeq-Gerätecomputer verfügt über eine Speicherkapazität von mehr als 2,7 TB pro Fließzelle. Die Daten von Fließzelle A werden auf Laufwerk D: und die Daten von Fließzelle B werden auf Laufwerk E: gespeichert.

Am Ende jedes Bildgebungszyklus für eine Lane überprüft die Software den verfügbaren Speicherplatz auf den lokalen Laufwerken D: und E:. Wenn der Speicherplatz knapp wird, stoppt die Software den Lauf und versetzt die Fließzelle in einen sicheren Status. Machen Sie Speicherplatz frei, damit der Lauf fortgeführt werden kann. Wenn genügend Platz verfügbar ist, wird der Lauf automatisch wieder aufgenommen.

Überblick über die Sequenzierungs-Verbrauchsmaterialien

Zur Durchführung eines Laufs auf dem HiSeq 2500-System sind ein SBS-Kit und ein Cluster-Kit erforderlich. SBS-Kits beinhalten Sequenzierungsreagenzien, die auf dem HiSeq verwendet werden, mit ausreichend Reagenzien für die Sequenzierung einer Fließzelle. Rapid-SBS-Kits enthalten einen Satz von Trichterverschlüssen. Sequenzierungsreagenzien werden in 250-ml-Flaschen bereitgestellt, die direkt auf die Reagenzien-Racks geladen werden. Die Reagenzietiketten haben eine Farbcodierung, um Ladefehler zu verringern.

Cluster-Kits für Hochleistungs-Modi enthalten Cluster-Reagenzien, die auf dem cBot 2 oder cBot verwendet werden, Indizierungs- und Paired-End-Reagenzien, die auf dem HiSeq 2500 verwendet werden, und Trichterverschlüsse für SBS-Reagenzienflaschen. Rapid-Cluster-Kits enthalten Cluster-, Indizierungs- und Paired-End-Reagenzien. Alle Reagenzien werden auf dem HiSeq verwendet und sind für das Clustering einer Fließzelle ausreichend. Alle Cluster-Kits enthalten Fließzellen-Dichtungen und sind in den Versionen Paired-End (PE) und Single-Read (SR) verfügbar.

Reagenzien-Kits für den HiSeq v4-Modus

Name des Kits	Katalog-Nr.
HiSeq SBS Kit v4 (250 Zyklen)	FC-401-4003
HiSeq SBS Kit v4 (50 Zyklen)	FC-410-4002
HiSeq SR Cluster Kit v4	GD-401-4001
HiSeq PE Cluster Kit v4	PE-401-4001

Reagenzien-Kits für den TruSeq v3-Modus

Name des Kits	Katalog-Nr.
TruSeq SBS Kit v3 (200 Zyklen)	FC-401-3001
TruSeq SBS Kit v3 (50 Zyklen)	FC-401-3002
TruSeq-SR-Cluster-Kit v3	GD-401-3001
TruSeq PE Cluster Kit v4	PE-401-3001

Sequenzierungs-Primer für Nextera-Bibliotheken

Der Index 1-Sequenzierungs-Primer (HP8) und der Read 2-Sequenzierungs-Primer (HP7), die in den TruSeq v3-Cluster-Kits enthalten sind, sind nicht mit Nextera-Bibliotheken kompatibel. Verwenden Sie beim Sequenzieren von Nextera-Bibliotheken den Index 1-Sequenzierungs-Primer (HP14) und den Read 2-Sequenzierungs-Primer (HP11), die in der TruSeq Dual Index Sequencing Primer Box enthalten sind.

Für die Durchführung eines doppelt indizierten Laufs auf einer Single-Read-Fließzelle wird HP9 benötigt, das in der SR-Version des Kits enthalten ist.

Name des Kits	Katalog-Nr.
TruSeq Dual Index Sequencing Primer Box, SR	FC-121-1003
TruSeq Dual Index Sequencing Primer Box, PE	PE-121-1003

Reagenzien-Kits für Schnellläufe

Name des Kits	Katalog-Nr.
HiSeq Rapid SBS Kit v2 (500 Zyklen)	FC-402-4023
HiSeq Rapid SBS Kit v2 (200 Zyklen)	FC-402-4021
HiSeq Rapid SBS Kit v2 (50 Zyklen)	FC-402-4022
HiSeq Rapid SR Cluster Kit v2	GD-402-4002
HiSeq Rapid PE Cluster Kit v2	PE-402-4002

Kapitel 2 Erste Schritte

Starten des HiSeq 2500-Systems	8
Anpassen der Systemeinstellungen	8
Anzeigen und Senden von Gerätedaten	10
Vom Benutzer bereitzustellende Verbrauchsmaterialien	10

Starten des HiSeq 2500-Systems

- 1 Starten Sie den Gerätesteuerscomputer.
- 2 Warten Sie, bis das System geladen ist, und melden Sie sich dann beim Betriebssystem an. Fragen Sie, falls erforderlich, den Administrator Ihres Unternehmens nach dem Benutzernamen und dem Kennwort.
- 3 Schalten Sie den Netzschalter auf der linken Seite des Geräts in die Position „ON“ (EIN).
- 4 Warten Sie mindestens drei Minuten, bis das Gerät konfiguriert und das Gerätelaufwerk „DoNotEject“ initialisiert ist.
- 5 Schließen Sie das Fenster, das bei der Initialisierung von „DoNotEject“ geöffnet wird. Falls das Fenster nicht geöffnet wird, suchen Sie unter „Arbeitsplatz“ nach dem Gerätelaufwerk „DoNotEject“.



HINWEIS

Werfen Sie niemals das Flash-Laufwerk „DoNotEject“ aus, das sich im Gehäuse des Geräts befindet, und ändern Sie nicht die darauf gespeicherten Dateien. Das Laufwerk enthält Hardwarekonfigurationsdateien und wird jedes Mal initialisiert, wenn Sie das Gerät einschalten.

- 6 Archivieren Sie die auf dem Gerätecomputer befindlichen Daten der vorherigen Läufe an einem Netzwerkspeicherort, um ausreichend Speicherplatz freizugeben. Führen Sie eine Schnellformatierung der Laufwerke O:\ und S:\ durch, um alle verbliebenen Daten zu löschen. Die Festplatten müssen für den ordnungsgemäßen Betrieb leer sein.
- 7 Öffnen Sie die HCS mithilfe des Symbols auf dem Desktop. Wenn die Initialisierung der Software abgeschlossen ist, wird der Bildschirm Mode Select (Modus wählen) geöffnet. Rechts unten im Bildschirm wird das Symbol „Initialized“ (Initialisiert) angezeigt.

Gerätesteuerscomputer – Best Practices

- ▶ Schalten Sie den Computer nicht ein, während das Gerät läuft. Schalten Sie immer zuerst den Computer ein, bevor Sie das Gerät einschalten.
- ▶ Schalten Sie das Gerät nicht aus, während die Gerätesteuerssoftware läuft.
- ▶ Warten Sie nach dem Ausschalten des Geräts eine Minute, bevor Sie es wieder einschalten.
- ▶ Schließen Sie die USB-Kabel des Geräts, des Bildschirms und der Tastatur an die USB-Ports auf der Rückseite des Computers an, bevor Sie den Computer einschalten.
- ▶ Schließen Sie die USB-Kabel des Barcodescanners und der Maus an die USB-Ports auf der Vorderseite des Computers an.

Anpassen der Systemeinstellungen

Die Steuerungssoftware enthält benutzerdefinierbare Systemeinstellungen für Laufordner und LIMS-Voreinstellungen. Das Fenster „Menu Options“ (Menüoptionen) enthält Einstellungen, mit denen die

Lauf-ID-Vorlage, die Standardspeicherorte der Ordner und die LIMS-Authentifizierung festgelegt werden können. Außerdem können Sie angeben, ob die Gerätestatusinformationen an Illumina übermittelt werden sollen oder nicht.

Um die Benutzeroberfläche der Steuerungssoftware anzupassen, wählen Sie **Menu | View** (Menü | Ansicht). Sie können die Benutzeroberfläche im Bildschirmmodus sowie im Fenstermodus anzeigen oder die Benutzeroberfläche minimieren.

Zum Aktivieren des Befehls für das manuelle Initialisieren der Software wählen Sie **Menu | Scanner** (Menü | Scanner).

Definieren der Laufordnereinstellungen

- 1 Wählen Sie im Begrüßungsbildschirm die Option **Menu | Tools | Options** (Menü | Extras | Optionen), um das Fenster „Menu Options“ (Menüoptionen) zu öffnen.
- 2 Um die Benennungskonvention für Laufordnernamen anzupassen, ändern Sie die Einstellungen im Feld **Run ID Template** (Lauf-ID-Vorlage). Wählen Sie **Reset** (Zurücksetzen), um den Feldinhalt zu löschen.
- 3 Um Standardspeicherorte für die Ausgabe festzulegen, geben Sie einen Speicherort für jeden der folgenden Ordner ein:
 - ▶ **Default Output Folder** (Standardausgabeordner): Der Standardspeicherort, an dem Läufe der Fließzelle A gespeichert werden.
 - ▶ **Default Output Folder2** (Standardausgabeordner2): Der Standardspeicherort, an dem Läufe der Fließzelle B gespeichert werden.



HINWEIS

Diese Speicherorte können für jeden Lauf geändert werden.

- 4 Um den Speicherort festzulegen, an dem während eines Laufs temporäre Dateien gespeichert werden, geben Sie ihn im Feld **Default Temp Folder 1** (Standard-Temp-Ordner 1) ein.
- 5 Um den Speicherort für LIMS-Probenformulare festzulegen, geben Sie den Speicherort im Feld **Run Setup Folder** (Laufkonfigurationsordner) ein.
- 6 Wählen Sie **OK**, um Ihre Arbeit zu speichern und das Fenster „Menu Options“ (Menüoptionen) zu schließen. Wählen Sie **Cancel** (Abbrechen), wenn Sie das Fenster schließen möchten, ohne Ihre Arbeit zu speichern.

Festlegen der LIMS-Voreinstellungen

- 1 Wählen Sie im Begrüßungsbildschirm die Option **Menu | Tools | Options** (Menü | Extras | Optionen), um das Fenster „Menu Options“ (Menüoptionen) zu öffnen.
- 2 Geben Sie die folgenden LIMS-Einstellungen ein:
 - ▶ **LIMS Server** (LIMS-Server): Der Name des Servers für Interaktionen mit dem unterstützten Illumina-LIMS.
 - ▶ **LIMS User Name** (LIMS-Benutzername): Der Benutzername, der für die Authentifizierung beim Illumina-LIMS verwendet wird.
 - ▶ **LIMS Password** (LIMS-Kennwort): Das Kennwort, das für die Authentifizierung beim Illumina-LIMS verwendet wird.
- 3 Wählen Sie **OK**, um Ihre Arbeit zu speichern und das Fenster „Menu Options“ (Menüoptionen) zu schließen. Wählen Sie **Cancel** (Abbrechen), wenn Sie das Fenster schließen möchten, ohne Ihre Arbeit zu speichern.

Anzeigen und Senden von Gerätedaten

Über die Schaltfläche „Menu“ (Menü) auf dem Begrüßungsbildschirm und im Fenster „Menu Options“ (Menüoptionen) stehen Optionen für das Anzeigen und Senden von Gerätedaten zur Verfügung.

- ▶ Wählen Sie **Menu | About** (Menü | Info), um Informationen zur Gerätehardware und den Softwareversionen sowie Kontaktinformationen für den technischen Support zu erhalten.
- ▶ **Send instrument health information to Illumina to aid technical support** (Gerätestatusinformationen zur Unterstützung des technischen Supports an Illumina senden): Wählen Sie diese Option, um den Überwachungsdienst Illumina Proactive zu aktivieren. Je nach verwendeter HCS-Version kann der Name dieser Einstellung auf der Benutzeroberfläche der Software von dem in diesem Handbuch abweichen. Nach Aktivierung dieser Einstellung werden Leistungsdaten des Geräts an Illumina gesendet. Mit diesen Daten werden das Erkennen möglicher Fehler und die Fehlerbehebung durch Illumina unterstützt, sodass durch proaktive Wartung die Geräteverfügbarkeit maximiert werden kann. Weitere Informationen zu den Vorteilen dieses Services finden Sie im *technischen Hinweis zu Illumina Proactive (Dokument-Nr. 1000000052503)*.

Dieser Dienst:

- ▶ Sendet keine Sequenzierungsdaten.
- ▶ Erfordert, dass das Gerät mit einem Netzwerk mit Internetzugang verbunden ist.
- ▶ Ist standardmäßig aktiviert. Wenn Sie den Dienst ausschalten möchten, deaktivieren Sie die Einstellung **Send instrument health information to Illumina to aid technical support** (Gerätestatusinformationen zur Unterstützung des technischen Supports an Illumina senden).



HINWEIS

Nach der Durchführung von Software-Upgrades wird die Einstellung wieder aktiviert. Wenn Geräteleistungsdaten nicht an Illumina gesendet werden sollen, deaktivieren Sie den Dienst nach jedem Software-Upgrade.

Vom Benutzer bereitzustellende Verbrauchsmaterialien

Verbrauchsmaterial	Anbieter	Zweck
Alkoholtupfer, 70 % Isopropyl oder Ethanol, 70 %	WWR, Katalog-Nr. 95041-714 Allgemeiner Laborlieferant	Reinigen der Fließzelle und des Fließzellentisches.
Ballonflasche, Fassungsvermögen mindestens 6 Liter	Allgemeiner Laborlieferant	Vorbereitung der Lösung für den Wartungswaschlauf.
250-ml-Zentrifugenröhrchen	Coming, Katalog-Nr. 430776	SBS-Reagenzien-Racks, Positionen mit PW1. Gerätewaschlauf.
Konische 15-ml-Röhrchen	Coming, Katalog-Nr. 430052	PE-Reagenzien-Racks, Positionen mit PW1. Gerätewaschlauf. Sammeln und Messen der Abfallvolumina.
Konische 50-ml-Röhrchen, selbststehend (optional)	Coming, Katalog-Nr. 430921	Lagern der Fließzellen.
Einweg-Handschuhe, ungedudert	Allgemeiner Laborlieferant	Allgemeine Verwendung.

Verbrauchsmaterial	Anbieter	Zweck
Labortücher, fusselfrei	VWR, Katalog-Nr. 21905-026	Reinigen des Fließzellenhalters.
Linsenpapier, 10,2 x 15,2 cm	VWR, Katalog-Nr. 52846-001	Reinigen der Fließzelle.
Pipettenspitzen, 200 µl	Allgemeiner Laborlieferant	Aufteilen von Reagenzienvolumina.
Pipettenspitzen, 1.000 µl	Allgemeiner Laborlieferant	Aufteilen von Reagenzienvolumina.
ProClin 300, 50 ml	Sigma-Aldrich, Katalog-Nr. 48912-U	Wartungswaschlauf.
Tween 20, viskose Flüssigkeit, 100 ml	Sigma-Aldrich, Katalog-Nr. P7949	Wartungswaschlauf.
Pinzette, viereckige Kunststoffspitze	McMaster-Carr, Katalog-Nr. 7003A22	Entfernen der Fließzellen-Dichtungen.
Wasser, Laborqualität, 18 MΩ	Millipore	SBS- und PE-Reagenzien-Racks, Positionen mit PW1. Gerätewaschlauf.

Mikrozentrifugenröhrchen für den Schnelllauf-Modus

Verbrauchsmaterial	Anbieter
Mikrozentrifugenröhrchen, 1,5 ml	VWR, Katalog-Nr. 20170-038, Katalog-Nr. 20170-650 oder Katalog-Nr. 89000-028 AXYGEN, Katalog-Nr. MCT-150-C
Mikrozentrifugenröhrchen, 1,7 ml	VWR, Katalog-Nr. 20170-575 AXYGEN, Katalog-Nr. MCT-175-C Sorenson BioScience, Katalog-Nr. 16070

Kapitel 3 Sequenzierung im HiSeq v4-Modus

Einleitung	12
HiSeq v4-Sequenzierungsworkflow	13
Vorbereiten der Reagenzien	13
Eingeben von Laufparametern	15
Laden und Vorfüllen von Reagenzien	19
Einsetzen der Sequenzierungsfließzelle	24
Überwachen des Laufs	26
Entladen von Reagenzien	27
Durchführen eines Wasserwaschlaufs	28

Einleitung

Für die Durchführung eines Sequenzierungslaufs auf dem HiSeq 2500 im HiSeq v4-Modus bereiten Sie alle Reagenzien vor und halten Sie sich an die Eingabeaufforderungen für die Laufkonfiguration. Zu den Schritten für das Konfigurieren des Laufs gehören das Eingeben der Laufparameter, das Laden und Vorfüllen der Reagenzien, das Laden der Fließzelle und das Durchführen einer Fluidikprüfung.

Rufen Sie die Seite mit den HiSeq 2500-Spezifikationen auf der Illumina-Website auf, um Informationen über die Laufzeit sowie andere Leistungsspezifikationen zu erhalten.

Gestaffelte Läufe

Sie können einen neuen Lauf auf Fließzelle A bzw. Fließzelle B starten, während auf der benachbarten Fließzelle gerade ein Lauf ausgeführt wird. Weitere Informationen finden Sie unter *Gestaffelte Läufe auf Fließzelle A und Fließzelle B* auf Seite 81.

Laufotypen für die HiSeq v4-Chemie

In der folgenden Tabelle sind die Arten von Sequenzierungsläufen und die Anzahl der möglichen Zyklen für jeden Read bei Verwendung der HiSeq v4-Chemie aufgeführt. Verwenden Sie diese Informationen als Referenz bei der Konfiguration des Laufs.

Laufotyp	Read 1- Zyklen	Index 1 (i7) Read- Zyklen	Index 2 (i5) Read- Zyklen	Read 2- Zyklen	Gesamtanzahl der Zyklen
Single-Read, nicht indiziert	≤ 126	--	--	--	≤ 126
Single-Read, einfach indiziert	≤ 126	6 oder 7 ¹ 8 ²	--	--	≤ 133 ¹ ≤ 134 ²
Single-Read, doppelt indiziert	≤ 126	8	8	--	≤ 142
Paired-End, nicht indiziert	≤ 126	--	--	≤ 126	≤ 252
Paired-End, einfach indiziert	≤ 126	7 ¹ 8 ²	--	≤ 126	≤ 259 ¹ ≤ 260 ²
Paired-End, doppelt indiziert	≤ 126	8	7 + 8 ³	≤ 126	≤ 275

¹ Anzahl der Zyklen für einfach indizierte Bibliotheken

² Anzahl der Zyklen für doppelt indizierte Bibliotheken

³ Der Index 2-Read eines doppelt indizierten Paired-End-Laufs umfasst sieben zusätzliche reine Chemiezyklen

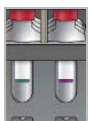
HiSeq v4-Sequenzierungsworkflow



Bereiten Sie alle Reagenzien für den Lauf vor.



Geben Sie die Laufparameter ein.



Wenn Sie dazu aufgefordert werden, laden Sie alle Reagenzien für den Lauf:

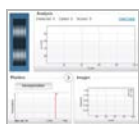
- Laden Sie die SBS-Reagenzien für Read 1 und Read 2.
- Für indizierte Läufe: Laden Sie die Indizierungsreagenzien.
- Für Paired-End-Läufe: Laden Sie die Paired-End-Reagenzien.



Überprüfen Sie mit einer gebrauchten Fließzelle den ordnungsgemäßen Fluss. Füllen Sie die SBS-Reagenzien vor und messen Sie den Vorfüllabfall.



Setzen Sie die Cluster-Fließzelle für die Sequenzierung ein. Prüfen Sie den ordnungsgemäßen Fluss.



Starten Sie den Sequenzierungslauf.

[Optional] Prüfen Sie nach Zyklus 1 den Bericht zur ersten Base und fahren Sie anschließend mit Read 1 fort. Der Lauf wird gemäß den Laufparametern fortgesetzt.



Wenn der Lauf abgeschlossen ist, entladen Sie die Reagenzien und führen Sie einen Gerätewaschlauf durch.

Vorbereiten der Reagenzien

Bevor Sie den Lauf konfigurieren, bereiten Sie alle Reagenzien für die Sequenzierung vor: SBS-Reagenzien, Indizierungsreagenzien und Paired-End-Reagenzien, falls zutreffend. Laden Sie alle Reagenzien, wenn Sie von der Steuerungssoftware dazu aufgefordert werden. Wenn Sie die HiSeq v4-Chemie verwenden, müssen Sie während des Laufs nicht zum Gerät zurückkehren, um Reagenzien zu laden.

Reagenzien können während der Clusterbildung vorbereitet werden. Anweisungen für die Vorbereitung der Cluster-Reagenzien und die Durchführung der Clusterbildung finden Sie im *Handbuch zum cBot-System* (Dokument-Nr. 15006165).

Aufteilen von Reagenzien

Es ist möglich, ein Kit für 250 Zyklen in zwei Reagenzien-Sätze aufzuteilen, um kürzere Läufe durchzuführen. Weitere Informationen finden Sie unter *Aufteilen von SBS-Kits auf Seite 82*.

Vorbereiten von SBS-Reagenzien

SBS-Reagenzien werden zu Beginn des Laufs auf das Gerät geladen. Gehen Sie zum Vorbereiten der Reagenzien wie nachfolgend beschrieben vor, um die SBS-Reagenzien aufzutauen.

Auftauen von SBS-Reagenzien

- 1 Nehmen Sie CRM, IRM und USM aus dem -25 °C bis -15 °C kalten Lagerort. Schirmen Sie IRM vom Umgebungslicht ab.
- 2 Lassen Sie sie bei 2 °C bis 8 °C etwa 16 Stunden lang auftauen.
Alternativ können Sie IRM und USM etwa 90 Minuten lang in einem Bad mit raumtemperiertem deionisiertem Wasser auftauen. Tauen Sie CRM in einem **separaten** Wasserbad auf.



HINWEIS

Wechseln Sie nach der Handhabung von CRM immer Ihre Handschuhe.

- 3 Invertieren Sie jede Flasche zum Mischen.
- 4 Legen Sie IRM und USM auf Eis beiseite. Lagern Sie CRM **separat** auf Eis, um eine Kreuzkontaminierung zu vermeiden.
- 5 Verwenden Sie PW1, SB1, SB2 und SB3 direkt aus der Lagerung.

Vorbereiten von Indizierungsreagenzien

Indizierungsreagenzien werden während der Index-Reads indizierter Sequenzierungsläufe verwendet.

Die PE- und SR-Cluster-Kits enthalten HP14, das ungeachtet des Fließzellentyps für Index 1 (i7) Read 1 verwendet wird. HP9 ist nur im SR-Cluster-Kit enthalten und wird für doppelt indizierte Läufe auf einer Single-Read-Fließzelle benötigt.

Lauftyp	Fließzellentyp	Index 1 (i7)	Index 2 (i5)
Einfach indiziert, Paired-End	PE	HP14	--
Einfach indiziert, Single-Read	SR	HP14	--
Doppelt indiziert, Paired-End*	PE	HP14	--
Doppelt indiziert, Single-Read	SR	HP14	HP9

* Doppelt indizierte Paired-End-Läufe verwenden FRM, ein Paired-End-Reagenz, für Index 2.

Auftauen von Indizierungsreagenzien

- 1 Nehmen Sie die folgenden Reagenzien aus dem Lagerort mit einer Temperatur von -25 °C bis -15 °C heraus:
 - ▶ Für alle indizierten Läufe auf einer Paired-End-Fließzelle: FDR und HP14
 - ▶ Für einfach indizierte Läufe auf einer Single-Read-Fließzelle: FDR und HP14
 - ▶ Für doppelt indizierte Läufe auf einer Single-Read-Fließzelle: FDR, HP9 und HP14
- 2 Lassen Sie die Reagenzien in einem raumtemperierten Wasserbad mit deionisiertem Wasser etwa 20 Minuten lang auftauen.

Vorbereiten von FDR und HP14

- 1 Invertieren Sie die Röhrchen zum Mischen.

- 2 Zentrifugieren Sie sie eine Minute lang bei 1.000 rpm.
- 3 Lagern Sie sie bei Raumtemperatur.

Vorbereiten von HP9

- 1 Invertieren Sie zum Mischen.
- 2 Pulszentrifugieren Sie kurz das Reagenz, um Tröpfchen aufzufangen.
- 3 Lagern Sie das Reagenz bei Raumtemperatur.

Vorbereiten von Paired-End-Reagenzien

Paired-End-Reagenzien werden während des Read 2-Resynthese-Vorgangs eines Paired-End-Sequenzierungslaufs verwendet.



WARNUNG

Diese Reagenzien enthalten potenziell gefährliche Chemikalien. Es kann daher durch Inhalation oder orale Aufnahme, Kontakt mit der Haut oder den Augen zu einer Verletzung von Personen kommen. Tragen Sie eine entsprechende für das Expositionsrisiko geeignete Schutzausrüstung, einschließlich Schutzbrille, Handschuhen und Laborkittel. Verbrauchte Reagenzien sind als chemische Abfälle zu behandeln. Entsorgen Sie sie daher gemäß den geltenden regionalen, nationalen und lokalen Gesetzen und Vorschriften. Zusätzliche umwelt-, gesundheits- und sicherheitsbezogene Informationen finden Sie im Sicherheitsdatenblatt (SDS, Safety Data Sheet) unter support.illumina.com/sds.html.

Auftauen von Paired-End-Reagenzien

- 1 Nehmen Sie die folgenden Reagenzien aus dem Lagerort mit einer Temperatur von -25 °C bis -15 °C heraus:
 - ▶ Für nicht indizierte Läufe: AMS, FDR, FLM2, FPM, FRM und HP11
 - ▶ Für indizierte Läufe: AMS, FLM2, FPM, FRM und HP11
- 2 Lassen Sie die Reagenzien in einem Becher mit raumtemperiertem Wasser etwa 20 Minuten lang auftauen.
- 3 Stellen Sie AMS, FLM2 und FRM auf Eis.

Vorbereiten von AMS, FDR, FLM2, FPM, FRM und HP11

- 1 Invertieren Sie sie zum Mischen.
- 2 Zentrifugieren Sie sie eine Minute lang bei 1.000 rpm.
- 3 Legen Sie AMS, FLM2 und FRM auf Eis beiseite.
- 4 Legen Sie FDR, FPM und HP11 bei Raumtemperatur beiseite.

Eingeben von Laufparametern

Starten Sie die Laufkonfiguration, indem Sie Laufparameter für eine Reihe von Bildschirmen auf der Registerkarte „Run Configuration“ (Laufkonfiguration) eingeben. Die Software führt Sie durch jeden Bildschirm, wenn Sie die BaseSpace Sequence Hub-Konnektivität angeben, Verbrauchsmaterial-IDs eintragen, Indizierungsoptionen auswählen und weitere Parameter angeben.

Bildschirm „Integration“

Der Bildschirm „Integration“ ermöglicht Ihnen, den Lauf mit BaseSpace Sequence Hub zu verbinden.

- 1 Wählen Sie im Begrüßungsbildschirm **Sequence | New Run** (Sequenzieren | Neuer Lauf), um den Bildschirm „Integration“ zu öffnen.
- 2 **[Optional]** Stellen Sie wie folgt eine Verbindung zu BaseSpace Sequence Hub oder BaseSpace Onsite Sequence Hub her.
 - a Wählen Sie **BaseSpace** oder **BaseSpace Onsite**.
 - b Wenn Sie BaseSpace gewählt haben, wählen Sie eine der folgenden Optionen:
 - ▶ **Storage and Analysis** (Speicherung und Analyse): Sendet zwecks Remote-Überwachung und Datenanalyse Laufdaten an den BaseSpace Sequence Hub. Zur Verwendung dieser Option ist ein Probenblatt erforderlich.
 - ▶ **Run Monitoring Only** (Nur Laufüberwachung): Sendet nur InterOp-Dateien an BaseSpace Sequence Hub, was die Remote-Überwachung des Laufs ermöglicht.
 - c Melden Sie sich mit der E-Mail-Adresse Ihres Myllumina-Kontos und Ihrem Kennwort bei BaseSpace Sequence Hub oder BaseSpace Onsite Sequence Hub an.
- 3 **[Optional]** Um fortzufahren, ohne den Lauf mit BaseSpace Sequence Hub zu verbinden, wählen Sie **None** (Keine).
- 4 Wählen Sie **Next** (Weiter).

Bildschirm „Storage“ (Speicherung)

- 1 Aktivieren Sie das Kontrollkästchen **Save to an output folder** (In einem Ausgabeordner speichern) und wählen Sie dann **Browse** (Durchsuchen), um zu einem bevorzugten Netzwerkspeicherort zu navigieren. Wenn der Lauf für Zwecke der Speicherung und Analyse mit BaseSpace Sequence Hub verbunden ist, ist dieser Schritt optional.
- 2 Wählen Sie **Zip BCL files** (BCL-Dateien zippen), um den erforderlichen Festplattenspeicherplatz zu reduzieren.
Wenn der Lauf mit BaseSpace Sequence Hub verbunden ist, ist die Option **Zip BCL files** (BCL-Dateien zippen) standardmäßig aktiviert.



HINWEIS

Die Option **Bin Q-Scores** (Q-Scores gruppieren) ist standardmäßig aktiviert, um den benötigten Speicherplatz zu reduzieren. Diese Option fasst Qualitätsbewertungen über einen größeren Bereich von Werten zusammen, ohne die Genauigkeit oder die Leistung zu beeinträchtigen.

- 3 Wählen Sie unter „Save Auxiliary Files“ (Zusatzdateien speichern) aus den folgenden Optionen aus:
 - ▶ **Save All Thumbnails** (Alle Miniaturbilder speichern): Speichert alle Miniaturbilder. Ein Miniaturbild ist eine Auswahl von Bildern aus vielen Platten in jeder Plattenspalte bzw. in jedem Bildstreifen, die in einem Miniaturbild zusammengefasst werden.
 - ▶ **Save Tile Thumbnails** (Platten-Miniaturbilder speichern): Speichert die Platten-Miniaturbilder. Platten-Miniaturbilder stellen keine Auswahl von Platten in einem Bildstreifen dar, sondern eine einzelne Platte.
- 4 Wählen Sie **Next** (Weiter).

Bildschirm „Flow Cell Setup“ (Konfiguration der Fließzelle)

Im Bildschirm „Flow Cell Setup“ (Konfiguration der Fließzelle) werden Informationen über die Fließzelle aufgezeichnet, die für Ihren Lauf verwendet wird. Alle Felder müssen ausgefüllt werden.

- 1 Scannen Sie die Fließzellen-ID (Barcodenummer) der zu sequenzierenden Fließzelle ein oder geben Sie sie ein.
Die Fließzellen-ID legt den Fließzellentyp und die Reagenzienkompatibilität fest.
- 2 Vergewissern Sie sich, dass der Fließzellentyp **HiSeq Flow Cell v4** (HiSeq-Fließzelle v4) ist.
- 3 Geben Sie einen Versuchsnamen ein, der auf jedem Bildschirm erscheint und den gerade durchgeführten Lauf identifiziert.
- 4 Geben Sie einen Benutzernamen ein und wählen Sie anschließend **Next** (Weiter).

Bildschirm „Advanced“ (Erweitert)

- 1 **[Optional]** Aktivieren Sie das Kontrollkästchen **Confirm First Base** (Erste Base bestätigen).
Ein Bericht zur ersten Base wird für jeden Lauf automatisch generiert. Wenn Sie diese Option wählen, wird der Bericht zur ersten Base geöffnet, bevor der Lauf fortgesetzt wird.
- 2 **[Optional]** Deaktivieren Sie das Kontrollkästchen **Align to PhiX** (An PhiX ausrichten) für jede Lane, die keine PhiX-Kontrolle enthält.
Alternativ können Sie im Fließzellenbild Lanes auswählen, um für diese das PhiX-Alignment hinzuzufügen oder zu entfernen.
Standardmäßig werden alle Lanes für das Alignment ausgewählt.



HINWEIS

Eine dedizierte Kontroll-Lane ist für HCS v2.2 und RTA v1.18 nicht erforderlich bzw. optional.

- 3 Wählen Sie **Next** (Weiter).

Rezepturbildschirm

- 1 Wählen Sie aus den folgenden Optionen für „Index Type“ (Indextyp) aus:
 - ▶ **No Index** (Kein Index): Führt einen nicht indizierten Single-Read- oder Paired-End-Lauf durch.
 - ▶ **Single Index** (Einfacher Index): Führt einen Single-Read- bzw. Paired-End-Lauf mit einem Index-Read durch.
 - ▶ **Dual Index** (Doppelter Index): Führt einen Single-Read- bzw. Paired-End-Lauf mit zwei Index-Reads durch.
 - ▶ **Custom** (Benutzerdefiniert): Führt einen Single-Read- bzw. Paired-End-Lauf mit einer benutzerdefinierten Anzahl an Zyklen für Index-Reads durch.
- 2 Wenn die Option „Dual Index“ (Doppelter Index) oder „Custom“ (Benutzerdefiniert) angegeben ist, wählen Sie unter „Flow Cell Format“ (Fließzellenformat) **Single Read** oder **Paired End** aus.
- 3 Geben Sie die Anzahl der Zyklen für Read 1 und ggf. Read 2 ein.
Die Anzahl der in einem Read ausgeführten Zyklen ist um einen Zyklus höher als die Anzahl der analysierten Zyklen. Wenn Sie beispielsweise 125 Zyklen für Read 1 durchführen möchten, geben Sie 126 ein.
- 4 Geben Sie für die Indizierungsoption **Custom** (Benutzerdefiniert) die Anzahl der Zyklen für die Index-Reads ein.

**HINWEIS**

Read-Längen müssen nicht identisch sein.

- 5 Überprüfen Sie die folgenden automatisch festgelegten Chemie-Einstellungen:
 - ▶ **SBS: HiSeq SBS Kit v4**
 - ▶ **Index: HiSeq v4 Single Index** oder **HiSeq v4 Dual Index**
 - ▶ **PE Turnaround: HiSeq PE Cluster Kit v4**
- 6 **[Optional]** Aktivieren Sie das Kontrollkästchen **Use Existing Recipe** (Vorhandene Rezeptur verwenden), wenn Sie eine benutzerdefinierte Rezeptur verwenden möchten.

Bildschirm „Sample Sheet“ (Probenblatt)

Probenblätter sind optional, es sei denn, Sie verwenden BaseSpace Sequence Hub, um eine Datenanalyse durchzuführen, oder Sie führen einen indizierten Lauf durch.

**HINWEIS**

HCS v2.2 ermöglicht die Verwendung verschiedener Indizierungsschemas in den Lanes.

- 1 Wählen Sie **Browse** (Durchsuchen), um das gewünschte Probenblatt auszuwählen.
- 2 Wählen Sie **Next** (Weiter).

Bildschirm „Reagents“ (Reagenzien)

Im Bildschirm „Reagents“ (Reagenzien) werden Informationen zu den für den Lauf verwendeten Reagenzien-Kits aufgeführt. Die Reagenzien-Kit-ID (Barcodenummer, die mit **RGT** beginnt) legt den Reagenzien-Kit-Typ und die Laufmoduskompatibilität fest.

- 1 Scannen Sie die SBS-Reagenzien-Kit-ID oder geben Sie sie ein.
- 2 Scannen Sie für Paired-End-Läufe die Reagenzien-Kit-ID für das Paired-End-Cluster-Kit oder geben Sie sie ein.
- 3 Wählen Sie das SBS-Reagenzien-Kit für den Lauf:
 - ▶ Wählen Sie **250 Cycles** (250 Zyklen) für ein Kit für 250 Zyklen. Die Anzahl der verbleibenden Zyklen ist standardmäßig 275.
 - ▶ Wählen Sie **50 Cycles** (50 Zyklen) für ein Kit für 50 Zyklen. Die Anzahl der verbleibenden Zyklen ist standardmäßig 74.
 - ▶ Wählen Sie **Custom** (Benutzerdefiniert) für ein unvollständiges Kit oder für mehrere 50-Zyklus-Kits aus. Geben Sie im Feld „Cycles Remaining“ (Verbleibende Zyklen) die Anzahl der SBS-Zyklen ein, für die die Reagenzien ausreichen sollen.

**HINWEIS**

Bei unvollständigen Kits zählt die Software von der eingegebenen Zyklusanzahl abwärts. Ist die Zyklusanzahl gering, fordert die Software frische Reagenzien an.

- 4 Wählen Sie **Prime SBS Reagents** (SBS-Reagenzien vorfüllen), um die Reagenzien vorzufüllen.
- 5 Wählen Sie **Next** (Weiter).

Überprüfungsbildschirm

- 1 Überprüfen Sie die Laufparameter auf dem Überprüfungsbildschirm.
- 2 Wählen Sie **Next** (Weiter), um fortzufahren, bzw. **Back** (Zurück), um Parameter zu ändern.

Laden und Vorfüllen von Reagenzien

Nach der Eingabe der Laufparameter sind die nächsten Schritte für die Laufkonfiguration das Laden der SBS-, Indizierungs- und Paired-End-Reagenzien sowie das Vorfüllen der Reagenzien durch das Fluidiksystem. Die Software führt Sie in mehreren Voreinstellungsbildschirmen auf der Registerkarte „Pre-Run Setup“ (Vorlaufkonfiguration) durch diese Schritte.

Laden von SBS-Reagenzien

- 1 Invertieren Sie jede Reagenzienflasche zum Mischen mehrmals.



VORSICHT

Behandeln Sie die CRM-Flasche als Letztes, nachdem Sie alle anderen Reagenzien geladen haben, um eine Kreuzkontamination zu verhindern. Wechseln Sie nach der Handhabung von CRM immer Ihre Handschuhe.

- 2 Ersetzen Sie den Verschluss auf jeder Flasche durch einen Trichterverschluss.
- 3 Öffnen Sie die Tür der Reagenzienkammer.
- 4 Heben Sie die Sipper für das SBS-Reagenzien-Rack wie folgt an:
 - a Ziehen Sie den Sipper-Griff zu sich hin und schieben Sie ihn dann nach oben.
 - b Schieben Sie den Griff in die Aussparung am oberen Ende der Schiene. Vergewissern Sie sich, dass der Griff fest in der Aussparung sitzt.
- 5 Schieben Sie das Reagenzien-Rack aus der Reagenzienkammer.
- 6 Platzieren Sie die einzelnen Reagenzienflaschen in die nummerierten Positionen des Racks. Stellen Sie sicher, dass sich die konische Seite der Flasche in der Aussparung auf dem Boden des Racks befindet.

Tabelle 1 SBS-Reagenzienpositionen

Position	Reagenz	Beschreibung
1	IRM	Inkorporations-Reagenz-Master-Mischung
2	PW1	25 ml PW1 oder Wasser in Laborqualität
3	USM	Universelle Scan-Mischung
4	SBS-Puffer 1 (SB1)	Puffer mit hoher Salzkonzentration
5	SBS-Puffer 2 (SB2)	Inkorporations-Waschpuffer
6	SBS-Puffer 2 (SB2)	Inkorporations-Waschpuffer
7	CRM	Aufspaltungsreagenzmischung
8	SBS-Puffer 3 (SB3)	Aufspaltungs-Puffer

- 7 Ziehen Sie ein neues Paar ungepuderte Latexhandschuhe an.
- 8 Schieben Sie das Reagenzien-Rack in die Reagenzienkammer. Richten Sie das Rack an der erhöhten Führungsschiene unten in der Kammer aus.
- 9 Senken Sie die Sipper wie folgt in die SBS-Reagenzienflaschen ab:
 - a Ziehen Sie den Sipper-Griff zu sich hin und drücken Sie ihn dann nach unten.
 - b Inspizieren Sie die Sipper, um sicherzustellen, dass sie beim Eintauchen in die Trichterverschlüsse nicht verbogen werden.
 - c Schieben Sie den Griff in die Aussparung am unteren Ende der Schiene.

10 Aktivieren Sie das Kontrollkästchen **PW1 (25 ml) loaded** (PW1 [25 ml] geladen).

Laden von Indizierungsreagenzien

- 1 Stellen Sie sicher, dass das Paired-End-Rack nicht für die Read 2-Resynthese, die Index 1 (i7)-Read-Vorbereitung und die Index 2 (i5)-Read-Vorbereitung der benachbarten Fließzelle verwendet wird.
- 2 Heben Sie die Sipper für das Paired-End-Reagenzien-Rack wie folgt an:
 - a Ziehen Sie den Griff zu sich hin und heben Sie ihn an.
 - b Schieben Sie den Griff in die Aussparung am oberen Ende der Schiene. Vergewissern Sie sich, dass der Griff fest in der Aussparung sitzt.
- 3 Schieben Sie das Reagenzien-Rack mithilfe des Rack-Griffs aus der Reagenzienkammer.
- 4 Nehmen Sie die Verschlüsse der einzelnen Reagenzröhrchen ab und stellen Sie jedes Röhrchen in die entsprechende nummerierte Position des Racks bzw. in die Position mit der Farbe, die der Farbe des Etiketts entspricht.

Tabelle 2 Single-Read-Fließzellen

Position	Reagenz	Beschreibung
15	FDR	Fast Denaturation Reagent (Schnelles Denaturierungsreagenz, enthält Formamid)
16	HP9*	Index-Sequenzierungs-Primer i5
17	HP14	Index-Sequenzierungs-Primer i7

* HP9 ist nur für doppelt indizierte Läufe erforderlich. Falls HP9 nicht verwendet wird, stellen Sie ein konisches 15-ml-Röhrchen mit 10 ml Wasser in Laborqualität in Position 16.

Tabelle 3 Paired-End-Fließzellen

Position	Reagenz	Beschreibung
10	FRM*	Fast Resynthesis Mix (Schnelle Resynthese-Mischung)
15	FDR	Fast Denaturation Reagent (Schnelles Denaturierungsreagenz, enthält Formamid)
17	HP14	Index-Sequenzierungs-Primer i7

* Laden Sie FRM in Position 10 für doppelt indizierte Läufe auf einer Paired-End-Fließzelle. Ungeachtet der Indizierungsoption ist für alle Paired-End-Läufe FRM in Position 10 erforderlich.

- 5 Wenn Sie einen Paired-End-Lauf durchführen, überspringen Sie die Schritte 6–9.
- 6 Stellen Sie konische 15-ml-Röhrchen mit 10 ml Wasser in Laborqualität in nicht verwendete Positionen auf dem Paired-End-Rack.
- 7 Schieben Sie das Reagenzien-Rack in die Reagenzienkammer. Richten Sie das Rack an der erhöhten Führungsschiene unten in der Kammer aus.
- 8 Senken Sie die Sipper wie folgt in die Paired-End-Reagenzröhrchen ab:
 - a Ziehen Sie den Griff zu sich hin und senken Sie ihn ab.
 - b Inspizieren Sie die Sipper, um sicherzustellen, dass sie beim Eintauchen in die Röhrchen nicht verbogen werden.
 - c Schieben Sie den Griff in die Aussparung am unteren Ende der Schiene.
- 9 Wählen Sie **Next** (Weiter).

Laden von Paired-End-Reagenzien

- 1 Heben Sie die Sipper für das Paired-End-Reagenzien-Rack wie folgt an:
 - a Ziehen Sie den Griff zu sich hin und heben Sie ihn an.
 - b Schieben Sie den Griff in die Aussparung am oberen Ende der Schiene. Vergewissern Sie sich, dass der Griff fest in der Aussparung sitzt.
- 2 Schieben Sie das Reagenzien-Rack mithilfe des Rack-Griffs aus der Reagenzienkammer.
- 3 Nehmen Sie die Verschlüsse der einzelnen Reagenzröhrchen ab und stellen Sie jedes Röhrchen in die entsprechende nummerierte Position des Racks bzw. in die Position mit der Farbe, die der Farbe des Etiketts entspricht.

Tabelle 4 Paired-End-Fließzelle

Position	Reagenz	Beschreibung
10	FRM*	Fast Resynthesis Mix (Schnelle Resynthese-Mischung)
11	FLM2	Fast Linearization Mix 2 (Schnelle Linearisierungsmischung 2)
13	AMS	Fast Amplification Mix (Schnelle Amplifikationsmischung)
14	FPM	Fast Amplification Premix (Schnelle Amplifikationsvormischung)
15	FDR*	Fast Denaturation Reagent (Schnelles Denaturierungsreagenz, enthält Formamid)
16	HP11	Read 2-Sequenzierungs-Primer

* Wenn Sie Indizierungsreagenzien für einen einfach indizierten Lauf geladen haben, ist FDR bereits in Position 10 geladen. Wenn Sie Indizierungsreagenzien für einen doppelt indizierten Lauf geladen haben, sind FRM und FDR bereits geladen.

- 4 Stellen Sie konische 15-ml-Röhrchen mit 10 ml Wasser in Laborqualität in nicht verwendete Positionen auf dem Paired-End-Rack.
- 5 Schieben Sie das Reagenzien-Rack in die Reagenzienkammer. Richten Sie das Rack an der erhöhten Führungsschiene unten in der Kammer aus.
- 6 Senken Sie die Sipper wie folgt in die Paired-End-Reagenzröhrchen ab:
 - a Ziehen Sie den Griff zu sich hin und senken Sie ihn ab.
 - b Inspizieren Sie die Sipper, um sicherzustellen, dass sie beim Eintauchen in die Röhrchen nicht verbogen werden.
 - c Schieben Sie den Griff in die Aussparung am unteren Ende der Schiene.
- 7 Wählen Sie **Next** (Weiter).

Vorfüllen von Reagenzien

Die Schritte zum Vorfüllen der Reagenzien umfassen das Laden der Primer-Fließzelle, das Verifizieren des ordnungsgemäßen Flusses und anschließend das Starten des Vorfüllvorgangs.



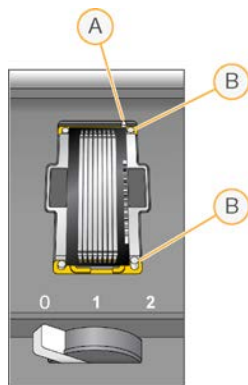
VORSICHT

Verwenden Sie immer eine **gebrauchte** Fließzelle zum Vorfüllen von Reagenzien. Sie können die Fließzelle aus dem vorherigen Lauf verwenden, um die Reagenzien des nachfolgenden Laufs vorzufüllen oder einen Nachwaschlauf durchzuführen.

Laden der Primer-Fließzelle

- 1 Spülen Sie die Primer-Fließzelle mit Wasser in Laborqualität. Trocknen Sie sie mit einem Reinigungstuch für Objektive oder einem anderen fusselfreien Tuch ab.
- 2 Reinigen Sie sie mit Alkoholtupfern und einem Reinigungstuch für Objektive.
- 3 Legen Sie die Fließzelle so auf den Fließzellenhalter, dass die Einlass- und Auslassanschlüsse nach **unten** weisen und der Barcode sich auf der rechten Seite befindet. Stellen Sie sicher, dass der Pfeil am linken Rand der Fließzelle, der die Flussrichtung angibt, in Richtung Gerät zeigt.
- 4 Schieben Sie die Fließzelle vorsichtig bis zum Anschlag in Richtung der oberen und rechten Führungsstifte.

Abbildung 6 Fließzelle an oberem und rechten Führungsstiften ausgerichtet



- A Oberer Führungsstift
- B Rechte Führungsstifte

- 5 Nehmen Sie die Hand von der Fließzelle, um zu verhindern, dass im Laufe der Zeit eine Verschiebung der Ausrichtung auftritt.
- 6 Bewegen Sie den Fließzellenregler langsam in Position 1. Dadurch wird das Vakuum aktiviert und die Fließzelle wird gesichert.
Wenn der Fließzellenregler grün blinkt, ist das Vakuum aktiviert. Falls der Regler nicht grün leuchtet, lesen Sie *Mögliche Probleme bei der Laufkonfiguration* auf Seite 77.
- 7 Warten Sie etwa fünf Sekunden und bewegen Sie dann den Fließzellenregler langsam in Position 2. Wenn der Fließzellenregler dauerhaft grün leuchtet, sind die Manifolds in Position und die Fließzelle ist bereit.
- 8 Stellen Sie sicher, dass das Kontrollkästchen **Vacuum Engaged** (Vakuum aktiviert) aktiviert ist, und wählen Sie anschließend **Next** (Weiter).

Prüfen des Flusses

Bei der Überprüfung des Flusses wird auch festgestellt, ob die Fließzelle und die Dichtungen ordnungsgemäß installiert sind und ein Vakuum entstanden ist.

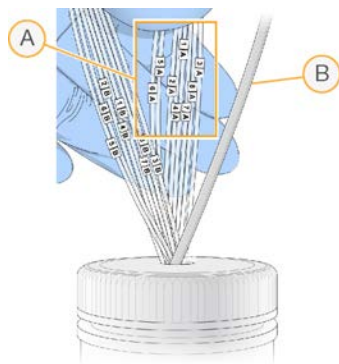
- 1 Scannen Sie die Primer-Fließzellen-ID (Barcodenummer) der Primer-Fließzelle ein oder geben Sie sie ein.
- 2 Wählen Sie Position **2** aus der Dropdown-Liste aus.
- 3 Überprüfen Sie die folgenden Standardwerte:

- ▶ Volume (Volumen): **125**
 - ▶ Aspirate Rate (Aspirationsrate): **250**
 - ▶ Dispense Rate (Zufuhrrate): **2.000**
- 4 Wählen Sie **Pump** (Pumpe).
 - 5 Inspizieren Sie die Fließzelle auf Luftblasen, die die Lanes passieren, sowie auf Undichtigkeiten in der Nähe der Manifolds.
 - 6 Wenn übermäßig viele Luftblasen vorhanden sind, gehen Sie wie folgt vor:
 - a Überprüfen Sie die Dichtungen auf Verstopfungen.
 - b Senken Sie die Aspirationsrate auf 100.
 - c Pumpen Sie weitere 125 µl Wasser in die Fließzelle.
 - d Wenn die Probleme weiterhin bestehen, entfernen Sie die Fließzelle, wiederholen Sie die Reinigungsschritte und setzen Sie die Fließzelle erneut ein.

Positionieren der Röhrgen und Starten des Vorfüllvorgangs

- 1 Entfernen Sie die acht Abfallröhrgen der entsprechenden Fließzelle vom Abfallbehälter.

Abbildung 7 Positionieren der Röhrgen bzw. Schläuche



- A Abfallröhrgen der Fließzelle für die Reagenzienpositionen 1–8
- B Schlauch der Kondensatpumpe

- 2 Platzieren Sie jedes Abfallröhrgen in einem separaten leeren 15-ml-Röhrchen. Der Abfall wird nach Abschluss des Vorfüllvorgangs gesammelt und gemessen.
- 3 Wählen Sie **Start Prime** (Vorfüllvorgang starten). Im Bildschirm „Prime“ (Vorfüllen) können Sie den Vorfüllvorgang überwachen.
- 4 Messen Sie nach Abschluss des Vorfüllvorgangs den Abfall und überprüfen Sie, ob das Volumen in jedem Röhrchen 1,75 ml bzw. insgesamt **14 ml** beträgt. Das Gesamtvolumen wird wie folgt berechnet:
 - ▶ 250 µl für jede SBS-Position außer Position 2 ($250 \times 7 = 1,75 \text{ ml}$)
 - ▶ 1,75 ml für jede Lane ($1,75 \times 8 = 14 \text{ ml}$)
- 5 Legen Sie die Abfallröhrgen zurück in den Abfallbehälter.
- 6 Wählen Sie **Next** (Weiter).

Einsetzen der Sequenzierungsfließzelle

Das Einsetzen der Fließzelle für die Sequenzierung umfasst das Entfernen der Primer-Fließzelle, das Reinigen des Fließzellenhalters, das Einsetzen der Cluster-Fließzelle sowie das Verifizieren des ordnungsgemäßen Flusses.

Entfernen der gebrauchten Fließzelle

- 1 Bewegen Sie den Fließzellenregler langsam in Position 1, um die Manifolds zu lösen.
- 2 Bewegen Sie den Fließzellenregler langsam in Position 0, um die Vakuumdichtung zu lösen und die Fließzelle freizugeben.
- 3 Heben Sie die gebrauchte Fließzelle aus dem Fließzellenhalter.

Reinigen des Fließzellenhalters

- 1 Ziehen Sie ein neues Paar ungepuderte Latexhandschuhe an.
- 2 Wischen Sie die Oberfläche des Fließzellenhalters mit einem mit Wasser in Laborqualität befeuchteten, fusselfreien Tuch ab, um Salzablagerungen zu entfernen.
- 3 Wischen Sie die Oberfläche des Fließzellenhalters mit einem Alkoholtupfer oder einem fusselfreien, mit Ethanol oder Isopropanol befeuchteten Tuch ab. Es darf kein Alkohol in die Vakuümöffnungen oder auf die Umgebung der Manifolds gelangen.
- 4 Trocknen Sie den Tisch ggf. mit einem fusselfreien Labortuch.
- 5 Unterziehen Sie den Fließzellenhalter einer Prüfung, um sicherzustellen, dass sich keine Fussel auf dem Halter befinden und die Vakuümöffnungen nicht blockiert werden.

Abbildung 8 Überprüfen der Vakuümöffnungen



Reinigen der Fließzelle

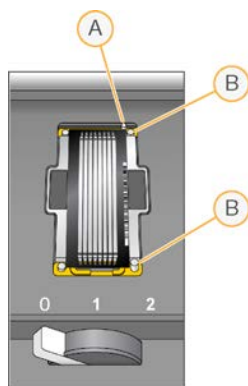
- 1 Nehmen Sie die Cluster-Fließzelle mit einer Kunststoffzange aus dem Behälter.
- 2 Spülen Sie die Fließzelle mit Wasser in Laborqualität. Trocknen Sie sie mit einem Reinigungstuch für Objektive.
- 3 Falten Sie einen Alkoholtupfer auf die ungefähre Größe der Fließzelle.
- 4 Halten Sie mit zwei Fingern die Fließzelle an den Kanten und achten Sie darauf, dass die Einlass- und Auslassanschlüsse nach **oben** weisen.

- 5 Reinigen Sie die beiden Seiten der Fließzelle jeweils mit einer einzigen Wischbewegung. Falten Sie den Alkoholtupfer nach jedem Wischen neu und wiederholen Sie den Vorgang, bis die Fließzelle gereinigt ist.
- 6 Reiben Sie die Fließzelle mit einem trockenen Reinigungstuch für Objektive trocken.
- 7 Schützen Sie die Fließzelle vor Staub, bis Sie sie in das Gerät einsetzen.

Einsetzen der Sequenzierungsfließzelle

- 1 Legen Sie die Fließzelle so auf den Fließzellenhalter, dass die Einlass- und Auslassanschlüsse nach **unten** weisen und der Barcode sich auf der rechten Seite befindet. Stellen Sie sicher, dass der Pfeil am linken Rand der Fließzelle, der die Flussrichtung angibt, in Richtung Gerät zeigt.
- 2 Schieben Sie die Fließzelle vorsichtig bis zum Anschlag in Richtung der oberen und rechten Führungsstifte.

Abbildung 9 Fließzelle an oberem und rechten Führungsstiften ausgerichtet



- A Oberer Führungsstift
- B Rechte Führungsstifte

- 3 Nehmen Sie die Hand von der Fließzelle, um zu verhindern, dass im Laufe der Zeit eine Verschiebung der Ausrichtung auftritt.
- 4 Bewegen Sie den Fließzellenregler langsam in Position 1. Dadurch wird das Vakuum aktiviert und die Fließzelle wird gesichert.
Wenn der Fließzellenregler grün blinkt, ist das Vakuum aktiviert. Falls der Regler nicht grün leuchtet, lesen Sie [Mögliche Probleme bei der Laufkonfiguration](#) auf Seite 77.
- 5 Warten Sie etwa fünf Sekunden und bewegen Sie dann den Fließzellenregler langsam in Position 2. Wenn der Fließzellenregler dauerhaft grün leuchtet, ist ein Vakuum entstanden und die Fließzelle ist einsatzbereit.
- 6 Stellen Sie sicher, dass das Kontrollkästchen **Vacuum Engaged** (Vakuum aktiviert) aktiviert ist, und wählen Sie anschließend **Next** (Weiter).

Prüfen des Flusses

Bei der Überprüfung des Flusses wird auch festgestellt, ob die Fließzelle und die Dichtungen ordnungsgemäß installiert sind und ein Vakuum entstanden ist.

- 1 Wählen Sie Position **5** aus der Dropdown-Liste aus.
- 2 Überprüfen Sie die folgenden Standardwerte:

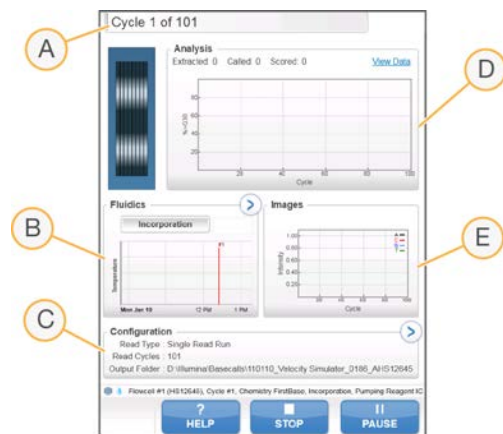
- ▶ Volume (Volumen): **250**
 - ▶ Aspirate Rate (Aspirationsrate): **250**
 - ▶ Dispense Rate (Zufuhrtrate): **2.000**
- 3 Wählen Sie **Pump** (Pumpe).
 - 4 Inspizieren Sie die Fließzelle auf Luftblasen, die die Lanes passieren, sowie auf Undichtigkeiten in der Nähe der Manifolds.
 - 5 Wenn übermäßig viele Luftblasen vorhanden sind, gehen Sie wie folgt vor:
 - a Überprüfen Sie die Manifold-Dichtungen auf Verstopfungen.
 - b Starten Sie die Pumpe erneut an Position 6, um zu verhindern, dass die Lösung an Position 5 aufgebraucht wird.
 - c Senken Sie die Aspirationsrate auf 100.
 - d Pumpen Sie weitere 250 µl in die Fließzelle.
 - 6 Wählen Sie **Next** (Weiter).
 - 7 Stellen Sie sicher, dass der Fließzellenregler grün leuchtet, und schließen Sie anschließend die Tür der Fließzellenkammer.
 - 8 Achten Sie darauf, dass die Kontrollkästchen **Vacuum Engaged** (Vakuum aktiviert) und **Door Closed** (Tür geschlossen) aktiviert sind, und wählen Sie **Next** (Weiter).
 - 9 Warten Sie auf dem Bildschirm „Read Barcode“ (Barcode lesen), bis der Scanvorgang abgeschlossen ist.

Die Fließzellen-ID wird gescannt, um zu überprüfen, ob sie der im Bildschirm „Flow Cell Setup“ (Konfiguration der Fließzelle) eingegebenen Fließzellen-ID entspricht. Der Scanvorgang dauert ca. drei Minuten bzw. sieben Minuten bei einem Lauf mit zwei Fließzellen.
 - 10 Wählen Sie **Start**, um den Sequenzierungslauf zu starten.

Überwachen des Laufs

- 1 Sie können die Laufkennzahlen auf dem Laufübersichtsbildschirm überwachen.

Abbildung 10 Laufübersichtsbildschirm



- A **Statusleiste:** In der Statusleiste können Sie prüfen, wie viele Zyklen bereits abgeschlossen sind.
- B **Fluidikdiagramm:** Erweitern Sie den Fluidikabschnitt und überwachen Sie die chemischen Schritte.
- C **Laufkonfiguration:** Hier können Sie die Parameter des aktuellen Laufs überprüfen.
- D **Analysediagramm:** Überprüfen Sie die Qualitäts-Scores pro Zyklus.
- E **Bilddiagramm:** Überprüfen Sie die Intensitäten pro Zyklus.

Bericht zur ersten Base

Wenn Sie bei der Laufkonfiguration die Option zur Bestätigung der ersten Base aktiviert haben, wird das Bestätigungsdialogfeld für die erste Base automatisch nach Abschluss des ersten Zyklus angezeigt. Der Lauf wird an diesem Punkt angehalten.

- 1 Überprüfen Sie den Bericht zur ersten Base im Bestätigungsdialogfeld.
- 2 Wenn die Ergebnisse zufriedenstellend sind, wählen Sie **Continue** (Fortfahren).

Anzeigen der Laufkennzahlen

Wenn Laufkennzahlen verfügbar sind, wird der Sequenzierungsanalyse-Viewer (SAV) automatisch geöffnet, um sie anzuzeigen. Die Kennzahlen werden in Form von Schaubildern, Diagrammen und Tabellen dargestellt. Weitere Informationen finden Sie im *Benutzerhandbuch zum Sequenzierungsanalyse-Viewer (Dokument-Nr. 15020619)*.

- 1 Sie können aktualisierte Kennzahlen anzeigen, wenn Sie zu einem beliebigen Zeitpunkt während des Laufs **Refresh** (Aktualisieren) wählen.

Entladen von Reagenzien

- 1 Wenn der Lauf abgeschlossen ist, öffnen Sie die Tür der Reagenzienkammer.
- 2 Heben Sie die Sipper für das entsprechende SBS-Rack bzw. Paired-End-Rack wie folgt an:
 - a Ziehen Sie den Sipper-Griff auswärts.
 - b Heben Sie den Sipper-Griff an und ziehen Sie ihn gleichzeitig auswärts.
 - c Schieben Sie den Sipper-Griff in die Aussparung am oberen Ende der Schiene. Vergewissern Sie sich, dass der Sipper-Griff fest in der Aussparung sitzt.
- 3 Schieben Sie jedes Reagenzien-Rack mithilfe der Rack-Griffe aus der Reagenzienkammer.

- 4 Nehmen Sie die Flaschen aus jedem Reagenzien-Rack.



WARNUNG

Diese Reagenzien enthalten potenziell gefährliche Chemikalien. Es kann daher durch Inhalation oder orale Aufnahme, Kontakt mit der Haut oder den Augen zu einer Verletzung von Personen kommen. Tragen Sie eine entsprechende für das Expositionsrisiko geeignete Schutzausrüstung, einschließlich Schutzbrille, Handschuhen und Laborkittel. Verbrauchte Reagenzien sind als chemische Abfälle zu behandeln. Entsorgen Sie sie daher gemäß den geltenden regionalen, nationalen und lokalen Gesetzen und Vorschriften. Zusätzliche umwelt-, gesundheits- und sicherheitsbezogene Informationen finden Sie im Sicherheitsdatenblatt (SDS, Safety Data Sheet) unter support.illumina.com/sds.html.

Durchführen eines Wasserwaschlaufs

Nach jedem Sequenzierungslauf ist ein Wasserwaschlauf erforderlich, um das System zu waschen und die Fluidik zu überprüfen. Ein Wartungswaschlauf ist eine optionale Alternative zum Wasserwaschlauf nach dem Lauf. Anweisungen finden Sie unter *Durchführen eines Wartungswaschlaufs auf Seite 69*. Anweisungen finden Sie im Handbuch zum HiSeq 2500-System (Dokument-Nr. 15035786).

Wenn das Gerät einen Tag oder länger nicht verwendet wurde, führen Sie einen Wasserwaschlauf durch, bevor Sie einen neuen Sequenzierungslauf starten.

- 1 Wählen Sie auf dem Begrüßungsbildschirm die Option **Wash | Water** (Waschlauf | Wasser).
- 2 Wählen Sie **Yes** (Ja), um die Paired-End-Reagenzienpositionen zu waschen. Wählen Sie anschließend **Next** (Weiter).
- 3 Laden Sie Wasser in Laborqualität in das Gerät:
 - a Füllen Sie acht SBS-Flaschen mit 250 ml Wasser in Laborqualität.
 - b Füllen Sie 10 PE-Röhrchen mit 12 ml Wasser in Laborqualität.



HINWEIS

Waschflaschen und Röhrchen werden in der Regel alle sechs Monate ersetzt, während das Wasser ca. einmal pro Woche ausgetauscht wird.

- 4 Stellen Sie sicher, dass eine gebrauchte Fließzelle geladen ist. Setzen Sie ggf. eine gebrauchte Fließzelle ein.
- 5 Wählen Sie **Next** (Weiter).
- 6 Führen Sie eine Fluidikprüfung durch:
 - a Wählen Sie Lösung 2 aus der Dropdown-Liste aus.
 - b Akzeptieren Sie die Standardwerte für die Pumpe.
 - c Wählen Sie **Pump** (Pumpe).
 - d Inspizieren Sie die Fließzelle auf Luftblasen, die die Lanes passieren, sowie auf Undichtigkeiten in der Nähe der Manifolds.
- 7 Entfernen Sie die Abfallröhrchen der entsprechenden Fließzelle vom Abfallbehälter.
- 8 Bündeln Sie die Abfallröhrchen mit Parafilm. Achten Sie darauf, dass die Enden nebeneinanderliegen.
- 9 Platzieren Sie die gebündelten Enden der Röhrchen in eine 250-ml-Flasche.
- 10 Wählen Sie **Next** (Weiter), um den Wasserwaschlauf zu starten.

Positionen	Ungefähre Laufzeit
Acht SBS-Positionen	20 Minuten
Acht SBS-Positionen und 10 Paired-End-Positionen	60 Minuten

11 Messen Sie nach Abschluss des Waschlaufrs die abgegebenen Volumina.

Positionen	Abgegebenes Volumen insgesamt	Abgegebenes Volumen pro Lane
Acht SBS-Positionen	32 ml	4 ml
Acht SBS-Positionen und 10 Paired-End-Positionen	72 ml	9 ml

12 Entfernen Sie die Umwicklung von den Abfallröhrchen und setzen Sie sie wieder in die Abfallflasche ein.

Kapitel 4 Sequenzierung im TruSeq v3-Modus

Einleitung	30
TruSeq v3-Sequenzierungsworkflow	31
Vorbereiten von Reagenzien für Read 1	32
Eingeben von Laufparametern	35
Laden und Vorfüllen von Reagenzien	39
Einsetzen der Sequenzierungsfließzelle	43
Überwachen des Laufs	46
Vorbereiten von Reagenzien für Read 2	47
Entladen von Reagenzien	50
Durchführen eines Wasserwaschlaufs	50

Einleitung

Für die Durchführung eines Sequenzierungslaufs auf dem HiSeq 2500 im TruSeq v3-Modus bereiten Sie SBS-Reagenzien für Read 1 und Indizierungsreagenzien vor, bevor Sie den Lauf konfigurieren. Folgen Sie den Anweisungen der Software, um den Lauf zu konfigurieren. Die Laufkonfiguration umfasst das Eingeben der Laufparameter, das Laden und Vorfüllen der Reagenzien, das Einsetzen der Fließzelle und die Fluidikprüfung. Bereiten Sie nach Abschluss von Read 1 und den Index-Reads Paired-End-Reagenzien und SBS-Reagenzien für Read 2 vor und laden Sie diese.

Rufen Sie die Seite mit den HiSeq 2500-Spezifikationen auf der Illumina-Website auf, um Informationen über die Laufzeit sowie andere Leistungsspezifikationen zu erhalten.

Gestaffelte Läufe

Sie können einen neuen Lauf auf Fließzelle A bzw. Fließzelle B starten, während auf der benachbarten Fließzelle gerade ein Lauf ausgeführt wird. Weitere Informationen finden Sie unter *Gestaffelte Läufe auf Fließzelle A und Fließzelle B* auf Seite 81.

Lauftypen für die TruSeq v3-Chemie

In der folgenden Tabelle sind die Arten von Sequenzierungsläufen und die Anzahl der möglichen Zyklen für jeden Read bei Verwendung der TruSeq v3-Chemie aufgeführt. Verwenden Sie diese Informationen als Referenz bei der Konfiguration des Laufs.

Lauftyp	Read 1- Zyklen	Index 1 (i7) Read- Zyklen	Index 2 (i5) Read- Zyklen	Read 2- Zyklen	Gesamtanzahl Zyklen
Single-Read, nicht indiziert	≤ 101	--	--	--	≤ 101
Single-Read, einfach indiziert	≤ 101	6 oder 7 ¹ 8 ²	--	--	≤ 108 ¹ ≤ 109 ²
Single-Read, doppelt indiziert	≤ 101	8	8	--	≤ 117
Paired-End, nicht indiziert	≤ 101	--	--	≤ 101	≤ 202
Paired-End, einfach indiziert	≤ 101	7 ¹ 8 ²	--	≤ 101	≤ 209 ¹ ≤ 210 ²
Paired-End, doppelt indiziert	≤ 101	8	7 + 8 ³	≤ 101	≤ 225

¹ Anzahl der Zyklen für einfach indizierte Bibliotheken

² Anzahl der Zyklen für doppelt indizierte Bibliotheken

³ Der Index 2-Read eines doppelt indizierten Paired-End-Laufs umfasst sieben zusätzliche reine Chemiezyklen

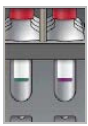
TruSeq v3-Sequenzierungsworkflow



Bereiten Sie SBS-Reagenzien für Read 1 und Indizierungsreagenzien vor.



Geben Sie mithilfe der Steuerungssoftware die Laufparameter ein.



Wenn Sie dazu aufgefordert werden, laden Sie alle SBS-Reagenzien für Read 1:

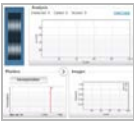
- Laden Sie die SBS-Reagenzien für Read 2, außer ICB.
- Für indizierte Läufe: Laden Sie die Indizierungsreagenzien.



Überprüfen Sie mit einer gebrauchten Fließzelle den ordnungsgemäßen Fluss. Füllen Sie die SBS-Reagenzien vor und messen Sie den Vorfüllabfall.



Setzen Sie die Cluster-Fließzelle für die Sequenzierung ein. Prüfen Sie den ordnungsgemäßen Fluss.



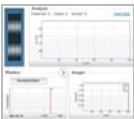
Starten Sie den Sequenzierungslauf.
[Optional] Prüfen Sie nach Zyklus 1 den Bericht zur ersten Base und fahren Sie anschließend mit Read 1 fort.
Der Lauf wird gemäß den Laufparametern fortgesetzt.



Bereiten Sie die Paired-End-Reagenzien und frischen ICB für Read 2 vor.



Laden Sie die Paired-End-Reagenzien und frisch vorbereiteten ICB für Read 2.



Setzen Sie den Lauf fort. Die Software füllt automatisch Paired-End-Reagenzien vor und führt die Read 2-Resynthese und Read 2 durch.



Wenn der Lauf abgeschlossen ist, entladen Sie die Reagenzien und führen Sie einen Gerätewaschlauf durch.

Vorbereiten von Reagenzien für Read 1

Bereiten Sie vor der Konfiguration des Laufs die Reagenzien für Read 1 und die Index-Reads vor. Laden Sie die vorbereiteten Reagenzien, wenn Sie von der Steuerungssoftware dazu aufgefordert werden.

Die Reagenzien für Read 1 können während der Clusterbildung vorbereitet werden. Anweisungen für die Vorbereitung der Cluster-Reagenzien und die Durchführung der Clusterbildung finden Sie im *Handbuch zum cBot-System (Dokument-Nr. 15006165)*.



HINWEIS

Die Vorbereitung der Reagenzien für Read 2 erfolgt während Read 1.

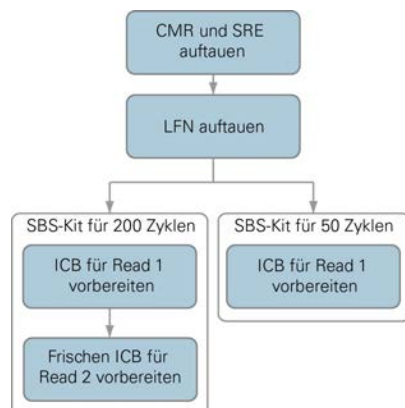
Aufteilen von Reagenzien

Es ist möglich, ein Kit für 200 Zyklen in zwei Reagenzien-Sätze aufzuteilen, um kürzere Läufe durchzuführen. Weitere Informationen finden Sie unter *Aufteilen von SBS-Kits auf Seite 82*.

Vorbereiten von SBS-Reagenzien

Die Schritte zum Vorbereiten der SBS-Reagenzien umfassen das Auftauen von CMR, LFN und SRE sowie das Vorbereiten von ICB mit LFN und EDP. Bei Verwendung des SBS-Kits für 200 Zyklen muss ICB während der Vorbereitung in zwei Teile aufgeteilt werden, einen für Read 1 und einen für Read 2. Die ICB-Vorbereitung für die doppelte Indizierung beinhaltet die Berechnung der entsprechenden Reagenzienvolumina.

Abbildung 11 Workflow für die Vorbereitung von SBS-Reagenzien



Auftauen von SBS-Reagenzien

- 1 Nehmen Sie CMR und SRE aus dem -25 °C bis -15 °C kalten Lagerort.
- 2 Lassen Sie sie bei 2 °C bis 8 °C etwa 16 Stunden lang auftauen.
Alternativ können Sie SRE etwa 90 Minuten lang in einem Bad mit raumtemperiertem deionisiertem Wasser auftauen. Tauen Sie CMR in einem **separaten** Wasserbad auf.



HINWEIS

Wechseln Sie nach der Handhabung von CMR immer Ihre Handschuhe.

- 3 Invertieren Sie die Reagenzien, um sie zu mischen.
- 4 Legen Sie SRE auf Eis beiseite. Lagern Sie CMR **separat** auf Eis, um eine Kreuzkontaminierung zu vermeiden.

- 5 Nehmen Sie LFN aus dem -25 °C bis -15 °C kalten Lagerort heraus:
 - ▶ 50-Zyklen-SBS-Kit: Nehmen Sie ein Röhrchen heraus.
 - ▶ 200-Zyklen-SBS-Kit: Nehmen Sie zwei Röhrchen heraus.
- 6 Lassen Sie LFN in einem Becher mit raumtemperiertem deionisiertem Wasser etwa 20 Minuten lang auftauen.
- 7 Verwenden Sie ICB, SB1, SB2 und SB3 direkt aus einem bei 2 °C bis 8 °C gekühlten Lagerort.

Vorbereiten von ICB für Read 1 (kein Index oder einfacher Index) (Kit für 50 Zyklen)

- 1 Geben Sie den Inhalt des LFN-Röhrchens in die Flasche mit ICB.
- 2 Spülen Sie das LFN-Röhrchen mit ICB, um sicherzustellen, dass der gesamte LFN-Inhalt übertragen wurde.
- 3 Geben Sie den Inhalt des EDP-Röhrchens zur ICB-LFN-Lösung hinzu.
- 4 Spülen Sie das EDP-Röhrchen mit der ICB-LFN-Lösung, um sicherzustellen, dass der gesamte EDP-Inhalt übertragen wurde.
- 5 Setzen Sie den Verschluss auf die Flasche mit EDP, ICB und LFN und invertieren Sie die Flasche zum Mischen.
- 6 Lagern Sie sie auf Eis.

Vorbereiten von ICB für Read 1 (kein Index oder einfacher Index) (Kit für 200 Zyklen)

- 1 Geben Sie 47 ml ICB in eine leere 250-ml-Flasche, um zwei Flaschen mit ICB zu erhalten.
- 2 Stellen Sie die Flasche mit 47 ml ICB für Read 2 bei 2 °C bis 8 °C beiseite.
- 3 Geben Sie den Inhalt von zwei LFN-Röhrchen in die ursprüngliche Flasche mit ICB.
- 4 Spülen Sie die beiden LFN-Röhrchen mit ICB, um sicherzustellen, dass der gesamte LFN-Inhalt übertragen wurde.
- 5 Geben Sie 1,1 ml EDP zur ICB-LFN-Lösung hinzu.
- 6 Lagern Sie den nicht verwendeten EDP-Anteil wieder bei -25 °C bis -15 °C.
- 7 Setzen Sie den Verschluss auf die Flasche mit EDP, ICB und LFN und invertieren Sie die Flasche zum Mischen.
- 8 Lagern Sie sie auf Eis.

Vorbereiten von ICB für Read 1 (doppelter Index)

Befolgen Sie die folgenden Anweisungen, um das erforderliche ICB-Volumen für Read 1 eines doppelt indizierten Laufs zu berechnen und vorzubereiten.

- 1 Messen Sie die folgenden Volumina von EDP, ICB und LFN für jeweils 10 Sequenzierungszyklen, die in Read 1 durchgeführt werden.

Reagenz	Volumen pro 10 Zyklen	Lagerung
ICB	4,57 ml	2 °C bis 8 °C
LFN	0,6 ml	-25 °C bis -15 °C
EDP	0,11 ml	-25 °C bis -15 °C

- 2 Übertragen Sie das gemessene ICB-Volumen in eine leere 250-ml-Flasche.

- 3 Geben Sie das gemessene LFN-Volumen in die neue Flasche mit ICB.
- 4 Spülen Sie die beiden LFN-Röhrchen mit ICB, um sicherzustellen, dass der gesamte LFN-Inhalt übertragen wurde.
- 5 Geben Sie das gemessene EDP-Volumen in die Lösung mit ICB und LFN.
- 6 Spülen Sie das EDP-Röhrchen mit der ICB-LFN-Lösung, um sicherzustellen, dass der gesamte EDP-Inhalt übertragen wurde.
- 7 Setzen Sie den Verschluss auf die Flasche mit EDP, ICB und LFN und invertieren Sie die Flasche zum Mischen.
- 8 Lagern Sie sie auf Eis.

Berechnungsbeispiel

Ein doppelt indizierter Paired-End-Lauf mit 101 Zyklen hat insgesamt 225 Zyklen:

- ▶ 124 Zyklen (101 + 8 + 7 + 8) für Read 1 und die Index-Reads
- ▶ 101 Zyklen für Read 2

Read 1 und Index-Reads (124 Zyklen)	Read 2 (101 Zyklen)
124 Zyklen/10 Zyklen = 12,4	101 Zyklen/10 Zyklen = 10
• ICB: 12,4 x 4,57 ml = 56,9 ml	• ICB: 10 x 4,57 ml = 45,7 ml
• LFN: 12,4 x 0,6 ml = 7,44 ml	• LFN: 10 x 0,6 ml = 6 ml
• EDP: 12,4 x 0,11 ml = 1,36 ml	• EDP: 10 x 0,11 ml = 1,1 ml

Verwenden Sie dieselbe Berechnung für alle doppelt indizierten Läufe. Führen Sie die Berechnung basierend auf der Gesamtzahl der Zyklen in Read 1 und den Index-Reads plus der Gesamtzahl der Zyklen in Read 2 durch. Rechnen Sie bei doppelt indizierten Paired-End-Läufen die sieben reinen Chemiezyklen im Index-2-Read hinzu.

Vorbereiten von Indizierungsreagenzien

Indizierungsreagenzien werden während der Index-Reads indizierter Sequenzierumläufe verwendet. Bereiten Sie die für den Lauf- und Bibliothekstyp geeigneten Reagenzien vor.

Lauftyp	Bibliothekstyp	Index 1 (i7)	Index 2 (i5)
Einfach indiziert	Alle Bibliotheken außer Nextera	HP8	--
	Nextera-Bibliotheken	HP14*	--
Doppelt indiziert, Paired-End	Alle Bibliotheken außer Nextera	HP8	RMR
	Nextera-Bibliotheken	HP14*	RMR
Doppelt indiziert, Single-Read	Alle Bibliotheken außer Nextera	HP8	HP9*
	Nextera-Bibliotheken	HP14*	HP9*

* Im Lieferumfang der TruSeq Dual Index Sequencing Primer Box enthalten.

Auftauen von Indizierungsreagenzien

- 1 Nehmen Sie die folgenden Reagenzien aus dem Lagerort mit einer Temperatur von -25 °C bis -15 °C heraus:
 - ▶ Für alle indizierten Läufe: HP3, HP14 oder HP8 und HT2
 - ▶ Für doppelt indizierte Läufe auf einer Single-Read-Fließzelle: HP9

- ▶ Für doppelt indizierte Läufe auf einer Paired-End-Fließzelle: RMR
- 2 Lassen Sie die Reagenzien in einem Becher mit raumtemperiertem deionisiertem Wasser etwa 20 Minuten lang auftauen.

Vorbereiten von HP2

- 1 Invertieren Sie zum Mischen.
- 2 Zentrifugieren Sie eine Minute lang bei 1.000 rpm.
- 3 Lagern Sie das Reagenz bei Raumtemperatur.

Vorbereiten von HP3 für indizierte Läufe

- 1 Invertieren Sie zum Mischen und pulszentrifugieren Sie anschließend.
- 2 Mischen Sie die folgenden Volumina von HP3 und PW1:
 - ▶ Für einfach indizierte Läufe: Geben Sie 3.325 µl PW1 in ein leeres konisches 15-ml-Röhrchen und fügen Sie 175 µl HP3 hinzu.
 - ▶ Für doppelt indizierte Läufe: Geben Sie 3.800 µl PW1 in ein leeres konisches 15-ml-Röhrchen und fügen Sie 200 µl HP3 hinzu.
- 3 Invertieren Sie das Röhrchen zum Mischen.
- 4 Zentrifugieren Sie eine Minute lang bei 1.000 rpm.
- 5 Lagern Sie das Reagenz bei Raumtemperatur.

Vorbereiten von HP8 oder HP14

- 1 Invertieren Sie zum Mischen.
- 2 Zentrifugieren Sie eine Minute lang bei 1.000 rpm.
- 3 Lagern Sie das Reagenz bei Raumtemperatur.

Vorbereiten von RMR

- 1 Invertieren Sie zum Mischen.
- 2 Zentrifugieren Sie eine Minute lang bei 1.000 rpm. *Mischen Sie nicht mit dem Vortexer.*
- 3 Lagern Sie es auf Eis.

Vorbereiten von HP9

- 1 Invertieren Sie zum Mischen.
- 2 Pulszentrifugieren Sie kurz das Reagenz, um Tröpfchen aufzufangen.
- 3 Lagern Sie das Reagenz bei Raumtemperatur.

Eingeben von Laufparametern

Starten Sie die Laufkonfiguration, indem Sie Laufparameter für eine Reihe von Bildschirmen auf der Registerkarte „Run Configuration“ (Laufkonfiguration) eingeben. Die Software führt Sie durch jeden Bildschirm, wenn Sie die BaseSpace Sequence Hub-Konnektivität angeben, Verbrauchsmaterial-IDs eintragen, Indizierungsoptionen auswählen und weitere Parameter angeben.

Bildschirm „Integration“

Der Bildschirm „Integration“ ermöglicht Ihnen, den Lauf mit BaseSpace Sequence Hub zu verbinden.

- 1 Wählen Sie im Begrüßungsbildschirm **Sequence | New Run** (Sequenzieren | Neuer Lauf), um den Bildschirm „Integration“ zu öffnen.
- 2 **[Optional]** Stellen Sie wie folgt eine Verbindung zu BaseSpace Sequence Hub oder BaseSpace Onsite Sequence Hub her.
 - a Wählen Sie **BaseSpace** oder **BaseSpace Onsite**.
 - b Wenn Sie BaseSpace gewählt haben, wählen Sie eine der folgenden Optionen:
 - ▶ **Storage and Analysis** (Speicherung und Analyse): Sendet zwecks Remote-Überwachung und Datenanalyse Laufdaten an den BaseSpace Sequence Hub. Zur Verwendung dieser Option ist ein Probenblatt erforderlich.
 - ▶ **Run Monitoring Only** (Nur Laufüberwachung): Sendet nur InterOp-Dateien an BaseSpace Sequence Hub, was die Remote-Überwachung des Laufs ermöglicht.
 - c Melden Sie sich mit der E-Mail-Adresse Ihres Myllumina-Kontos und Ihrem Kennwort bei BaseSpace Sequence Hub oder BaseSpace Onsite Sequence Hub an.
- 3 **[Optional]** Um fortzufahren, ohne den Lauf mit BaseSpace Sequence Hub zu verbinden, wählen Sie **None** (Keine).
- 4 Wählen Sie **Next** (Weiter).

Bildschirm „Storage“ (Speicherung)

- 1 Aktivieren Sie das Kontrollkästchen **Save to an output folder** (In einem Ausgabeordner speichern) und wählen Sie dann **Browse** (Durchsuchen), um zu einem bevorzugten Netzwerkspeicherort zu navigieren. Wenn der Lauf für Zwecke der Speicherung und Analyse mit BaseSpace Sequence Hub verbunden ist, ist dieser Schritt optional.
- 2 Wählen Sie **Zip BCL files** (BCL-Dateien zippen), um den erforderlichen Festplattenspeicherplatz zu reduzieren.
Wenn der Lauf mit BaseSpace Sequence Hub verbunden ist, ist die Option **Zip BCL files** (BCL-Dateien zippen) standardmäßig aktiviert.



HINWEIS

Die Option **Bin Q-Scores** (Q-Scores gruppieren) ist standardmäßig aktiviert, um den benötigten Speicherplatz zu reduzieren. Diese Option fasst Qualitätsbewertungen über einen größeren Bereich von Werten zusammen, ohne die Genauigkeit oder die Leistung zu beeinträchtigen.

- 3 Wählen Sie unter „Save Auxiliary Files“ (Zusatzdateien speichern) aus den folgenden Optionen aus:
 - ▶ **Save All Thumbnails** (Alle Miniaturbilder speichern): Speichert alle Miniaturbilder. Ein Miniaturbild ist eine Auswahl von Bildern aus vielen Platten in jeder Plattenspalte bzw. in jedem Bildstreifen, die in einem Miniaturbild zusammengefasst werden.
 - ▶ **Save Tile Thumbnails** (Platten-Miniaturbilder speichern): Speichert die Platten-Miniaturbilder. Platten-Miniaturbilder stellen keine Auswahl von Platten in einem Bildstreifen dar, sondern eine einzelne Platte.
- 4 Wählen Sie **Next** (Weiter).

Bildschirm „Flow Cell Setup“ (Konfiguration der Fließzelle)

Im Bildschirm „Flow Cell Setup“ (Konfiguration der Fließzelle) werden Informationen über die Fließzelle aufgezeichnet, die für Ihren Lauf verwendet wird.

- 1 Scannen Sie die Fließzellen-ID (Barcodenummer) der zu sequenzierenden Fließzelle ein oder geben Sie sie ein.
Die Fließzellen-ID legt den Fließzellentyp und die Reagenzienkompatibilität fest.
- 2 Vergewissern Sie sich, dass der Fließzellentyp **HiSeq Flow Cell v3** (HiSeq-Fließzelle v3) ist.
- 3 Geben Sie einen Versuchsnamen ein, der auf jedem Bildschirm erscheint und den gerade durchgeführten Lauf identifiziert.
- 4 Geben Sie einen Benutzernamen ein und wählen Sie anschließend **Next** (Weiter).

Bildschirm „Advanced“ (Erweitert)

- 1 **[Optional]** Aktivieren Sie das Kontrollkästchen **Confirm First Base** (Erste Base bestätigen).
Ein Bericht zur ersten Base wird für jeden Lauf automatisch generiert. Wenn Sie diese Option wählen, wird der Bericht zur ersten Base geöffnet, bevor mit dem Lauf fortgefahren wird.
- 2 **[Optional]** Deaktivieren Sie das Kontrollkästchen **Align to PhiX** (An PhiX ausrichten) für jede Lane, die keine PhiX-Kontrolle enthält.
Alternativ können Sie im Fließzellenbild Lanes auswählen, um für diese das PhiX-Alignment hinzuzufügen oder zu entfernen.
Standardmäßig werden alle Lanes für das Alignment ausgewählt.



HINWEIS

Eine dedizierte Kontroll-Lane ist für HCS v2.2 und RTA v1.18 nicht erforderlich bzw. optional.

- 3 **[Optional]** Wählen Sie **Keep Intensity Files** (Intensitätsdateien beibehalten), um später eine erneute Analyse oder eine benutzerspezifische Verarbeitung durchführen zu können.



HINWEIS

Bei Auswahl dieser Option wird die Größe des Datenausgabeordners deutlich erhöht. Für eine Geräteanalyse müssen keine Intensitätsdateien gespeichert werden.

- 4 Wählen Sie **Next** (Weiter).

Rezepturbildschirm

Aus den im Rezepturbildschirm eingegebenen Informationen wird automatisch eine Rezeptur generiert.

- 1 Wählen Sie aus den folgenden Optionen für „Index Type“ (Indextyp) aus:
 - ▶ **No Index** (Kein Index): Führt einen nicht indizierten Single-Read- oder Paired-End-Lauf durch.
 - ▶ **Single Index** (Einfacher Index): Führt einen Single-Read- bzw. Paired-End-Lauf mit einem Index-Read durch.
 - ▶ **Dual Index** (Doppelter Index): Führt einen Single-Read- bzw. Paired-End-Lauf mit zwei Index-Reads durch.
 - ▶ **Custom** (Benutzerdefiniert): Führt einen Single-Read- bzw. Paired-End-Lauf mit einer benutzerdefinierten Anzahl an Zyklen für Index-Reads durch.
- 2 Wenn die Option „Dual Index“ (Doppelter Index) oder „Custom“ (Benutzerdefiniert) angegeben ist, wählen Sie unter „Flow Cell Format“ (Fließzellenformat) **Single Read** oder **Paired End** aus.

- 3 Geben Sie die Anzahl der Zyklen für Read 1 und ggf. Read 2 ein.
Die Anzahl der in einem Read ausgeführten Zyklen ist um einen Zyklus höher als die Anzahl der analysierten Zyklen. Wenn Sie beispielsweise 125 Zyklen für Read 1 durchführen möchten, geben Sie 126 ein.
- 4 Geben Sie für die Indizierungsoption **Custom** (Benutzerdefiniert) die Anzahl der Zyklen für die Index-Reads ein.

**HINWEIS**

Read-Längen müssen nicht identisch sein.

- 5 Überprüfen Sie die folgenden automatisch festgelegten Chemie-Einstellungen:
 - a **SBS: TruSeq SBS Kit v3**
 - b **Index: TruSeq Multiplex Sequencing Primer Box** oder **TruSeq Dual Index Sequencing Primer Box**
 - c **PE Turnaround: TruSeq-PE-Cluster-Kit v3**
- 6 **[Optional]** Aktivieren Sie das Kontrollkästchen **Use Existing Recipe** (Vorhandene Rezeptur verwenden), wenn Sie eine benutzerdefinierte Rezeptur verwenden möchten.

Bildschirm „Sample Sheet“ (Probenblatt)

Probenblätter sind optional, es sei denn, Sie verwenden BaseSpace Sequence Hub, um eine Datenanalyse durchzuführen, oder Sie führen einen indizierten Lauf durch.

**HINWEIS**

HCS v2.2 ermöglicht die Verwendung verschiedener Indizierungsschemas in den Lanes.

- 1 Wählen Sie **Browse** (Durchsuchen), um das gewünschte Probenblatt auszuwählen.
- 2 Wählen Sie **Next** (Weiter).

Bildschirm „Reagents“ (Reagenzien)

Im Bildschirm „Reagents“ (Reagenzien) werden Informationen zu den für den Lauf verwendeten Reagenzien-Kits aufgeführt. Die Reagenzien-Kit-ID (Barcodenummer, die mit **RGT** beginnt) wird zum Ermitteln des Reagenzien-Kit-Typs und der Laufmoduskompatibilität verwendet.

- 1 Scannen Sie die SBS-Reagenzien-Kit-ID oder geben Sie sie ein.
- 2 Scannen Sie für Paired-End-Läufe die Reagenzien-Kit-ID für das Paired-End-Cluster-Kit oder geben Sie sie ein.
- 3 Wählen Sie das SBS-Reagenzien-Kit für den Lauf:
 - ▶ Wählen Sie **200 Cycles** (200 Zyklen) für ein Kit für 200 Zyklen. Die Anzahl der verbleibenden Zyklen ist standardmäßig 209.
 - ▶ Wählen Sie **50 Cycles** (50 Zyklen) für ein Kit für 50 Zyklen. Die Anzahl der verbleibenden Zyklen ist standardmäßig 59.
 - ▶ Wählen Sie **Custom** (Benutzerdefiniert) für ein unvollständiges Kit oder für mehrere 50-Zyklus-Kits aus. Geben Sie im Feld „Cycles Remaining“ (Verbleibende Zyklen) die Anzahl der SBS-Zyklen ein, für die die Reagenzien ausreichen sollen.

**HINWEIS**

Bei unvollständigen Kits zählt die Software von der eingegebenen Zyklenanzahl abwärts. Ist die Zyklenanzahl gering, fordert die Software frische Reagenzien an.

- 4 Wählen Sie **Prime SBS Reagents** (SBS-Reagenzien vorfüllen), um die Reagenzien vorzufüllen.
- 5 Wählen Sie **Next** (Weiter).

Überprüfungsbildschirm

- 1 Überprüfen Sie die Laufparameter auf dem Überprüfungsbildschirm.
- 2 Wählen Sie **Next** (Weiter), um fortzufahren, bzw. **Back** (Zurück), um Parameter zu ändern.

Laden und Vorfüllen von Reagenzien

Nach der Eingabe der Laufparameter sind die nächsten Schritte für die Laufkonfiguration das Laden der SBS-, Indizierungs- und Paired-End-Reagenzien sowie das Vorfüllen der Reagenzien durch das Fluidiksystem. Die Software führt Sie in mehreren Voreinstellungsbildschirmen auf der Registerkarte „Pre-Run Setup“ (Vorlaufkonfiguration) durch diese Schritte.

Laden von SBS-Reagenzien

- 1 Ersetzen Sie den Verschluss auf jeder Reagenzienflasche durch einen Trichterverschluss.



VORSICHT

Behandeln Sie die CMR-Flasche als Letztes, nachdem Sie alle anderen Reagenzien geladen haben, um eine Kreuzkontamination zu verhindern. Wechseln Sie nach der Handhabung von CMR immer Ihre Handschuhe.

- 2 Öffnen Sie die Tür der Reagenzienkammer.
- 3 Heben Sie die Sipper für das SBS-Reagenzien-Rack wie folgt an:
 - a Ziehen Sie den Sipper-Griff zu sich hin und schieben Sie ihn dann nach oben.
 - b Schieben Sie den Griff in die Ausparung am oberen Ende der Schiene. Vergewissern Sie sich, dass der Griff fest in der Ausparung sitzt.
- 4 Schieben Sie das Reagenzien-Rack aus der Reagenzienkammer.
- 5 Platzieren Sie die einzelnen Reagenzienflaschen in die nummerierten Positionen des Racks. Stellen Sie sicher, dass sich die konische Seite der Flasche in der Ausparung auf dem Boden des Racks befindet.

Tabelle 5 SBS-Reagenzienpositionen

Position	Reagenz	Beschreibung
1	ICB	Inkorporationsmischung
2	PW1	25 ml PW1 oder Wasser in Laborqualität
3	SRE	Scan-Mischungs-Reagenz
4	SBS-Puffer 1 (SB1)	Puffer mit hoher Salzkonzentration
5	SBS-Puffer 2 (SB2)	Inkorporations-Waschpuffer
6	SBS-Puffer 2 (SB2)	Inkorporations-Waschpuffer
7	CMR	Aufspaltungsmischungs-Reagenz
8	SBS-Puffer 3 (SB3)	Aufspaltungs-Puffer

- 6 Schieben Sie das Reagenzien-Rack in die Reagenzienkammer. Richten Sie das Rack an der erhöhten Führungsschiene unten in der Kammer aus.

- 7 Senken Sie die Sipper wie folgt in die SBS-Reagenzienflaschen ab:
 - a Ziehen Sie den Sipper-Griff zu sich hin und drücken Sie ihn dann nach unten.
 - b Inspizieren Sie die Sipper, um sicherzustellen, dass sie beim Eintauchen in die Trichterverschlüsse nicht verbogen werden.
 - c Schieben Sie den Griff in die Aussparung am unteren Ende der Schiene.
- 8 Aktivieren Sie das Kontrollkästchen **PW1 (25 ml) loaded** (PW1 [25 ml] geladen).

Laden von Indizierungsreagenzien

- 1 Stellen Sie sicher, dass das Paired-End-Rack nicht für die Read 2-Resynthese, die Index 1 (i7)-Read-Vorbereitung und die Index 2 (i5)-Read-Vorbereitung der benachbarten Fließzelle verwendet wird.
- 2 Heben Sie die Sipper für das Paired-End-Reagenzien-Rack wie folgt an:
 - a Ziehen Sie den Griff zu sich hin und heben Sie ihn an.
 - b Schieben Sie den Griff in die Aussparung am oberen Ende der Schiene. Vergewissern Sie sich, dass der Griff fest in der Aussparung sitzt.
- 3 Schieben Sie das Reagenzien-Rack mithilfe des Rack-Griffs aus der Reagenzienkammer.
- 4 Nehmen Sie die Verschlüsse der einzelnen Reagenzröhrchen ab und stellen Sie jedes Röhrchen in die entsprechende nummerierte Position des Racks bzw. in die Position mit der Farbe, die der Farbe des Etiketts entspricht.

Tabelle 6 Einfach indizierter Lauf

Position	Reagenz	Beschreibung
17	HP8 oder HP14	Index 1 (i7)-Sequenzierungs-Primer-Mischung
18	HP3	Denaturierungslösung
19	HT2	Waschpuffer

Tabelle 7 Doppelt indizierter Lauf bei einer Single-Read-Fließzelle

Position	Reagenz	Beschreibung
16	HP9	Index 2 (i5) SR-Sequenzierungs-Primer-Mischung
17	HP8 oder HP14	Index 1 (i7)-Sequenzierungs-Primer-Mischung
18	HP3	Denaturierungslösung
19	HT2	Waschpuffer

Tabelle 8 Doppelt indizierter Lauf bei einer Paired-End-Fließzelle

Position	Reagenz	Beschreibung
10	RMR	Resynthese-Mischung
17	HP8 oder HP14	Index 1 (i7)-Sequenzierungs-Primer-Mischung
18	HP3	Denaturierungslösung
19	HT2	Waschpuffer

- 5 Stellen Sie konische 15-ml-Röhrchen mit 10 ml Wasser in Laborqualität in nicht verwendete Rack-Positionen.
- 6 Schieben Sie das Reagenzien-Rack in die Reagenzienkammer. Richten Sie das Rack an der erhöhten Führungsschiene unten in der Kammer aus.

- 7 Senken Sie die Sipper wie folgt in die Paired-End-Reagenzröhrchen ab:
 - a Ziehen Sie den Griff zu sich hin und senken Sie ihn ab.
 - b Inspizieren Sie die Sipper, um sicherzustellen, dass sie beim Eintauchen in die Röhrchen nicht verbogen werden.
 - c Schieben Sie den Griff in die Ausparung am unteren Ende der Schiene.
- 8 Wählen Sie **Next** (Weiter).

Vorfüllen von Reagenzien

Die Schritte zum Vorfüllen der Reagenzien umfassen das Laden der Primer-Fließzelle, das Verifizieren des ordnungsgemäßen Flusses und anschließend das Starten des Vorfüllvorgangs.



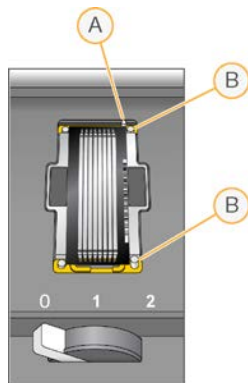
VORSICHT

Verwenden Sie immer eine **gebrauchte** Fließzelle zum Vorfüllen von Reagenzien. Sie können die Fließzelle aus dem vorherigen Lauf verwenden, um die Reagenzien des nachfolgenden Laufs vorzufüllen oder einen Nachwaschlauf durchzuführen.

Laden der Primer-Fließzelle

- 1 Spülen Sie die Primer-Fließzelle mit Wasser in Laborqualität. Trocknen Sie sie mit einem Reinigungstuch für Objektive oder einem anderen fusselfreien Tuch ab.
- 2 Reinigen Sie sie mit Alkoholtupfern und einem Reinigungstuch für Objektive.
- 3 Legen Sie die Fließzelle so auf den Fließzellenhalter, dass die Einlass- und Auslassanschlüsse nach **unten** weisen und der Barcode sich auf der rechten Seite befindet. Stellen Sie sicher, dass der Pfeil am linken Rand der Fließzelle, der die Flussrichtung angibt, in Richtung Gerät zeigt.
- 4 Schieben Sie die Fließzelle vorsichtig bis zum Anschlag in Richtung der oberen und rechten Führungsstifte.

Abbildung 12 Fließzelle an oberem und rechten Führungsstiften ausgerichtet



- A Oberer Führungsstift
- B Rechte Führungsstifte

- 5 Nehmen Sie die Hand von der Fließzelle, um zu verhindern, dass im Laufe der Zeit eine Verschiebung der Ausrichtung auftritt.
- 6 Bewegen Sie den Fließzellenregler langsam in Position 1. Dadurch wird das Vakuum aktiviert und die Fließzelle wird gesichert.

Wenn der Fließzellenregler grün blinkt, ist das Vakuum aktiviert. Falls der Regler nicht grün leuchtet, lesen Sie *Mögliche Probleme bei der Laufkonfiguration* auf Seite 77.

- 7 Warten Sie etwa fünf Sekunden und bewegen Sie dann den Fließzellenregler langsam in Position 2. Wenn der Fließzellenregler dauerhaft grün leuchtet, sind die Manifolds in Position und die Fließzelle ist bereit.
- 8 Stellen Sie sicher, dass das Kontrollkästchen **Vacuum Engaged** (Vakuum aktiviert) aktiviert ist, und wählen Sie anschließend **Next** (Weiter).

Prüfen des Flusses

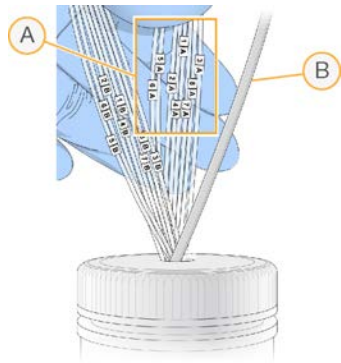
Bei der Überprüfung des Flusses wird auch festgestellt, ob die Fließzelle und die Dichtungen ordnungsgemäß installiert sind und ein Vakuum entstanden ist.

- 1 Scannen Sie die Primer-Fließzellen-ID (Barcodenummer) der Primer-Fließzelle ein oder geben Sie sie ein.
- 2 Wählen Sie Position **2** aus der Dropdown-Liste aus.
- 3 Überprüfen Sie die folgenden Standardwerte:
 - ▶ Volume (Volumen): **125**
 - ▶ Aspirate Rate (Aspirationsrate): **250**
 - ▶ Dispense Rate (Zufuhrrate): **2.000**
- 4 Wählen Sie **Pump** (Pumpe).
- 5 Inspizieren Sie die Fließzelle auf Luftblasen, die die Lanes passieren, sowie auf Undichtigkeiten in der Nähe der Manifolds.
- 6 Wenn übermäßig viele Luftblasen vorhanden sind, gehen Sie wie folgt vor:
 - a Überprüfen Sie die Dichtungen auf Verstopfungen.
 - b Senken Sie die Aspirationsrate auf 100.
 - c Pumpen Sie weitere 125 µl Wasser in die Fließzelle.
 - d Wenn die Probleme weiterhin bestehen, entfernen Sie die Fließzelle, wiederholen Sie die Reinigungsschritte und setzen Sie die Fließzelle erneut ein.

Positionieren der Röhren und Starten des Vorfüllvorgangs

- 1 Entfernen Sie die acht Abfallröhren der entsprechenden Fließzelle vom Abfallbehälter.

Abbildung 13 Positionieren der Röhren bzw. Schläuche



- A Abfallröhren der Fließzelle für die Reagenzienpositionen 1–8
 B Schlauch der Kondensatpumpe

- 2 Platzieren Sie jedes Abfallröhrchen in einem separaten leeren 15-ml-Röhrchen. Der Abfall wird nach Abschluss des Vorfüllvorgangs gesammelt und gemessen.
- 3 Wählen Sie **Start Prime** (Vorfüllvorgang starten). Im Bildschirm „Prime“ (Vorfüllen) können Sie den Vorfüllvorgang überwachen.
- 4 Messen Sie nach Abschluss des Vorfüllvorgangs den Abfall und überprüfen Sie, ob das Volumen in jedem Röhrchen 1,75 ml bzw. insgesamt **14 ml** beträgt.
 Das Gesamtvolumen wird wie folgt berechnet:
 - ▶ 250 µl für jede SBS-Position außer Position 2 ($250 \times 7 = 1,75 \text{ ml}$)
 - ▶ 1,75 ml für jede Lane ($1,75 \times 8 = 14 \text{ ml}$)
- 5 Legen Sie die Abfallröhren zurück in den Abfallbehälter.
- 6 Wählen Sie **Next** (Weiter).

Einsetzen der Sequenzierungsfließzelle

Das Einsetzen der Fließzelle für die Sequenzierung umfasst das Entfernen der Primer-Fließzelle, das Reinigen des Fließzellenhalters, das Einsetzen der Cluster-Fließzelle sowie das Verifizieren des ordnungsgemäßen Flusses.

Entfernen der gebrauchten Fließzelle

- 1 Bewegen Sie den Fließzellenregler langsam in Position 1, um die Manifolds zu lösen.
- 2 Bewegen Sie den Fließzellenregler langsam in Position 0, um die Vakuumdichtung zu lösen und die Fließzelle freizugeben.
- 3 Heben Sie die gebrauchte Fließzelle aus dem Fließzellenhalter.

Reinigen des Fließzellenhalters

- 1 Ziehen Sie ein neues Paar ungepuderte Latexhandschuhe an.

- 2 Wischen Sie die Oberfläche des Fließzellenhalters mit einem mit Wasser in Laborqualität befeuchteten, fusselfreien Tuch ab, um Salzablagerungen zu entfernen.
- 3 Wischen Sie die Oberfläche des Fließzellenhalters mit einem Alkoholtupfer oder einem fusselfreien, mit Ethanol oder Isopropanol befeuchteten Tuch ab. Es darf kein Alkohol in die Vakuumöffnungen oder auf die Umgebung der Manifolds gelangen.
- 4 Trocknen Sie den Tisch ggf. mit einem fusselfreien Labortuch.
- 5 Unterziehen Sie den Fließzellenhalter einer Prüfung, um sicherzustellen, dass sich keine Fussel auf dem Halter befinden und die Vakuumöffnungen nicht blockiert werden.

Abbildung 14 Überprüfen der Vakuumöffnungen

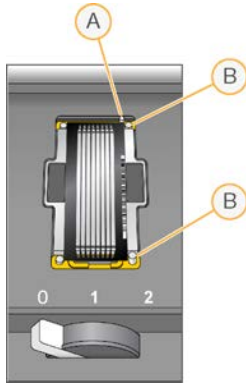


Reinigen der Fließzelle

- 1 Nehmen Sie die Cluster-Fließzelle mit einer Kunststoffzange aus dem Behälter.
- 2 Spülen Sie die Fließzelle mit Wasser in Laborqualität. Trocknen Sie sie mit einem Reinigungstuch für Objektive.
- 3 Falten Sie einen Alkoholtupfer auf die ungefähre Größe der Fließzelle.
- 4 Halten Sie mit zwei Fingern die Fließzelle an den Kanten und achten Sie darauf, dass die Einlass- und Auslassanschlüsse nach **oben** weisen.
- 5 Reinigen Sie die beiden Seiten der Fließzelle jeweils mit einer einzigen Wischbewegung. Falten Sie den Alkoholtupfer nach jedem Wischen neu und wiederholen Sie den Vorgang, bis die Fließzelle gereinigt ist.
- 6 Reiben Sie die Fließzelle mit einem trockenen Reinigungstuch für Objektive trocken.
- 7 Schützen Sie die Fließzelle vor Staub, bis Sie sie in das Gerät einsetzen.

Einsetzen der Sequenzierungsfließzelle

- 1 Legen Sie die Fließzelle so auf den Fließzellenhalter, dass die Einlass- und Auslassanschlüsse nach **unten** weisen und der Barcode sich auf der rechten Seite befindet. Stellen Sie sicher, dass der Pfeil am linken Rand der Fließzelle, der die Flussrichtung angibt, in Richtung Gerät zeigt.
- 2 Schieben Sie die Fließzelle vorsichtig bis zum Anschlag in Richtung der oberen und rechten Führungsstifte.

Abbildung 15 Fließzelle an oberem und rechten Führungsstiften ausgerichtet

- A Oberer Führungsstift
- B Rechte Führungsstifte

- 3 Nehmen Sie die Hand von der Fließzelle, um zu verhindern, dass im Laufe der Zeit eine Verschiebung der Ausrichtung auftritt.
- 4 Bewegen Sie den Fließzellenregler langsam in Position 1. Dadurch wird das Vakuum aktiviert und die Fließzelle wird gesichert.
Wenn der Fließzellenregler grün blinkt, ist das Vakuum aktiviert. Falls der Regler nicht grün leuchtet, lesen Sie *Mögliche Probleme bei der Laufkonfiguration* auf Seite 77.
- 5 Warten Sie etwa fünf Sekunden und bewegen Sie dann den Fließzellenregler langsam in Position 2. Wenn der Fließzellenregler dauerhaft grün leuchtet, ist ein Vakuum entstanden und die Fließzelle ist einsatzbereit.
- 6 Stellen Sie sicher, dass das Kontrollkästchen **Vacuum Engaged** (Vakuum aktiviert) aktiviert ist, und wählen Sie anschließend **Next** (Weiter).

Prüfen des Flusses

Bei der Überprüfung des Flusses wird auch festgestellt, ob die Fließzelle und die Dichtungen ordnungsgemäß installiert sind und ein Vakuum entstanden ist.

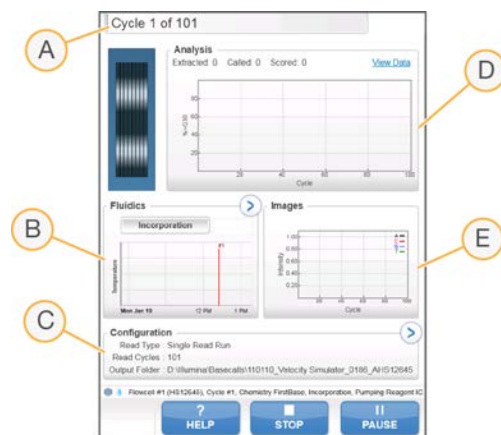
- 1 Wählen Sie Position **5** aus der Dropdown-Liste aus.
- 2 Überprüfen Sie die folgenden Standardwerte:
 - ▶ Volume (Volumen): **250**
 - ▶ Aspirate Rate (Aspirationsrate): **250**
 - ▶ Dispense Rate (Zufuhrtrate): **2.000**
- 3 Wählen Sie **Pump** (Pumpe).
- 4 Inspizieren Sie die Fließzelle auf Luftblasen, die die Lanes passieren, sowie auf Undichtigkeiten in der Nähe der Manifolds.
- 5 Wenn übermäßig viele Luftblasen vorhanden sind, gehen Sie wie folgt vor:
 - a Überprüfen Sie die Manifold-Dichtungen auf Verstopfungen.
 - b Starten Sie die Pumpe erneut an Position 6, um zu verhindern, dass die Lösung an Position 5 aufgebraucht wird.
 - c Senken Sie die Aspirationsrate auf 100.

- d Pumpen Sie weitere 250 µl in die Fließzelle.
- 6 Wählen Sie **Next** (Weiter).
- 7 Stellen Sie sicher, dass der Fließzellenregler grün leuchtet, und schließen Sie anschließend die Tür der Fließzellenkammer.
- 8 Achten Sie darauf, dass die Kontrollkästchen **Vacuum Engaged** (Vakuum aktiviert) und **Door Closed** (Tür geschlossen) aktiviert sind, und wählen Sie **Next** (Weiter).
- 9 Warten Sie auf dem Bildschirm „Read Barcode“ (Barcode lesen), bis der Scanvorgang abgeschlossen ist.
Die Fließzellen-ID wird gescannt, um zu überprüfen, ob sie der im Bildschirm „Flow Cell Setup“ (Konfiguration der Fließzelle) eingegebenen Fließzellen-ID entspricht. Der Scanvorgang dauert ca. drei Minuten bzw. sieben Minuten bei einem Lauf mit zwei Fließzellen.
- 10 Wählen Sie **Start**, um den Sequenzierungslauf zu starten.

Überwachen des Laufs

- 1 Sie können die Laufkennzahlen auf dem Laufübersichtsbildschirm überwachen.

Abbildung 16 Laufübersichtsbildschirm



- A **Statusleiste:** In der Statusleiste können Sie prüfen, wie viele Zyklen bereits abgeschlossen sind.
- B **Fluidikdiagramm:** Erweitern Sie den Fluidikabschnitt und überwachen Sie die chemischen Schritte.
- C **Laufkonfiguration:** Hier können Sie die Parameter des aktuellen Laufs überprüfen.
- D **Analysediagramm:** Überprüfen Sie die Qualitäts-Scores pro Zyklus.
- E **Bilddiagramm:** Überprüfen Sie die Intensitäten pro Zyklus.

Bericht zur ersten Base

Wenn Sie bei der Laufkonfiguration die Option zur Bestätigung der ersten Base aktiviert haben, wird das Bestätigungsdialegfeld für die erste Base automatisch nach Abschluss des ersten Zyklus angezeigt. Der Lauf wird an diesem Punkt angehalten.

- 1 Überprüfen Sie den Bericht zur ersten Base im Bestätigungsdialegfeld.
- 2 Wenn die Ergebnisse zufriedenstellend sind, wählen Sie **Continue** (Fortfahren).

Anzeigen der Laufkennzahlen

Wenn Laufkennzahlen verfügbar sind, wird der Sequenzierungsanalyse-Viewer (SAV) automatisch geöffnet, um sie anzuzeigen. Die Kennzahlen werden in Form von Schaubildern, Diagrammen und Tabellen dargestellt. Weitere Informationen finden Sie im *Benutzerhandbuch zum Sequenzierungsanalyse-Viewer (Dokument-Nr. 15020619)*.

- 1 Sie können aktualisierte Kennzahlen anzeigen, wenn Sie zu einem beliebigen Zeitpunkt während des Laufs **Refresh** (Aktualisieren) wählen.

Vorbereiten von Reagenzien für Read 2

Bereiten Sie vor Abschluss von Read 1 und den Index-Reads die Reagenzien für die Read 2-Resynthese und frischen ICB für Read 2 vor. Laden Sie die Reagenzien, wenn Sie von der Steuerungssoftware dazu aufgefordert werden.

Vorbereiten von Paired-End-Reagenzien

Paired-End-Reagenzien werden während des Read 2-Resynthese-Vorgangs eines Paired-End-Sequenzierungslaufs verwendet.



HINWEIS

Nextera-Bibliotheken erfordern HP11, einen Sequenzierungs-Primer der TruSeq Dual Index Sequencing Primer Box. Alle anderen Bibliotheken verwenden HP7.

Auftauen von Paired-End-Reagenzien

- 1 Nehmen Sie die folgenden Reagenzien aus dem Lagerort mit einer Temperatur von -25 °C bis -15 °C heraus:
 - ▶ Für nicht indizierte oder einfach indizierte Läufe: AMX2, APM2, AT2, BMX, HP3, HP7 oder HP11, HT2, LMX2 und RMR
 - ▶ Für doppelt indizierte Läufe: AMX2, APM2, AT2, BMX, HP3, HP7 oder HP11, HT2 und LMX2
 - ▶ Für Paired-End-Läufe: HP3
- 2 Lassen Sie die Reagenzien in einem Becher mit raumtemperiertem deionisiertem Wasser etwa 20 Minuten lang auftauen.
- 3 Stellen Sie AMX2, BMX, LMX2 und RMR auf Eis beiseite.

Vorbereiten von AMX2, APM2, AT2, BMX, HP3, HP7, HP11, HT2 und LMX2

- 1 Invertieren Sie jedes Röhrchen zum Mischen.
- 2 Zentrifugieren Sie sie eine Minute lang bei 1.000 rpm.
- 3 Legen Sie AMX2, BMX und LMX2 auf Eis beiseite.
- 4 Legen Sie APM2, AT2, HP3, HP7, HP11 und HT2 bei Raumtemperatur beiseite.

Vorbereiten von HP3 für Paired-End-Läufe

- 1 Invertieren Sie zum Mischen und pulsentrifugieren Sie anschließend.
- 2 Geben Sie 2,85 ml PW1 in ein leeres konisches 15-ml-Röhrchen und fügen Sie 150 µl HP3 hinzu.
- 3 Invertieren Sie es zum Mischen.

- 4 Zentrifugieren Sie eine Minute lang bei 1.000 rpm.
- 5 Lagern Sie das Reagenz bei Raumtemperatur.

Vorbereiten von RMR

- 1 Invertieren Sie zum Mischen.
- 2 Zentrifugieren Sie eine Minute lang bei 1.000 rpm. *Mischen Sie nicht mit dem Vortexer.*
- 3 Lagern Sie es auf Eis.

Vorbereiten von ICB für Read 2 (kein Index oder einfacher Index)

- 1 Nehmen Sie zwei LFN-Röhrchen aus dem -25 °C bis -15 °C kalten Lagerort und lassen Sie sie in einem Becher mit raumtemperiertem deionisiertem Wasser ca. 20 Minuten lang auftauen.
- 2 Wenn die Reagenzien aufgetaut sind, geben Sie den Inhalt der beiden LFN-Röhrchen in die Flasche mit 47 ml ICB.
- 3 Spülen Sie die beiden LFN-Röhrchen mit ICB, um sicherzustellen, dass der gesamte LFN-Inhalt übertragen wurde.
- 4 Geben Sie 1,1 ml EDP zur ICB-LFN-Lösung hinzu.
- 5 Lagern Sie den nicht verwendeten EDP-Anteil wieder bei -25 °C bis -15 °C.
- 6 Setzen Sie den Verschluss auf die Flasche mit EDP, ICB und LFN und invertieren Sie die Flasche zum Mischen.
- 7 Lagern Sie sie auf Eis.

Vorbereiten von ICB für Read 2 (doppelter Index)

Befolgen Sie die folgenden Anweisungen, um das erforderliche ICB-Volumen für Read 2 eines doppelt indizierten Laufs zu berechnen und vorzubereiten.

- 1 Messen Sie die folgenden Volumina von EDP, ICB und LFN für jeweils 10 Sequenzierungszyklen, die in Read 2 durchgeführt werden.

Reagenz	Volumen pro 10 Zyklen	Lagerung
ICB	4,57 ml	2 °C bis 8 °C
LFN	0,6 ml	-25 °C bis -15 °C
EDP	0,11 ml	-25 °C bis -15 °C

Weitere Informationen zum Berechnen von Volumina finden Sie unter *Berechnungsbeispiel auf Seite 34*.

- 2 Übertragen Sie das gemessene ICB-Volumen in eine leere 250-ml-Flasche.
- 3 Geben Sie das gemessene LFN-Volumen in die neue Flasche mit ICB.
- 4 Spülen Sie die beiden LFN-Röhrchen mit ICB, um sicherzustellen, dass der gesamte LFN-Inhalt übertragen wurde.
- 5 Geben Sie das gemessene EDP-Volumen in die Lösung mit ICB und LFN.
- 6 Spülen Sie das EDP-Röhrchen mit der ICB-LFN-Lösung, um sicherzustellen, dass der gesamte EDP-Inhalt übertragen wurde.
- 7 Setzen Sie den Verschluss auf die Flasche mit EDP, ICB und LFN und invertieren Sie die Flasche zum Mischen.

- 8 Lagern Sie sie auf Eis.

Laden von Paired-End-Reagenzien

- 1 Stellen Sie sicher, dass das Paired-End-Rack nicht für die Read 2-Resynthese, die Index 1 (i7)-Read-Vorbereitung und die Index 2 (i5)-Read-Vorbereitung der gegenüberliegenden Fließzelle verwendet wird.
- 2 Heben Sie die Sipper für das Paired-End-Reagenzien-Rack wie folgt an:
 - a Ziehen Sie den Griff zu sich hin und heben Sie ihn an.
 - b Schieben Sie den Griff in die Aussparung am oberen Ende der Schiene. Vergewissern Sie sich, dass der Griff fest in der Aussparung sitzt.
- 3 Schieben Sie das Reagenzien-Rack mithilfe des Rack-Griffs aus der Reagenzienkammer.
- 4 Nehmen Sie die Verschlüsse der einzelnen Reagenzröhrchen ab.
- 5 Stellen Sie die einzelnen Röhrchen in die entsprechenden nummerierten Positionen des Racks.

Tabelle 9 Positionen der Paired-End-Reagenzien

Position	Reagenz	Beschreibung
10	RMR	Resynthese-Mischung
11	LMX2	Linearisierungsmischung 2
12	BMX	Blockiermischung
13	AMX2	Amplifikationsmischung 2
14	APM2	AMX2-Vormischung
15	AT2	100 % Formamid
16	HP7 oder HP11	Read 2-Sequenzierungs-Primer
18	HP3	Denaturierungslösung
19	HT2	Waschpuffer

- 6 Schieben Sie das Reagenzien-Rack in die Reagenzienkammer. Richten Sie das Rack an der erhöhten Führungsschiene unten in der Kammer aus.
- 7 Senken Sie die Sipper wie folgt in die Paired-End-Reagenzröhrchen ab:
 - a Ziehen Sie den Griff zu sich hin und senken Sie ihn ab.
 - b Inspizieren Sie die Sipper, um sicherzustellen, dass sie beim Eintauchen in die Röhrchen nicht verbogen werden.
 - c Schieben Sie den Griff in die Aussparung am unteren Ende der Schiene.

Laden von ICB für Read 2

- 1 Heben Sie die Sipper für das SBS-Reagenzien-Rack wie folgt an:
 - a Ziehen Sie den Sipper-Griff zu sich hin und schieben Sie ihn dann nach oben.
 - b Schieben Sie den Griff in die Aussparung am oberen Ende der Schiene. Vergewissern Sie sich, dass der Griff fest in der Aussparung sitzt.
- 2 Schieben Sie das Reagenzien-Rack aus der Reagenzienkammer.
- 3 Nehmen Sie die ICB-Reagenzienflasche aus Position 1 heraus und entfernen Sie den Trichterverschluss.

- 4 Bringen Sie den Trichterverschluss auf der neuen ICB-Flasche an und laden Sie die Flasche in Position 1. Stellen Sie sicher, dass sich die konische Seite der Flasche in der Aussparung auf dem Boden des Racks befindet.
- 5 Schieben Sie das Reagenzien-Rack in die Reagenzienkammer. Richten Sie das Rack an der erhöhten Führungsschiene unten in der Kammer aus.
- 6 Senken Sie die Sipper wie folgt in die SBS-Reagenzienflaschen ab:
 - a Ziehen Sie den Sipper-Griff zu sich hin und drücken Sie ihn dann nach unten.
 - b Inspizieren Sie die Sipper, um sicherzustellen, dass sie beim Eintauchen in die Trichterverschlüsse nicht verbogen werden.
 - c Schieben Sie den Griff in die Aussparung am unteren Ende der Schiene.
- 7 Schließen Sie die Tür der Reagenzienkammer.
- 8 Wählen Sie **Next** (Weiter), um den Lauf fortzusetzen.

Entladen von Reagenzien

- 1 Wenn der Lauf abgeschlossen ist, öffnen Sie die Tür der Reagenzienkammer.
- 2 Heben Sie die Sipper für das entsprechende SBS-Rack bzw. Paired-End-Rack wie folgt an:
 - a Ziehen Sie den Sipper-Griff auswärts.
 - b Heben Sie den Sipper-Griff an und ziehen Sie ihn gleichzeitig auswärts.
 - c Schieben Sie den Sipper-Griff in die Aussparung am oberen Ende der Schiene. Vergewissern Sie sich, dass der Sipper-Griff fest in der Aussparung sitzt.
- 3 Schieben Sie jedes Reagenzien-Rack mithilfe der Rack-Griffe aus der Reagenzienkammer.
- 4 Nehmen Sie die Flaschen aus jedem Reagenzien-Rack.



WARNUNG

Diese Reagenzien enthalten potenziell gefährliche Chemikalien. Es kann daher durch Inhalation oder orale Aufnahme, Kontakt mit der Haut oder den Augen zu einer Verletzung von Personen kommen. Tragen Sie eine entsprechende für das Expositionsrisiko geeignete Schutzausrüstung, einschließlich Schutzbrille, Handschuhen und Laborkittel. Verbrauchte Reagenzien sind als chemische Abfälle zu behandeln. Entsorgen Sie sie daher gemäß den geltenden regionalen, nationalen und lokalen Gesetzen und Vorschriften. Zusätzliche umwelt-, gesundheits- und sicherheitsbezogene Informationen finden Sie im Sicherheitsdatenblatt (SDS, Safety Data Sheet) unter support.illumina.com/sds.html.

Durchführen eines Wasserwaschlaufs

Nach jedem Sequenzierungslauf ist ein Wasserwaschlauf erforderlich, um das System zu waschen und die Fluidik zu überprüfen. Ein Wartungswaschlauf ist eine optionale Alternative zum Wasserwaschlauf nach dem Lauf. Anweisungen finden Sie unter *Durchführen eines Wartungswaschlaufs auf Seite 69*. Anweisungen finden Sie im Handbuch zum HiSeq 2500-System (Dokument-Nr. 15035786).

Wenn das Gerät einen Tag oder länger nicht verwendet wurde, führen Sie einen Wasserwaschlauf durch, bevor Sie einen neuen Sequenzierungslauf starten.

- 1 Wählen Sie auf dem Begrüßungsbildschirm die Option **Wash | Water** (Waschlauf | Wasser).
- 2 Wählen Sie **Yes** (Ja), um die Paired-End-Reagenzienpositionen zu waschen. Wählen Sie anschließend **Next** (Weiter).

- 3 Laden Sie Wasser in Laborqualität in das Gerät:
 - a Füllen Sie acht SBS-Flaschen mit 250 ml Wasser in Laborqualität.
 - b Füllen Sie 10 PE-Röhrchen mit 12 ml Wasser in Laborqualität.

**HINWEIS**

Waschflaschen und Röhrchen werden in der Regel alle sechs Monate ersetzt, während das Wasser ca. einmal pro Woche ausgetauscht wird.

- 4 Stellen Sie sicher, dass eine gebrauchte Fließzelle geladen ist. Setzen Sie ggf. eine gebrauchte Fließzelle ein.
- 5 Wählen Sie **Next** (Weiter).
- 6 Führen Sie eine Fluidikprüfung durch:
 - a Wählen Sie Lösung 2 aus der Dropdown-Liste aus.
 - b Akzeptieren Sie die Standardwerte für die Pumpe.
 - c Wählen Sie **Pump** (Pumpe).
 - d Inspizieren Sie die Fließzelle auf Luftblasen, die die Lanes passieren, sowie auf Undichtigkeiten in der Nähe der Manifolds.
- 7 Entfernen Sie die Abfallröhrchen der entsprechenden Fließzelle vom Abfallbehälter.
- 8 Bündeln Sie die Abfallröhrchen mit Parafilm. Achten Sie darauf, dass die Enden nebeneinanderliegen.
- 9 Platzieren Sie die gebündelten Enden der Röhrchen in eine 250-ml-Flasche.
- 10 Wählen Sie **Next** (Weiter), um den Wasserwaschlauf zu starten.

Positionen	Ungefähre Laufzeit
Acht SBS-Positionen	20 Minuten
Acht SBS-Positionen und 10 Paired-End-Positionen	60 Minuten

- 11 Messen Sie nach Abschluss des Waschlaufs die abgegebenen Volumina.

Positionen	Abgegebenes Volumen insgesamt	Abgegebenes Volumen pro Lane
Acht SBS-Positionen	32 ml	4 ml
Acht SBS-Positionen und 10 Paired-End-Positionen	72 ml	9 ml

- 12 Entfernen Sie die Umwicklung von den Abfallröhrchen und setzen Sie sie wieder in die Abfallflasche ein.

Kapitel 5 Sequenzierung im Schnelllauf-Modus

Einleitung	52
Schnelllauf-Sequenzierungsworkflow	53
Vorbereiten der Reagenzien	53
Durchführen einer Volumenprüfung	55
Eingeben von Laufparametern	55
Laden und Vorfüllen von Reagenzien	59
Einsetzen der Sequenzierungsfließzelle	64
Überwachen des Laufs	66
Entladen von Reagenzien	67
Durchführen eines Wasserwaschlaufs	67

Einleitung

Die Sequenzierung im Schnelllauf-Modus bietet die Möglichkeit, die Clusterbildung auf dem HiSeq 2500 oder auf dem cBot durchzuführen. Führen Sie die Clusterbildung auf dem cBot durch, um in jeder Lane einer Schnelllauf-Fließzelle mit zwei Lanes eine andere Bibliothek zu sequenzieren. Nach der Matrizenhybridisierung und der ersten Extension auf dem cBot wird der restliche Clusterbildungsprozess auf dem HiSeq durchgeführt.

Nach der Reagenzienvorbereitung sind folgende Schritte für das Konfigurieren des Laufs erforderlich: Eingeben der Laufparameter, Laden und Vorfüllen der Reagenzien, Laden der Fließzelle und Durchführen einer Fluidikprüfung. Wenn Sie die Clusterbildung auf dem HiSeq 2500 durchführen, wird der Schritt für das Vorfüllen der Reagenzien übersprungen.

Rufen Sie die Seite mit den HiSeq 2500-Spezifikationen auf der Illumina-Website auf, um Informationen über die Laufzeit sowie andere Leistungsspezifikationen zu erhalten.

Gestaffelte Läufe

Sie können einen neuen Lauf auf Fließzelle A bzw. Fließzelle B starten, während auf der benachbarten Fließzelle gerade ein Lauf ausgeführt wird. Weitere Informationen finden Sie unter [Gestaffelte Läufe auf Fließzelle A und Fließzelle B](#) auf Seite 81.

Laufotypen für die HiSeq Rapid v2-Chemie

In den folgenden Tabellen sind die Arten von Sequenzierungsläufen und die Anzahl der möglichen Zyklen für jeden Read bei Verwendung der HiSeq Rapid v2-Chemie aufgeführt. Verwenden Sie diese Informationen als Referenz bei der Konfiguration des Laufs.

Tabelle 10 HiSeq Rapid SBS-Kit v2

Lauftyp	Read 1-Zyklen	Index 1 (i7) Read-Zyklen	Index 2 (i5) Read-Zyklen	Read 2-Zyklen	Gesamtanzahl Zyklen
Single-Read, nicht indiziert	≤ 251	--	--	--	≤ 251
Single-Read, einfach indiziert	≤ 251	7 ¹ 8 ²	--	--	≤ 258 ¹ ≤ 259 ²

Lauftyp	Read 1- Zyklen	Index 1 (i7) Read- Zyklen	Index 2 (i5) Read- Zyklen	Read 2- Zyklen	Gesamtanzahl Zyklen
Single-Read, doppelt indiziert	≤ 251	8	8	--	≤ 267
Paired-End, nicht indiziert	≤ 251	--	--	≤ 251	≤ 502
Paired-End, einfach indiziert	≤ 251	7 ¹ 8 ²	--	≤ 251	≤ 509 ¹ ≤ 510 ²
Paired-End, doppelt indiziert	≤ 251	8	7 + 8 ³	≤ 251	≤ 525

¹ Anzahl der Zyklen für einfach indizierte Bibliotheken.

² Anzahl der Zyklen für doppelt indizierte Bibliotheken.

³ Der Index 2-Read eines doppelt indizierten Paired-End-Laufs umfasst sieben zusätzliche reine Chemiezyklen.

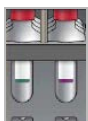
Schnelllauf-Sequenzierungsworkflow



Bereiten Sie die Bibliotheksmatrize und alle Reagenzien für den Lauf vor. Anweisungen für die Bibliotheksvorbereitung finden Sie im *Handbuch zum Denaturieren und Verdünnen von Bibliotheken für HiSeq- und GAllx-Systeme (Dokument-Nr. 15050107)*.



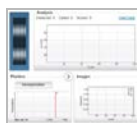
Führen Sie eine Volumenprüfung durch und geben Sie die Laufparameter ein.



Laden Sie alle Reagenzien für den Lauf sowie die vorbereitete Bibliotheksmatrize für den Clustering-Prozess im Gerät.



Überprüfen Sie mit einer gebrauchten Fließzelle den ordnungsgemäßen Fluss. **[Für das Clustering auf dem cBot]** Füllen Sie die SBS-Reagenzien vor und messen Sie den Vorfüllabfall.



Starten Sie den Sequenzierungslauf. **[Optional]** Prüfen Sie nach Zyklus 1 den Bericht zur ersten Base und fahren Sie anschließend mit Read 1 fort. Der Lauf wird durch den PE Turnaround und Read 2 fortgeführt, ohne dass ein Eingriff erforderlich ist.



Wenn der Lauf abgeschlossen ist, entladen Sie die Reagenzien und führen Sie einen Wassernachwaschlauf durch.

Vorbereiten der Reagenzien

Bereiten Sie SBS- und Cluster-Reagenzien vor, bevor Sie den Lauf konfigurieren. Laden Sie alle Reagenzien, wenn Sie von der Steuerungssoftware dazu aufgefordert werden. Wenn Sie die Rapid-Chemie verwenden, müssen Sie während des Laufs nicht zum Gerät zurückkehren, um Reagenzien zu laden.

**HINWEIS**

HT1 wird vor der Sequenzierung zum Verdünnen von Bibliotheken verwendet und wird nicht in das Gerät geladen.

Vorbereiten von SBS-Reagenzien

Gehen Sie wie nachfolgend beschrieben vor, um die Reagenzien im HiSeq Rapid SBS Kit v2 aufzutauen.

Auftauen von SBS-Reagenzien

- 1 Nehmen Sie CRM, IMT und USM aus dem -25 °C bis -15 °C kalten Lagerort.
- 2 Lassen Sie sie bei 2 °C bis 8 °C bis zu 16 Stunden lang auftauen.
Alternativ können Sie IMT und USM etwa 90 Minuten lang in einem Bad mit raumtemperiertem deionisiertem Wasser auftauen. Tauen Sie CRM in einem *separaten* Wasserbad auf.

**HINWEIS**

Wechseln Sie nach der Handhabung von CRM immer Ihre Handschuhe.

- 3 Invertieren Sie die Reagenzien, um sie zu mischen. Stellen Sie sicher, dass sich etwaige Ablagerungen in der USM-Flasche aufgelöst haben.
- 4 Legen Sie CRM, IMT und USM bei 2 °C bis 8 °C beiseite.
- 5 Verwenden Sie CWM, PW1 und USB direkt aus der Lagerung.

Vorbereiten von PE-Cluster-Reagenzien

Befolgen Sie die nachfolgenden Anweisungen, um die im HiSeq Rapid PE Cluster Kit v2 enthaltenen Cluster-, Indizierungs-, und Paired-End-Reagenzien aufzutauen und vorzubereiten.

Auftauen von Reagenzien

- 1 Nehmen Sie die folgenden Reagenzien aus dem Lagerort mit einer Temperatur von -25 °C bis -15 °C heraus:
 - ▶ Für alle Läufe: AMS, FDR, FLM1, FLM2, FPM, FRM, HP10 und HP11
 - ▶ Für indizierte Läufe: HP14
- 2 Lassen Sie die Reagenzien in einem Becher mit raumtemperiertem Wasser etwa 20 Minuten lang auftauen.

Vorbereiten von AMS, FDR, FLM1, FLM2, FPM, FRM, HP10, HP11 und HP14

- 1 Invertieren Sie jedes Röhrchen zum Mischen.
- 2 Stellen Sie AMS, FLM1, FLM2 und FRM auf Eis beiseite.
- 3 Legen Sie FDR, FPM, HP10, HP11 und HP14 bei Raumtemperatur beiseite.

Vorbereiten von SR-Cluster-Reagenzien

Befolgen Sie die nachfolgenden Anweisungen, um die im HiSeq Rapid SR Cluster Kit v2 enthaltenen Cluster- und Indizierungsreagenzien aufzutauen und vorzubereiten.

Auftauen von Reagenzien

- 1 Nehmen Sie die folgenden Reagenzien aus dem Lagerort mit einer Temperatur von -25 °C bis -15 °C heraus:
 - ▶ Für alle Läufe: AMS, FDR, FLS, FPM und HP10
 - ▶ Für einfach indizierte Läufe: HP14
 - ▶ Für doppelt indizierte Läufe: HP9 und HP14
- 2 Legen Sie die Reagenzien in einen Becher mit raumtemperiertem Wasser und belassen Sie sie dort für 20 Minuten.

Vorbereiten von AMS, FDR, FLS, FPM, HP9, HP10 und HP14

- 1 Invertieren Sie jedes Röhrchen zum Mischen.
- 2 Legen Sie AMS und FLS auf Eis beiseite.
- 3 Legen Sie FDR, FPM, HP9, HP10 und HP14 bei Raumtemperatur beiseite.

Durchführen einer Volumenprüfung

- 1 Wählen Sie im Begrüßungsbildschirm **Sequence | New Run** (Sequenzieren | Neuer Lauf).
- 2 Wenn Sie aufgefordert werden, eine Volumenprüfung durchzuführen, wählen Sie **Yes** (Ja).
- 3 Platzieren Sie die Abfallröhrchen 1, 2, 3, 6, 7 und 8 für die aktuelle Fließzelle in einer mit deionisiertem Wasser gefüllten Ein-Liter-Flasche.
Durch das Platzieren der Röhrchen in deionisiertem Wasser beugen Sie Beschädigungen der Reagenzpumpe vor.
- 4 Füllen Sie für die aktuelle Fließzelle Wasser in Laborqualität in die acht SBS-Positionen, die 10 PE-Positionen und die Bibliotheksmatrizenposition.
- 5 Schließen Sie die Matrizenladestation.
- 6 Aktivieren Sie das Kontrollkästchen **Water loaded and template loading station closed** (Wasser ist geladen und Matrizenladestation ist geschlossen) und wählen Sie anschließend **Next** (Weiter).
- 7 Stellen Sie sicher, dass sich eine gebrauchte Schnelllauf-Fließzelle im Gerät befindet.
- 8 Geben Sie die ID der gebrauchten Fließzelle ein und wählen Sie anschließend **Next** (Weiter).
- 9 Wählen Sie **Pump** (Pumpe), um den Fluss zu überprüfen.
- 10 Platzieren Sie die Röhrchen 4 und 5 getrennt in leeren konischen 15-ml-Röhrchen.
- 11 Wählen Sie **Next** (Weiter), um die Volumenprüfung zu starten.
Nach Abschluss der Volumenprüfung sollte das Volumen in jedem Röhrchen 9,5 ml \pm 10 % betragen.
- 12 Geben Sie alle Röhrchen zurück in die Abfallflasche.
- 13 Wählen Sie **Next** (Weiter).

Eingeben von Laufparametern

Starten Sie die Laufkonfiguration, indem Sie Laufparameter für eine Reihe von Bildschirmen auf der Registerkarte „Run Configuration“ (Laufkonfiguration) eingeben. Die Software führt Sie durch jeden Bildschirm, wenn Sie die BaseSpace Sequence Hub-Konnektivität angeben, Verbrauchsmaterial-IDs

eintragen, Indizierungsoptionen auswählen und weitere Parameter angeben.

Bildschirm „Integration“

Der Bildschirm „Integration“ ermöglicht Ihnen, den Lauf mit BaseSpace Sequence Hub zu verbinden.

- 1 **[Optional]** Stellen Sie wie folgt eine Verbindung zu BaseSpace Sequence Hub oder BaseSpace Onsite Sequence Hub her.
 - a Wählen Sie **BaseSpace** oder **BaseSpace Onsite**.
 - b Wenn Sie BaseSpace gewählt haben, wählen Sie eine der folgenden Optionen:
 - ▶ **Storage and Analysis** (Speicherung und Analyse): Sendet zwecks Remote-Überwachung und Datenanalyse Laufdaten an den BaseSpace Sequence Hub. Zur Verwendung dieser Option ist ein Probenblatt erforderlich.
 - ▶ **Run Monitoring Only** (Nur Laufüberwachung): Sendet nur InterOp-Dateien an BaseSpace Sequence Hub, was die Remote-Überwachung des Laufs ermöglicht.
 - c Melden Sie sich mit der E-Mail-Adresse Ihres Myllumina-Kontos und Ihrem Kennwort bei BaseSpace Sequence Hub oder BaseSpace Onsite Sequence Hub an.
- 2 **[Optional]** Um fortzufahren, ohne den Lauf mit BaseSpace Sequence Hub zu verbinden, wählen Sie **None** (Keine).
- 3 Wählen Sie **Next** (Weiter).

Bildschirm „Storage“ (Speicherung)

- 1 Aktivieren Sie das Kontrollkästchen **Save to an output folder** (In einem Ausgabeordner speichern) und wählen Sie dann **Browse** (Durchsuchen), um zu einem bevorzugten Netzwerkspeicherort zu navigieren. Wenn der Lauf für Zwecke der Speicherung und Analyse mit BaseSpace Sequence Hub verbunden ist, ist dieser Schritt optional.
- 2 Wählen Sie **Zip BCL files** (BCL-Dateien zippen), um den erforderlichen Festplattenspeicherplatz zu reduzieren.
Wenn der Lauf mit BaseSpace Sequence Hub verbunden ist, ist die Option **Zip BCL files** (BCL-Dateien zippen) standardmäßig aktiviert.



HINWEIS

Die Option **Bin Q-Scores** (Q-Scores gruppieren) ist standardmäßig aktiviert, um den benötigten Speicherplatz zu reduzieren. Diese Option fasst Qualitätsbewertungen über einen größeren Bereich von Werten zusammen, ohne die Genauigkeit oder die Leistung zu beeinträchtigen.

- 3 Wählen Sie unter „Save Auxiliary Files“ (Zusatzdateien speichern) aus den folgenden Optionen aus:
 - ▶ **Save All Thumbnails** (Alle Miniaturbilder speichern): Speichert alle Miniaturbilder. Ein Miniaturbild ist eine Auswahl von Bildern aus vielen Platten in jeder Plattenspalte bzw. in jedem Bildstreifen, die in einem Miniaturbild zusammengefasst werden.
 - ▶ **Save Tile Thumbnails** (Platten-Miniaturbilder speichern): Speichert die Platten-Miniaturbilder. Platten-Miniaturbilder stellen keine Auswahl von Platten in einem Bildstreifen dar, sondern eine einzelne Platte.
- 4 Wählen Sie **Next** (Weiter).

Bildschirm „Flow Cell Setup“ (Konfiguration der Fließzelle)

Im Bildschirm „Flow Cell Setup“ (Konfiguration der Fließzelle) werden Informationen über die Fließzelle aufgezeichnet, die für Ihren Lauf verwendet wird.

- 1 Wählen Sie im Feld „Reagent Kit Type“ (Typ des Reagenzien-Kits) **HiSeq Rapid v2** aus.
- 2 Scannen Sie die Fließzellen-ID (Barcode-Nummer) der zu sequenzierenden Fließzelle ein oder geben Sie sie ein.
Die Fließzellen-ID legt den Fließzellentyp und die Reagenzienkompatibilität fest.
- 3 Vergewissern Sie sich, dass der Fließzellentyp **HiSeq Rapid Flow Cell v2** (HiSeq Schnelllauf-Fließzelle v2) ist.
- 4 Geben Sie einen Versuchsnamen ein, der auf jedem Bildschirm angezeigt wird und den gerade durchgeführten Lauf identifiziert.
- 5 Geben Sie einen Benutzernamen ein und wählen Sie anschließend **Next** (Weiter).

Bildschirm „Advanced“ (Erweitert)

- 1 **[Optional]** Aktivieren Sie das Kontrollkästchen **Confirm First Base** (Erste Base bestätigen).
Ein Bericht zur ersten Base wird für jeden Lauf automatisch generiert. Wenn Sie diese Option wählen, wird der Bericht zur ersten Base geöffnet, bevor mit dem Lauf fortgefahren wird.
- 2 **[Optional]** Deaktivieren Sie das Kontrollkästchen **Align to PhiX** (An PhiX ausrichten) für jede Lane, die keine PhiX-Kontrolle enthält.
Standardmäßig werden alle Lanes für das Alignment ausgewählt.
Alternativ können Sie im Fließzellenbild Lanes auswählen, um für diese das PhiX-Alignment hinzuzufügen oder zu entfernen.



HINWEIS

Eine dedizierte Kontroll-Lane ist für HCS v2.2 und RTA v1.18 nicht erforderlich bzw. optional.

- 3 Wählen Sie **Next** (Weiter).

Rezepturbildschirm

Aus den im Rezepturbildschirm eingegebenen Informationen wird automatisch eine Rezeptur generiert.

- 1 Wählen Sie aus den folgenden Optionen für „Index Type“ (Indextyp) aus:
 - ▶ **No Index** (Kein Index): Führt einen nicht indizierten Single-Read- oder Paired-End-Lauf durch.
 - ▶ **Single Index** (Einfacher Index): Führt einen Single-Read- bzw. Paired-End-Lauf mit einem Index-Read durch.
 - ▶ **Dual Index** (Doppelter Index): Führt einen Single-Read- bzw. Paired-End-Lauf mit zwei Index-Reads durch.
 - ▶ **Custom** (Benutzerdefiniert): Führt einen Single-Read- bzw. Paired-End-Lauf mit einer benutzerdefinierten Anzahl an Zyklen für Index-Reads durch.
- 2 Wenn Sie „Dual Index“ (Doppelter Index) oder „Custom“ (Benutzerdefiniert) auswählen, wählen Sie unter „Flow Cell Format“ (Fließzellenformat) die Option **Single Read** oder **Paired End** aus.
- 3 Geben Sie die Anzahl der Zyklen für Read 1 und ggf. Read 2 ein.
Die Anzahl der in einem Read ausgeführten Zyklen ist um einen Zyklus höher als die Anzahl der analysierten Zyklen. Wenn Sie beispielsweise 100 Zyklen für Read 1 durchführen möchten, geben Sie 101 ein.

- 4 Geben Sie für die Indizierungsoption **Custom** (Benutzerdefiniert) die Anzahl der Zyklen für die Index-Reads ein.

**HINWEIS**

Read-Längen müssen nicht identisch sein.

- 5 Überprüfen Sie die folgenden automatisch festgelegten Chemie-Einstellungen.
 - a **SBS: HiSeq Rapid SBS Kit v2**
 - b **Cluster-Kit: HiSeq Rapid PE Cluster Kit v2 oder HiSeq Rapid SR Cluster Kit v2**
- 6 **[Optional]** Aktivieren Sie das Kontrollkästchen **Use Existing Recipe** (Vorhandene Rezeptur verwenden), wenn Sie eine benutzerdefinierte Rezeptur verwenden möchten.

Bildschirm „Sample Sheet“ (Probenblatt)

Ein Probenblatt ist optional, es sei denn, Sie verwenden BaseSpace Sequence Hub für die Datenanalyse, führen einen indizierten Lauf durch oder beabsichtigen, die Demultiplexierungsleistung mithilfe des SAV zu überwachen.

- 1 Wählen Sie aus den folgenden Optionen aus, um das Cluster-Verfahren festzulegen:
 - ▶ **On-Board Cluster Generation** (Clusterbildung im Gerät): Cluster nur auf dem HiSeq.
 - ▶ **Template Hybridization on cBot** (Matrizenhybridisierung auf dem cBot): Clusterbildung wurde auf dem cBot 2 oder cBot gestartet.
- 2 Wählen Sie **Next** (Weiter).
- 3 Wählen Sie im Feld „Sample Sheet“ (Probenblatt) die Option **Browse** (Durchsuchen), um das gewünschte Probenblatt auszuwählen.
- 4 Wählen Sie **Next** (Weiter).

Bildschirm „Reagents“ (Reagenzien)

Im Bildschirm „Reagents“ (Reagenzien) werden Informationen zu den für den Lauf verwendeten Reagenzien-Kits aufgeführt.

- 1 Scannen Sie die SBS-Reagenzien-Kit-ID (Barcode Nummer, die mit **RGT** beginnt) oder geben Sie sie ein.
- 2 Scannen Sie für Paired-End-Läufe die Reagenzien-Kit-ID für das Cluster-Kit oder geben Sie sie ein.
- 3 Wählen Sie das SBS-Reagenzien-Kit aus:
 - ▶ Wählen Sie **500 Cycles** (500 Zyklen) für ein Kit für 500 Zyklen. Die Anzahl der verbleibenden Zyklen ist standardmäßig 525.
 - ▶ Wählen Sie **200 Cycles** (200 Zyklen) für ein Kit für 200 Zyklen. Die Anzahl der verbleibenden Zyklen ist standardmäßig 225.
 - ▶ Wählen Sie **50 Cycles** (50 Zyklen) für ein Kit für 50 Zyklen. Die Anzahl der verbleibenden Zyklen ist standardmäßig 74.
 - ▶ Wählen Sie **Custom** (Benutzerdefiniert) für ein unvollständiges Kit oder für mehrere 50-Zyklus-Kits aus. Geben Sie im Feld „Cycles Remaining“ (Verbleibende Zyklen) die Anzahl der SBS-Zyklen ein, für die die Reagenzien ausreichen sollen.

**HINWEIS**

Bei unvollständigen Kits zählt die Software von der eingegebenen Zyklusanzahl abwärts. Ist die Zyklusanzahl gering, fordert die Software frische Reagenzien an.

- 4 Wählen Sie **Next** (Weiter).

Überprüfungsbildschirm

- 1 Überprüfen Sie die Laufparameter auf dem Überprüfungsbildschirm.
- 2 Wählen Sie **Next** (Weiter), um fortzufahren, bzw. **Back** (Zurück), um Parameter zu ändern.

Laden und Vorfüllen von Reagenzien

Nach der Eingabe der Laufparameter laden Sie die SBS-, Cluster-, Indizierungs- und Paired-End-Reagenzien für den Lauf. Anschließend führen Sie das Vorfüllen der Reagenzien durch das Fluidiksystem durch. Die Software führt Sie in mehreren Voreinstellungsbildschirmen auf der Registerkarte „Pre-Run Setup“ (Vorlaufkonfiguration) durch diese Schritte.



HINWEIS

Das Vorfüllen der Reagenzien ist nicht erforderlich, wenn das Clustering der Fließzellen auf dem HiSeq-System erfolgt.

Laden von SBS-Reagenzien

- 1 Öffnen Sie die Tür der Reagenzienkammer.
- 2 Heben Sie die Sipper für das SBS-Reagenzien-Rack wie folgt an:
 - a Ziehen Sie den Sipper-Griff zu sich hin und schieben Sie ihn dann nach oben.
 - b Schieben Sie den Griff in die Aussparung am oberen Ende der Schiene. Vergewissern Sie sich, dass der Griff fest in der Aussparung sitzt.
- 3 Schieben Sie das SBS-Reagenzien-Rack aus der Reagenzienkammer.
- 4 Ersetzen Sie den Verschluss auf jeder Reagenzienflasche durch einen Trichterverschluss.



VORSICHT

Behandeln Sie die CRM-Flasche als Letztes, nachdem Sie alle anderen Reagenzien geladen haben, um eine Kreuzkontaminierung zu verhindern. Wechseln Sie nach der Handhabung von CRM immer Ihre Handschuhe.

- 5 Platzieren Sie die einzelnen SBS-Reagenzienflaschen in die nummerierten Positionen des Racks. Stellen Sie sicher, dass sich die konische Seite der Flasche in der Aussparung auf dem Boden des Racks befindet.

Tabelle 11 Positionen der SBS-Reagenzien

Position	Reagenz	Beschreibung
1	IMT	Inkorporations-Master-Mischung
2	PW1	25 ml PW1 oder Wasser in Laborqualität
3	USM	Universelle Scan-Mischung
4	PW1	25 ml PW1 oder Wasser in Laborqualität
5	USB	Universal Sequencing Buffer (Universal-Sequenzierungs-Puffer)
6	USB	Universal Sequencing Buffer (Universal-Sequenzierungs-Puffer)
7	CRM	Cleavage Reagent Master Mix (Aufspaltungs-Reagenz-Master-Mischung)
8	CWM	Aufspaltungswaschlaufmischung

- 6 Schieben Sie das SBS-Rack in die Reagenzienkammer. Richten Sie das Rack an der erhöhten Führungsschiene unten in der Kammer aus.
- 7 Aktivieren Sie das Kontrollkästchen **PW1 (25 ml) loaded** (PW1 [25 ml] geladen).
- 8 Senken Sie die Sipper wie folgt in die SBS-Reagenzienflaschen ab:
 - a Ziehen Sie den Sipper-Griff zu sich hin und drücken Sie ihn dann nach unten.
 - b Inspizieren Sie die Sipper, um sicherzustellen, dass sie beim Eintauchen in die Trichterverschlüsse nicht verbogen werden.
 - c Schieben Sie den Griff in die Aussparung am unteren Ende der Schiene.

Laden von Cluster-Reagenzien

- 1 Heben Sie die Sipper für das Paired-End-Reagenzien-Rack wie folgt an:
 - a Ziehen Sie den Griff zu sich hin und heben Sie ihn an.
 - b Schieben Sie den Griff in die Aussparung am oberen Ende der Schiene. Vergewissern Sie sich, dass der Griff fest in der Aussparung sitzt.
- 2 Schieben Sie das Paired-End-Reagenzien-Rack mithilfe des Rack-Griffs aus der Reagenzienkammer.
- 3 Nehmen Sie die Verschlüsse der einzelnen Reagenzröhrchen ab und stellen Sie jedes Röhrchen in die entsprechende nummerierte Position des Racks bzw. in die Position mit der Farbe, die der Farbe des Etiketts entspricht.

Tabelle 12 Paired-End-Fließzelle

Position	Reagenz	Beschreibung
10	FRM	Fast Resynthesis Mix (Schnelle Resynthese-Mischung)
11	FLM2	Fast Linearization Mix 2 (Schnelle Linearisierungsmischung) (Read 2)
12	FLM1	Fast Linearization Mix 1 (Schnelle Linearisierungsmischung) (Read 1)
13	AMS	Fast Amplification Mix (Schnelle Amplifikationsmischung)
14	FPM	Fast Premix (Schnelle Vormischung)
15	FDR	Fast Denaturation Reagent (Schnelles Denaturierungsreagenz, enthält Formamid)
16	HP11	Read 2-Primer
17	HP14*	i7 Index-Primer
18	HP10	Read 1-Primer
19	PW1	10 ml PW1 oder Wasser in Laborqualität

* HP14 ist nur für indizierte Läufe erforderlich. Falls HP14 nicht verwendet wird, geben Sie ein konisches 15-ml-Röhrchen mit 10 ml PW1 oder Wasser in Laborqualität in Position 17.

Tabelle 13 Single-Read-Fließzelle

Position	Reagenz	Beschreibung
10	PW1	10 ml PW1 oder Wasser in Laborqualität
11	PW1	10 ml PW1 oder Wasser in Laborqualität
12	PW1	10 ml PW1 oder Wasser in Laborqualität
13	AMS	Fast Amplification Mix (Schnelle Amplifikationsmischung)
14	FPM	Fast Premix (Schnelle Vormischung)
15	FDR	Fast Denaturation Reagent (Schnelles Denaturierungsreagenz, enthält Formamid)

Position	Reagenz	Beschreibung
16	HP9*	i5 Index-Primer
17	HP14*	i7 Index-Primer
18	HP10	Read 1-Primer
19	FLS	Fast Linearization Solution (Schnelle Linearisierungslösung)

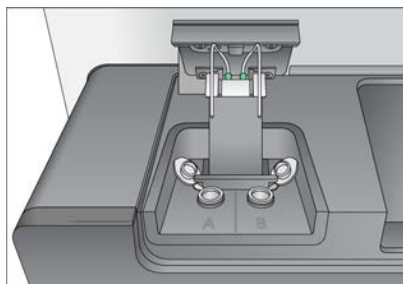
* HP9 ist nur für doppelt indizierte Läufe erforderlich. HP14 ist für alle Indizierungsoptionen erforderlich. Falls HP9 und HP14 nicht verwendet werden, stellen Sie ein konisches 15-ml-Röhrchen mit 10 ml PW1 oder Wasser in Laborqualität in jede nicht verwendete Position.

- 4 Schieben Sie das Paired-End-Rack in die Reagenzienkammer. Richten Sie die Racks an der erhöhten Führungsschiene unten in der Kammer aus.
- 5 Senken Sie die Sipper wie folgt in die Paired-End-Reagenzröhrchen ab:
 - a Ziehen Sie den Griff zu sich hin und senken Sie ihn ab.
 - b Inspizieren Sie die Sipper, um sicherzustellen, dass sie beim Eintauchen in die Röhrchen nicht verbogen werden.
 - c Schieben Sie den Griff in die Aussparung am unteren Ende der Schiene.

Laden der Matrize

Laden Sie die Bibliotheksmatrize für das Clustering auf dem HiSeq-Gerät. Wenn das Clustering der Fließzelle auf dem cBot durchgeführt wurde, laden Sie stattdessen zwei mit 1 ml deionisiertem Wasser gefüllte Eppendorf-Gefäße.

Abbildung 17 Matrizenladestation



- 1 Laden Sie das Eppendorf-Gefäß mit 420 µl 2–20 pM-Bibliotheksmatrize wie folgt in die entsprechende Seite der Ladestation:
 - a Heben Sie die Klappe der Ladestation an.
 - b Nehmen Sie das Eppendorf-Gefäß mit Wasser heraus und ersetzen Sie es durch das Eppendorf-Gefäß mit Matrize.
 - c Drücken Sie die Deckel unter die Leiste hinter den Röhrchen, damit Sie die Sipper nicht behindern.
 - d Schließen Sie langsam die Klappe der Ladestation. Stellen Sie sicher, dass die Sipper an den Eppendorf-Gefäßen ausgerichtet sind, wenn der Deckel geschlossen wird.
- 2 Aktivieren Sie das Kontrollkästchen **Template loaded and template loading station closed** (Matrize ist geladen und Matrizenladestation ist geschlossen) und wählen Sie anschließend **Next** (Weiter).

Vorfüllen von Reagenzien

Füllen Sie Reagenzien nur dann vor, wenn das Rapid Duo Sample Loading Kit zur Durchführung der Matrizenhybridisierung auf dem cBot verwendet wurde. Anderenfalls überspringen Sie das Vorfüllen der Reagenzien und fahren Sie mit *Einsetzen der Sequenzierungsfließzelle auf Seite 64* fort.

Die Schritte zum Vorfüllen der Reagenzien umfassen das Reinigen des Fließzellenhalters, das Laden einer verwendeten Fließzelle, das Verifizieren des ordnungsgemäßen Flusses und abschließend das Starten des Vorfüllvorgangs.

Laden der Primer-Fließzelle

- 1 Spülen Sie eine **gebrauchte** Fließzelle mit Wasser in Laborqualität. Trocknen Sie sie mit einem Reinigungstuch für Objektive oder einem anderen fusselfreien Tuch ab.

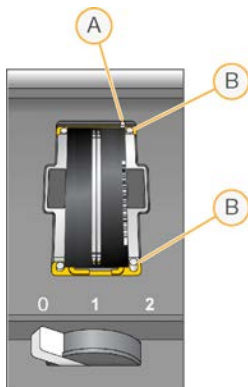


HINWEIS

Verwenden Sie zum Vorfüllen der Reagenzien stets eine gebrauchte Fließzelle. Sie können die Fließzelle aus dem vorherigen Lauf verwenden, um die Reagenzien des nachfolgenden Laufs vorzufüllen oder einen Nachwaschlauf durchzuführen.

- 2 Reinigen Sie sie mit Alkoholtupfern und einem Reinigungstuch für Objektive.
- 3 Legen Sie die Fließzelle so auf den Fließzellenhalter, dass die Einlass- und Auslassanschlüsse nach **unten** weisen und der Barcode sich auf der rechten Seite befindet. Stellen Sie sicher, dass der Pfeil am linken Rand der Fließzelle, der die Flussrichtung angibt, in Richtung Gerät zeigt.
- 4 Schieben Sie die Fließzelle vorsichtig bis zum Anschlag in Richtung der oberen und rechten Führungsstifte.

Abbildung 18 Positionierung der Fließzelle



- A Oberer Führungsstift
- B Rechte Führungsstifte

- 5 Nehmen Sie die Hand von der Fließzelle, um zu verhindern, dass im Laufe der Zeit eine Verschiebung der Ausrichtung auftritt.
- 6 Bewegen Sie den Fließzellenregler langsam in Position 1. Dadurch wird das Vakuum aktiviert und die Fließzelle wird gesichert.
Wenn der Fließzellenregler grün leuchtet, ist das Vakuum aktiviert. Falls der Regler nicht grün leuchtet, lesen Sie *Mögliche Probleme bei der Laufkonfiguration auf Seite 77*.
- 7 Warten Sie etwa fünf Sekunden und bewegen Sie dann den Fließzellenregler langsam in Position 2.

Wenn der Fließzellenregler dauerhaft grün leuchtet, sind die Manifolds in Position und die Fließzelle ist bereit.

- 8 Geben Sie im Bildschirm „Load Priming Flow Cell“ (Primer-Fließzelle laden) die Fließzellen-ID ein.
- 9 Stellen Sie sicher, dass das Kontrollkästchen **Vacuum Engaged** (Vakuum aktiviert) aktiviert ist, und wählen Sie anschließend **Next** (Weiter).

Prüfen des Flusses

Bei der Überprüfung des Flusses wird auch festgestellt, ob die Fließzelle und die Dichtungen ordnungsgemäß installiert sind und ein Vakuum entstanden ist.

- 1 Wählen Sie Position **2** (Wasser in Laborqualität) in der Dropdown-Liste aus.
- 2 Überprüfen Sie die folgenden Standardwerte:
 - ▶ Volume (Volumen): **250**
 - ▶ Aspirate Rate (Aspirationsrate): **1.500**
 - ▶ Dispense Rate (Zufuhrtrate): **2.000**
- 3 Wählen Sie **Pump** (Pumpe).
- 4 Inspizieren Sie die Fließzelle auf Luftblasen, die die Lanes passieren, sowie auf Undichtigkeiten in der Nähe der Manifolds.
- 5 Wenn übermäßig viele Luftblasen vorhanden sind, gehen Sie wie folgt vor:
 - a Überprüfen Sie die Dichtungen auf Verstopfungen.
 - b Senken Sie die Aspirationsrate auf 1.000.
 - c Pumpen Sie weitere 250 µl Wasser in die Fließzelle.
 - d Wenn die Probleme weiterhin bestehen, entfernen Sie die Fließzelle, wiederholen Sie die Reinigungsschritte und setzen Sie die Fließzelle erneut ein.

Positionieren der Röhrrchen und Starten des Vorfüllvorgangs

- 1 Lösen Sie die acht Abfallröhrrchen der entsprechenden Fließzelle vom Abfallbehälter und entfernen Sie sie.
- 2 Platzieren Sie die Abfallröhrrchen 4 und 5 getrennt in 15-ml-Röhrrchen.
- 3 Platzieren Sie die Abfallröhrrchen 1, 2, 3, 6, 7 und 8 in einer Flasche mit Wasser in Laborqualität.
- 4 Wählen Sie **Next** (Weiter) und anschließend **Start Prime** (Vorfüllvorgang starten). Im Bildschirm „Prime“ (Vorfüllen) können Sie den Vorfüllvorgang überwachen.
- 5 Messen Sie nach Abschluss des Vorfüllvorgangs den Abfall und überprüfen Sie, ob das Volumen 2,5 ml $\pm 10\%$ bzw. 500 µl pro Reagenz und Lane beträgt.
- 6 Setzen Sie die Röhrrchen 4 und 5 wieder in den Abfallbehälter ein.
- 7 Belassen Sie die Röhrrchen 1, 2, 3, 6, 7 und 8 in der Flasche mit Wasser in Laborqualität.
- 8 Wählen Sie **Next** (Weiter).

Einsetzen der Sequenzierungsfließzelle

Zu den Schritten zum Einsetzen der Fließzelle für die Sequenzierung gehören das Entfernen der zum Vorfüllen verwendeten Fließzelle, das Reinigen des Fließzellenhalters, das Einsetzen einer Cluster-Fließzelle oder einer neuen Fließzelle in das Gerät sowie das Überprüfen des ordnungsgemäßen Flusses. Wenn die Clusterbildung auf dem cBot gestartet wurde, laden Sie die Cluster-Fließzelle. Wenn Clustering im Gerät erfolgt, laden Sie eine neue Fließzelle.

Entfernen der gebrauchten Fließzelle

- 1 Bewegen Sie den Fließzellenregler langsam in Position 1, um die Manifolds zu lösen.
- 2 Bewegen Sie den Fließzellenregler langsam in Position 0, um die Vakuumdichtung zu lösen und die Fließzelle freizugeben.
- 3 Heben Sie die gebrauchte Fließzelle aus dem Fließzellenhalter.

Reinigen des Fließzellenhalters

- 1 Ziehen Sie ein neues Paar ungepuderte Latexhandschuhe an.
- 2 Wischen Sie die Oberfläche des Fließzellenhalters mit einem mit Wasser in Laborqualität befeuchteten, fusselfreien Tuch ab, um Salzablagerungen zu entfernen.
- 3 Wischen Sie die Oberfläche des Fließzellenhalters mit einem Alkoholtupfer oder einem fusselfreien, mit Ethanol oder Isopropanol befeuchteten Tuch ab. Es darf kein Alkohol in die Vakuumöffnungen oder auf die Umgebung der Manifolds gelangen.
- 4 Trocknen Sie den Tisch ggf. mit einem fusselfreien Labortuch.
- 5 Unterziehen Sie den Fließzellenhalter einer Prüfung, um sicherzustellen, dass sich keine Fussel auf dem Halter befinden und die Vakuumöffnungen nicht blockiert werden.

Abbildung 19 Überprüfen der Vakuumöffnungen



Reinigen der Fließzelle

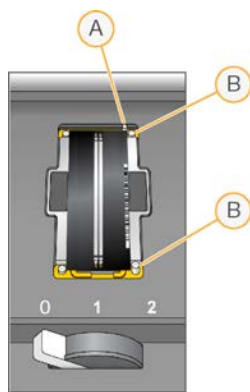
- 1 Nehmen Sie die Cluster-Fließzelle mit einer Kunststoffzange aus dem Behälter.
- 2 Spülen Sie die Fließzelle mit Wasser in Laborqualität. Trocknen Sie sie mit einem Reinigungstuch für Objektive.
- 3 Falten Sie einen Alkoholtupfer auf die ungefähre Größe der Fließzelle.
- 4 Halten Sie mit zwei Fingern die Fließzelle an den Kanten und achten Sie darauf, dass die Einlass- und Auslassanschlüsse nach **oben** weisen.

- 5 Reinigen Sie die beiden Seiten der Fließzelle jeweils mit einer einzigen Wischbewegung. Falten Sie den Alkoholtupfer nach jedem Wischen neu und wiederholen Sie den Vorgang, bis die Fließzelle gereinigt ist.
- 6 Reiben Sie die Fließzelle mit einem trockenen Reinigungstuch für Objektive trocken.
- 7 Schützen Sie die Fließzelle vor Staub, bis Sie sie in das Gerät einsetzen.

Einsetzen der Sequenzierungsfließzelle

- 1 Legen Sie die Fließzelle so auf den Fließzellenhalter, dass die Einlass- und Auslassanschlüsse nach **unten** weisen und der Barcode sich auf der rechten Seite befindet. Stellen Sie sicher, dass der Pfeil am linken Rand der Fließzelle, der die Flussrichtung angibt, in Richtung Gerät zeigt.
- 2 Schieben Sie die Fließzelle vorsichtig bis zum Anschlag in Richtung der oberen und rechten Führungsstifte.

Abbildung 20 Positionierung der Fließzelle



- A Oberer Führungsstift
- B Rechte Führungsstifte

- 3 Nehmen Sie die Hand von der Fließzelle, um zu verhindern, dass im Laufe der Zeit eine Verschiebung der Ausrichtung auftritt.
- 4 Bewegen Sie den Fließzellenregler langsam in Position 1. Dadurch wird das Vakuum aktiviert und die Fließzelle wird gesichert.
Wenn der Fließzellenregler grün leuchtet, ist das Vakuum aktiviert. Falls der Regler nicht grün leuchtet, lesen Sie *Mögliche Probleme bei der Laufkonfiguration* auf Seite 77.
- 5 Warten Sie etwa fünf Sekunden und bewegen Sie dann den Fließzellenregler langsam in Position 2. Wenn der Fließzellenregler dauerhaft grün leuchtet, sind die Manifolds in Position und die Fließzelle ist bereit.
- 6 Stellen Sie sicher, dass das Kontrollkästchen **Vacuum Engaged** (Vakuum aktiviert) aktiviert ist.

Prüfen des Flusses

Bei der Überprüfung des Flusses wird auch festgestellt, ob die Fließzelle und die Dichtungen ordnungsgemäß installiert sind und ein Vakuum entstanden ist.

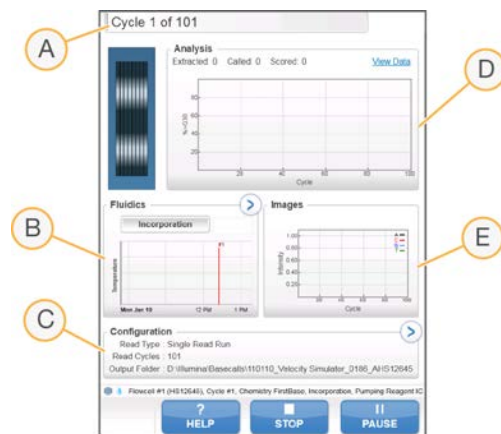
- 1 Wählen Sie Position **5** aus der Dropdown-Liste aus.
- 2 Überprüfen Sie die folgenden Standardwerte:
 - ▶ Volume (Volumen): **250**

- ▶ Aspirate Rate (Aspirationsrate): **1.500**
 - ▶ Dispense Rate (Zufuhrrate): **2.000**
- 3 Stellen Sie sicher, dass die Abfallröhrchen ordnungsgemäß positioniert sind:
 - ▶ Die Abfallröhrchen 4 und 5 befinden sich im Abfallbehälter.
 - ▶ Die Abfallröhrchen 1, 2, 3, 6, 7 und 8 befinden sich in einer Flasche mit Wasser in Laborqualität.
 - 4 Wählen Sie **Pump** (Pumpe).
 - 5 Inspizieren Sie die Fließzelle auf Luftblasen, die die Lanes passieren, sowie auf Undichtigkeiten in der Nähe der Manifolds.
 - 6 Wenn übermäßig viele Luftblasen vorhanden sind, gehen Sie wie folgt vor:
 - a Prüfen Sie die Manifold-Dichtungen auf etwaige Verstopfungen und wiederholen Sie den Vorgang an Position 6, um zu verhindern, dass die Lösung an Position 5 aufgebraucht wird.
 - b Senken Sie die Aspirationsrate auf 1.000.
 - c Pumpen Sie weitere 250 µl in die Fließzelle.
 - 7 Wählen Sie **Next** (Weiter).
 - 8 Stellen Sie sicher, dass der Fließzellenregler grün leuchtet, und schließen Sie anschließend die Tür der Fließzellenkammer.
 - 9 Achten Sie darauf, dass die Kontrollkästchen **Vacuum Engaged** (Vakuum aktiviert) und **Door Closed** (Tür geschlossen) aktiviert sind, und wählen Sie **Next** (Weiter).
 - 10 Wählen Sie **Start**, um den Sequenzierunslauf zu starten.

Überwachen des Laufs

- 1 Sie können die Laufkennzahlen auf dem Laufübersichtsbildschirm überwachen.

Abbildung 21 Laufübersichtsbildschirm



- A **Statusleiste:** In der Statusleiste können Sie prüfen, wie viele Zyklen bereits abgeschlossen sind.
- B **Fluidikdiagramm:** Erweitern Sie den Fluidikabschnitt und überwachen Sie die chemischen Schritte.
- C **Laufkonfiguration:** Hier können Sie die Parameter des aktuellen Laufs überprüfen.
- D **Analysediagramm:** Überprüfen Sie die Qualitäts-Scores pro Zyklus.
- E **Bilddiagramm:** Überprüfen Sie die Intensitäten pro Zyklus.

Bericht zur ersten Base

Wenn Sie bei der Laufkonfiguration die Option zur Bestätigung der ersten Base aktiviert haben, wird das Bestätigungsdialogfeld für die erste Base automatisch nach Abschluss des ersten Zyklus angezeigt. Der Lauf wird an diesem Punkt angehalten.

- 1 Überprüfen Sie den Bericht zur ersten Base im Bestätigungsdialogfeld.
- 2 Wenn die Ergebnisse zufriedenstellend sind, wählen Sie **Continue** (Fortfahren).

Anzeigen der Laufkennzahlen

Wenn Laufkennzahlen verfügbar sind, wird der Sequenzierungsanalyse-Viewer (SAV) automatisch geöffnet, um sie anzuzeigen. Die Kennzahlen werden in Form von Schaubildern, Diagrammen und Tabellen dargestellt. Weitere Informationen finden Sie im *Benutzerhandbuch zum Sequenzierungsanalyse-Viewer (Dokument-Nr. 15020619)*.

- 1 Sie können aktualisierte Kennzahlen anzeigen, wenn Sie zu einem beliebigen Zeitpunkt während des Laufs **Refresh** (Aktualisieren) wählen.

Entladen von Reagenzien

- 1 Wenn der Lauf abgeschlossen ist, öffnen Sie die Tür der Reagenzienkammer.
- 2 Heben Sie die Sipper für das entsprechende SBS-Rack bzw. Paired-End-Rack wie folgt an:
 - a Ziehen Sie den Sipper-Griff auswärts.
 - b Heben Sie den Sipper-Griff an und ziehen Sie ihn gleichzeitig auswärts.
 - c Schieben Sie den Sipper-Griff in die Aussparung am oberen Ende der Schiene. Vergewissern Sie sich, dass der Sipper-Griff fest in der Aussparung sitzt.
- 3 Schieben Sie jedes Reagenzien-Rack mithilfe der Rack-Griffe aus der Reagenzienkammer.
- 4 Nehmen Sie die Flaschen aus jedem Reagenzien-Rack.



WARNUNG

Diese Reagenzien enthalten potenziell gefährliche Chemikalien. Es kann daher durch Inhalation oder orale Aufnahme, Kontakt mit der Haut oder den Augen zu einer Verletzung von Personen kommen. Tragen Sie eine entsprechende für das Expositionsrisiko geeignete Schutzausrüstung, einschließlich Schutzbrille, Handschuhen und Laborkittel. Verbrauchte Reagenzien sind als chemische Abfälle zu behandeln. Entsorgen Sie sie daher gemäß den geltenden regionalen, nationalen und lokalen Gesetzen und Vorschriften. Zusätzliche umwelt-, gesundheits- und sicherheitsbezogene Informationen finden Sie im Sicherheitsdatenblatt (SDS, Safety Data Sheet) unter support.illumina.com/sds.html.

- 5 Nehmen Sie das Eppendorf-Gefäß aus der Matrizenladestation.
Die nach dem Lauf im Röhrchen verbleibende Flüssigkeit ist stark verdünnt und nicht zur Weiterverwendung geeignet.

Durchführen eines Wasserwaschlaufs

Nach jedem Schnelllauf ist ein Wasserwaschlauf erforderlich, um das System zu waschen und die Fluidik zu überprüfen. Wenn das Gerät einen Tag oder länger nicht verwendet wurde, führen Sie einen Wasserwaschlauf durch, bevor Sie einen neuen Sequenzierungslauf starten.

- 1 Wählen Sie im Begrüßungsbildschirm die Option **Wash | Water** (Waschlauf | Wasser) aus.

- 2 Wählen Sie **Yes** (Ja), um die Paired-End-Reagenzienpositionen zu waschen. Wählen Sie anschließend **Next** (Weiter).
- 3 Geben Sie Wasser in Laborqualität wie folgt in das Gerät.
 - a Füllen Sie acht SBS-Flaschen mit 250 ml Wasser in Laborqualität.
 - b Füllen Sie 10 PE-Röhrchen mit 12 ml Wasser in Laborqualität.
 - c Füllen Sie ein Eppendorf-Gefäß mit 1 ml Wasser in Laborqualität.

**HINWEIS**

Waschflaschen und Röhrchen werden in der Regel alle sechs Monate ersetzt, während das Wasser ca. einmal pro Woche ausgetauscht wird.

- 4 Stellen Sie sicher, dass eine gebrauchte Fließzelle geladen ist. Setzen Sie ggf. eine gebrauchte Fließzelle ein.
- 5 Wählen Sie **Next** (Weiter).
- 6 Führen Sie eine Fluidikprüfung durch:
 - a Wählen Sie Position **2** aus der Dropdown-Liste aus.
 - b Akzeptieren Sie die Standardwerte für die Pumpe.
 - c Wählen Sie **Pump** (Pumpe).
 - d Inspizieren Sie die Fließzelle auf Luftblasen, die die Lanes passieren, sowie auf Undichtigkeiten in der Nähe der Manifolds.
- 7 Entfernen Sie die Abfallröhrchen der entsprechenden Fließzelle vom Abfallbehälter.
- 8 Platzieren Sie die Enden der Röhrchen 4 und 5 in einen leeren Behälter.
- 9 Platzieren Sie die verbleibenden Röhrchenenden in eine Flasche mit sauberem Wasser, um zu verhindern, dass Luft in die Spritzenpumpen gelangt.
- 10 Wählen Sie **Next** (Weiter), um den Wasserwaschlauf zu starten.

Positionen	Ungefähre Laufzeit
Acht SBS-Positionen	20 Minuten
Acht SBS-Positionen und 10 Paired-End-Positionen	60 Minuten
Acht SBS-Positionen, 10 Paired-End-Positionen und eine Matrizenladeposition	10 Minuten

- 11 Messen Sie nach Abschluss des Waschlaufs die abgegebenen Volumina.

Positionen	Abgegebenes Volumen
Acht SBS-Positionen, 10 Paired-End-Positionen und eine Matrizenladeposition	9,5 ml pro Lane

- 12 Entfernen Sie die Umwicklung von den Abfallröhrchen und setzen Sie sie wieder in die Abfallflasche ein.

Kapitel 6 Wartung

Einleitung	69
Durchführen eines Wartungswaschlaufs	69
Wechseln des Sequenzierungsmodus	74
Versetzen des Geräts in den Leerlauf	75
Ausschalten des Geräts	76

Einleitung

Wartungsverfahren gewährleisten eine konstante Leistungsfähigkeit des Geräts.

- ▶ Fahren Sie das Gerät herunter oder versetzen Sie es in den Leerlauf, wenn es für einen gewissen Zeitraum nicht zum Einsatz kommt.
- ▶ Führen Sie neben dem Wasserwaschlauf am Ende jedes Laufs in regelmäßigen Abständen Wartungswaschläufe durch, um ordnungsgemäß zwischen den Sequenzierungsmodis zu wechseln und die Fluidik zu erhalten.
Regelmäßige Gerätewaschläufe gewährleisten eine konstante Geräteleistung, indem sie das Fluidiksystem spülen und Salzansammlungen sowie eine Kreuzkontaminierung von Reagenzien und Bibliotheken verhindern.

Präventive Wartung

Illumina empfiehlt, jährlich eine präventive Wartung durchführen zu lassen. Wenn Sie keinen Servicevertrag abgeschlossen haben, wenden Sie sich an den für Ihre Region zuständigen Kundenbetreuer oder an den technischen Support von Illumina, um einen Termin für eine kostenpflichtige präventive Wartung zu vereinbaren.

Durchführen eines Wartungswaschlaufs

Führen Sie alle 10 Tage einen Wartungswaschlauf durch, wenn Sie von der Software dazu aufgefordert werden, oder nach jedem Wechsel vom Hochleistungs- in den Schnelllauf-Modus. Nach einem Lauf im Hochleistungs-Modus wird alternativ zu einem Wasserwaschlauf die Durchführung eines Wartungswaschlaufs empfohlen. Ein Wartungswaschlauf dauert ungefähr 90 Minuten und folgt einem von zwei Workflows. Befolgen Sie das entsprechende Wartungswaschlaufprotokoll, abhängig davon, ob Sie ProClin 300 verwenden.

- ▶ **Standardmäßiger Tween 20- und ProClin 300-Waschlauf:** Spült das System mit einer vom Benutzer vorbereiteten Tween 20- und ProClin 300-Lösung. Siehe *Tween 20- und ProClin 300-Waschlauf* auf Seite 70.
- ▶ **Alternativer Tween 20-Waschlauf:** Spült das System mit einer vom Benutzer vorbereiteten Tween 20-Lösung. Wenn das Gerät in den Leerlauf versetzt werden soll, ist ein Wasserwaschlauf erforderlich. Siehe *Tween 20-Waschlauf* auf Seite 73.

Der Bildschirm „Load Gasket“ (Dichtung einsetzen) wird bei einem Wartungswaschlauf alle 10 Tage und beim Wechsel vom Schnelllauf-Modus in den Hochleistungs-Modus geöffnet. Ersetzen Sie vor dem Waschlauf auch dann die Dichtung mit 10 Anschlüssen im vorderen Manifold und die Dichtung mit acht Anschlüssen im hinteren Manifold, wenn der Bildschirm nicht angezeigt wird.

Tween 20- und ProClin 300-Wartungswaschlauf

Vorbereiten der Lösung für den Wartungswaschlauf

Bereiten Sie für ein Gerät 5 Liter Wartungswaschlauflösung vor. Die Lösung kann bis zu 30 Tage bei Raumtemperatur aufbewahrt und während dieser Zeit bis zu dreimal verwendet werden.

Entsorgen Sie die Waschlösung gemäß den geltenden Sicherheitsvorschriften für Ihre Region.

- 1 Fügen Sie zuerst das Wasser hinzu und kombinieren Sie die folgenden Volumina, um Tween 20 zu verdünnen:
 - ▶ Wasser in Laborqualität (225 ml)
 - ▶ Tween 20 (25 ml)
 Diese Volumina ergeben ca. 10 % Tween 20.
- 2 Platzieren Sie einen Rührstab in einer leeren Ballonflasche mit einem Fassungsvermögen von mindestens 6 Litern.
- 3 Fügen Sie zuerst das Wasser hinzu und kombinieren Sie die folgenden Volumina in der Ballonflasche:
 - ▶ Wasser in Laborqualität (750 ml)
 - ▶ 10 % Tween 20 (250 ml)
 - ▶ ProClin 300 (1,5 ml)
 Diese Volumina ergeben eine Lösung aus ca. 2,5 % Tween 20 und 0,15 % ProClin 300.
- 4 Stellen Sie die Flasche auf eine Rührplatte und mischen Sie gründlich.
- 5 Fügen Sie 4 Liter Wasser in Laborqualität hinzu.
Diese Volumina ergeben eine Lösung aus ca. 0,5 % Tween 20 und 0,03 % ProClin 300.
- 6 Rühren Sie weiter, bis die Lösung gründlich gemischt ist.
- 7 Legen Sie sie in einem geschlossenen Behälter bei Raumtemperatur beiseite.

Tween 20- und ProClin 300-Waschlauf

- 1 Wählen Sie im Begrüßungsbildschirm die Option **Wash | Maintenance** (Waschlauf | Wartung).
- 2 **[Für Hochleistungs-Modi]** Falls der Lauf einen Index-Read oder Paired-End-Turnaround enthielt, wählen Sie **Yes** (Ja), um die PE-Reagenzienpositionen zu waschen. Wählen Sie ansonsten **No** (Nein).
- 3 Wählen Sie **Next** (Weiter).
- 4 Wenn Sie eine frische Wartungswaschlauflösung verwenden, bereiten Sie die Waschlaufkomponenten wie nachfolgend beschrieben vor.
 - a **[Für den Schnelllauf-Modus]** Füllen Sie zwei Eppendorf-Gefäße mit 1,6 ml Lösung und platzieren Sie sie in der Ladestation.
 - b Füllen Sie acht SBS-Flaschen mit 250 ml Lösung.
 - c Füllen Sie 10 PE-Röhrchen mit 12 ml Lösung.
 - d Weisen Sie jeder Flasche und jedem Röhrchen eine Position im Reagenzien-Rack zu. Behalten Sie die Positionen für die nachfolgenden Waschläufe bei, um Kreuzkontaminationen durch das auf den Sippnern befindliche Reagenz zu verhindern.

- 5 Wenn Sie die Wartungswaschlauflösung von einem vorherigen Lauf gespeichert haben, bereiten Sie die Komponenten wie folgt vor.
 - a Füllen Sie die aufbewahrte Lösung auf und invertieren Sie sie zum Mischen.
 - b Füllen Sie die Lösung nicht häufiger als 2-mal nach dem ursprünglichen Einsatz auf.
 - c Laden Sie die Flaschen und Röhrchen in die zugewiesenen Reagenzien-Rack-Positionen im Gerät.

**HINWEIS**

Ein monatlicher Austausch der Waschflaschen und Röhrchen ist in der Regel ausreichend.

- 6 Leeren Sie die Abfallflasche.
- 7 Aktivieren Sie das Kontrollkästchen **Wash solution loaded and template loading station closed** (Waschlösung ist geladen und Matrizenladestation ist geschlossen) und wählen Sie anschließend **Next** (Weiter).
- 8 Entfernen Sie die Fließzelle vom Fließzelltisch und legen Sie sie beiseite.
- 9 Ziehen Sie ein neues Paar ungepuderte Latexhandschuhe an.
- 10 Drücken Sie leicht auf eine Seite der vorderen Dichtung, bis sich die andere Seite anhebt. Verwenden Sie eine Pinzette, um die Dichtung zu fassen und zu entfernen. Entfernen Sie die hintere Dichtung auf dieselbe Weise.

Abbildung 22 Entfernen der gebrauchten Manifold-Dichtungen



- 11 Setzen Sie eine neue Dichtung mit 10 Anschlüssen in die vordere Aussparung des Fließzellenhalters und eine neue Dichtung mit acht Anschlüssen in die hintere Aussparung. Drücken Sie die Dichtungen leicht nach unten.
- 12 Laden Sie die Fließzelle neu, die Sie zum Einsetzen der neuen Dichtungen entfernt hatten.
- 13 Stellen Sie sicher, dass das Kontrollkästchen **Vacuum Engaged** (Vakuum aktiviert) aktiviert ist, und wählen Sie **Next** (Weiter).
- 14 Führen Sie eine Fluidikprüfung durch:
 - a Wählen Sie Lösung 2 aus der Dropdown-Liste aus.
 - b Akzeptieren Sie die Standardwerte für die Pumpe und wählen Sie **Pump** (Pumpe).
 - c Inspizieren Sie die Fließzelle auf Luftblasen, die die Lanes passieren, sowie auf Undichtigkeiten in der Nähe der Manifolds.
 - d Falls Sie einen kontinuierlichen Strom von Luftblasen feststellen, ersetzen Sie die Dichtung und wiederholen Sie die Fluidikprüfung.
- 15 Entfernen Sie die Abfallröhrchen der entsprechenden Fließzelle vom Abfallbehälter.

- 16 **[Für Hochleistungs-Modi]** Bündeln Sie die acht Abfallröhrchen mit Parafilm. Achten Sie darauf, dass die gebündelten Röhrchenenden einheitlich ausgerichtet sind und legen Sie sie in eine 250-ml-Flasche.
- 17 **[Für den Schnelllauf-Modus]** Platzieren Sie die Enden der Röhrchen 4 und 5 in einen leeren Behälter. Platzieren Sie die Enden aller anderen Röhrchen in eine Flasche mit Wasser in Laborqualität, um zu verhindern, dass Luft in die Spritzenpumpen gelangt.
- 18 Wählen Sie **Next** (Weiter), um den Waschlauf zu starten.
- 19 Wählen Sie nach Abschluss des Waschlaufs **Return to Start** (Zurück zum Anfang).
- 20 Messen Sie das abgegebene Volumen.

Positionen	Hochleistung	Schnelllauf
Acht SBS-Positionen	82 ml	29 ml
10 Paired-End-Positionen	76 ml	30 ml
Eine Matrizenposition	--	1,2 ml
Alle Positionen	19,75 ml pro Lane	30,1 ml pro Lane



HINWEIS

Alle Flaschen und Röhrchen werden vollgefüllt, um sicherzugehen, dass die Sipper gespült werden. Das abgegebene Volumen für jede Position variiert jedoch, sodass nach Abschluss des Waschlaufs die Flaschen und Röhrchen unterschiedliche Volumina enthalten.

- 21 Entfernen Sie die Umwicklung von den Abfallröhrchen und setzen Sie sie wieder in den Abfallbehälter ein.

Tween 20-Wartungswaschlauf

Vorbereiten der Lösung für den Wartungswaschlauf

Bereiten Sie für einen Tween 20-Wartungswaschlauf immer eine frische Waschlösung vor. Bereiten Sie 5 Liter Wartungswaschlösung vor. Dieses Volumen ist zum Waschen beider Seiten eines Geräts ausreichend.

Entsorgen Sie die Waschlösung gemäß den geltenden Sicherheitsvorschriften für Ihre Region.

- 1 Fügen Sie zuerst das Wasser hinzu und kombinieren Sie die folgenden Volumina, um Tween 20 zu verdünnen:
 - ▶ Wasser in Laborqualität (225 ml)
 - ▶ Tween 20 (25 ml)
 Diese Volumina ergeben ca. 10 % Tween 20.
- 2 Platzieren Sie einen Rührstab in einer leeren Ballonflasche mit einem Fassungsvermögen von mindestens 6 Litern.
- 3 Fügen Sie zuerst das Wasser hinzu und kombinieren Sie die folgenden Volumina in der Ballonflasche:
 - ▶ Wasser in Laborqualität (750 ml)
 - ▶ 10 % Tween 20 (250 ml)
 Diese Volumina ergeben eine Lösung aus ca. 2,5 % Tween 20.
- 4 Stellen Sie die Flasche auf eine Rührplatte und mischen Sie gründlich.
- 5 Fügen Sie 4 Liter Wasser in Laborqualität hinzu, sodass Sie eine Lösung aus ca. 0,5 % Tween 20 erhalten.
- 6 Rühren Sie weiter, bis die Lösung gründlich gemischt ist.
- 7 Fahren Sie umgehend mit dem Einrichten des Waschlaufs fort.

Tween 20-Waschlauf

- 1 Wählen Sie auf dem Begrüßungsbildschirm die Option **Wash | Maintenance** (Waschlauf | Wartung).
- 2 Laden Sie das Gerät folgendermaßen mit einer frischen Lösung für den Wartungswaschlauf.
 - a Füllen Sie acht SBS-Flaschen mit 250 ml frischer Waschlösung.
 - b Füllen Sie 10 PE-Röhrchen mit 12 ml frischer Waschlösung.
- 3 Leeren Sie die Abfallflasche.
- 4 Wählen Sie **Next** (Weiter).
- 5 Entfernen Sie die Fließzelle vom Fließzelltisch und legen Sie sie beiseite.
- 6 Ziehen Sie ein neues Paar ungepuderte Latexhandschuhe an.
- 7 Drücken Sie leicht auf eine Seite der vorderen Dichtung, bis sich die andere Seite anhebt. Verwenden Sie eine Pinzette, um die Dichtung zu fassen und zu entfernen. Entfernen Sie die hintere Dichtung auf dieselbe Weise.

Abbildung 23 Entfernen der gebrauchten Manifold-Dichtungen



- 8 Legen Sie eine neue Dichtung in jede Aussparung vorne und hinten am Fließzellenhalter. Drücken Sie die Dichtungen leicht nach unten.
- 9 Laden Sie die Fließzelle neu, die Sie zum Einsetzen der neuen Dichtungen entfernt hatten.
- 10 Stellen Sie sicher, dass das Kontrollkästchen **Vacuum Engaged** (Vakuum aktiviert) aktiviert ist, und wählen Sie anschließend **Next** (Weiter).
- 11 Führen Sie eine Fluidikprüfung mit den Standardwerten für die Pumpe durch:
 - a Wählen Sie Lösung 2 aus der Dropdown-Liste aus.
 - b Wählen Sie **Pump** (Pumpe).
 - c Inspizieren Sie die Fließzelle auf Luftblasen, die die Lanes passieren, sowie auf Undichtigkeiten in der Nähe der Manifolds.
 - d Falls Sie einen kontinuierlichen Strom von Luftblasen feststellen, ersetzen Sie die Dichtung und wiederholen Sie die Fluidikprüfung.
- 12 Entfernen Sie die Abfallröhrchen für die Fließzelle vom Abfallbehälter.
- 13 Bündeln Sie die acht Abfallröhrchen mit Parafilm. Achten Sie darauf, dass die Röhrchenenden einheitlich ausgerichtet sind.
- 14 Platzieren Sie die gebündelten Enden der Röhrchen in eine 250-ml-Flasche.
- 15 Wählen Sie **Next** (Weiter), um den Waschlauf zu starten.

- 16 Wählen Sie nach Abschluss des Waschlaufs **Return to Start** (Zurück zum Anfang).
- 17 Messen Sie das abgegebene Volumen.

Positionen	Abgegebenes Volumen
Acht SBS-Positionen	
10 Paired-End-Positionen	
Alle Positionen	

**HINWEIS**

Alle Flaschen und Röhrchen werden vollgefüllt, um sicherzugehen, dass die Sipper gespült werden. Das abgegebene Volumen für jede Position variiert jedoch, sodass nach Abschluss des Waschlaufs die Flaschen und Röhrchen unterschiedliche Volumina enthalten.

- 18 Entfernen Sie die Umwicklung von den Abfallröhrchen und setzen Sie sie wieder in den Abfallbehälter ein.

Wasserwaschlauf

Wenn das Gerät nach dem Tween 20-Waschlauf mehr als fünf Tage lang nicht genutzt wird, führen Sie einen Waschlauf durch. Das Wasser spült Tween 20 aus dem Fluidiksystem.

- 1 Wählen Sie auf dem Begrüßungsbildschirm die Option **Wash | Water Wash** (Waschlauf | Wasserwaschlauf) aus.
- 2 Geben Sie Wasser in Laborqualität wie folgt in das Gerät.
 - a Füllen Sie acht SBS-Flaschen mit mindestens 20 ml Wasser in Laborqualität.
 - b Füllen Sie 10 PE-Röhrchen mit 10 ml Wasser in Laborqualität.

**VORSICHT**

Wasser, Flaschen oder Röhrchen, die für den Tween 20-Waschlauf genutzt wurden, dürfen nicht wiederverwendet werden. Das Wasser könnte mit Reagenzien auf den Sippem kontaminiert sein.

- 3 Laden Sie die Flaschen und Röhrchen in das entsprechende Reagenzien-Rack im Gerät.
- 4 Wählen Sie **Next** (Weiter), um den Waschlauf zu starten.
- 5 Messen Sie nach Abschluss des Waschlaufs die abgegebenen Volumina.

Positionen	Abgegebenes Volumen
Acht SBS-Positionen	32 ml
Acht SBS-Positionen und 10 Paired-End-Positionen	72 ml

- 6 Entfernen Sie die Umwicklung von den Abfallröhrchen und setzen Sie sie wieder in den Abfallbehälter ein.

Wechseln des Sequenzierungsmodus

Das Wechseln zwischen dem Hochleistungs- und dem schnellen Sequenzierungsmodus erfordert einen Wartungswaschlauf mit Dichtungswechsel. Anweisungen finden Sie unter *Durchführen eines Wartungswaschlaufs auf Seite 69*.

Nur Läufe vom selben Modustyp können gleichzeitig durchgeführt werden. Daher gelten Moduswechsel für Fließzelle A und für Fließzelle B. Wenn für eine der Fließzellen gerade ein Lauf ausgeführt wird, kann der Modus nicht geändert werden.

- 1 Wenn Sie den Sequenzierungsmodus wechseln möchten, wählen Sie im Begrüßungsbildschirm **Mode Select** (Modus auswählen).

Vom Hochleistungs-Modus in den Schnelllauf-Modus

Der Wechsel vom HiSeq v4- oder TruSeq v3-Modus in den Schnelllauf-Modus erfordert die Durchführung eines Wartungswaschlaufs im Schnelllauf-Modus.

Spezifikation	Wartungswaschlauf im Schnelllauf-Modus
Fließzellentyp	Schnelllauf-Fließzelle (2 Lanes)
Fließzellendichtung	Dichtung mit 10 Anschlüssen und Dichtung mit acht Anschlüssen
Reagenzien	Tween 20 und ProClin 300
Erwartetes Volumen (ml)	60,2 ml
Ungefähre Waschlaufzeit	60 Minuten

Vom Schnelllauf-Modus in den Hochleistungs-Modus

Für den Wechsel vom Schnelllauf-Modus in den HiSeq v4- oder den TruSeq v3-Modus ist ein Wartungswaschlauf im Schnelllauf-Modus und anschließend ein Wartungswaschlauf im Hochleistungs-Modus erforderlich.

Spezifikation	Wartungswaschlauf im Schnelllauf-Modus	Wartungswaschlauf im Hochleistungs-Modus
Fließzellentyp	Schnelllauf-Fließzelle (2 Lanes)	Hochleistungs-Fließzelle (8 Lanes)
Fließzellendichtung	Dichtung mit 10 Anschlüssen und Dichtung mit acht Anschlüssen	Dichtung mit 10 Anschlüssen und Dichtung mit acht Anschlüssen
Reagenzien	Tween 20 und ProClin 300	Tween 20 und ProClin 300
Erwartetes Volumen (ml)	60,2 ml	158 ml
Ungefähre Waschlaufzeit	60 Minuten	130 Minuten
Zeit zum Wechseln des Modus insgesamt	ca. 3 Stunden	

Versetzen des Geräts in den Leerlauf

Gehen Sie wie nachfolgend beschrieben vor, wenn das Gerät bis zu 10 Tage im Leerlaufmodus bleiben soll. Falls das Gerät länger als 10 Tage nicht verwendet werden soll, schalten Sie es stattdessen aus.

- 1 Führen Sie einen Wartungswaschlauf durch, um das System zu spülen.
- 2 Lassen Sie die Fließzelle auf dem Fließzellentisch, wobei sich der Fließzellenregler in Position 2 befinden muss. Lassen Sie die Manifolds in der angehobenen Position.
- 3 Geben Sie 10 ml Wasser in Laborqualität in jede Position in den Reagenzien-Racks und senken Sie anschließend die Sipper ab.
- 4 Geben Sie 1 ml Wasser in Laborqualität in die Ladestationsposition.
- 5 Führen Sie vor Verwendung des Geräts einen Wasserwaschlauf durch.

Ausschalten des Geräts

Gehen Sie wie folgt vor, um die Fluidik sicher vorzubereiten und das System auszuschalten: Schalten Sie das Gerät nur aus, wenn es innerhalb der nächsten 10 Tage oder länger nicht benutzt werden soll. Wenn Sie das Gerät innerhalb der nächsten 10 Tage verwenden möchten, versetzen Sie es stattdessen in den Leerlauf.

- 1 Führen Sie einen Wartungswaschlauf durch, um das System zu spülen.
- 2 Entfernen Sie die Fließzelle vom Fließzelltisch.
- 3 Wischen Sie die Oberfläche des Fließzellenhalters mit einem Alkoholtupfer oder einem fusselfreien, mit Ethanol oder Isopropanol befeuchteten Tuch ab.



VORSICHT

Es darf kein Alkohol in die Vakuumöffnungen oder auf die Umgebung der Manifolds gelangen. Reinigen Sie den Tisch ggf. mit einem fusselfreien Labortuch.

- 4 Geben Sie 10 ml Wasser in Laborqualität in jede Position in den Reagenzien-Racks und senken Sie anschließend die Sipper ab.
- 5 Geben Sie 1 ml Wasser in Laborqualität in jede Ladestationsposition.
- 6 Schalten Sie das Gerät aus.
- 7 So starten Sie das Gerät neu:
 - a Geben Sie Wasser in alle Reagenzienpositionen.
 - b Schalten Sie das Gerät ein.
 - c Führen Sie einen Wasserwaschlauf durch.

Anhang A Fehlerbehebung

Mögliche Probleme bei der Laufkonfiguration	77
Durchführen einer Fluidikprüfung	78
BaseSpace ist nicht verfügbar	78
Anhalten und Fortsetzen eines Laufs	78
Unterbrechen eines Laufs	81
Gestaffelte Läufe auf Fließzelle A und Fließzelle B	81
Aufteilen von SBS-Kits	82
Primer-Rehybridisierung	83

Mögliche Probleme bei der Laufkonfiguration

Problem	Mögliche Ursache	Aktion
Die Software wurde nicht initialisiert.	Die Software konnte interne Hardwaregeräte nicht initialisieren.	Schließen Sie die Fehlermeldung und starten Sie anschließend die Gerätesoftware neu. Falls das Problem weiterhin besteht, starten Sie den Gerätecomputer neu. Wenn Sie den Computer neu starten möchten, schalten Sie das Gerät zuerst aus, um sicherzustellen, dass das „DoNotEject“-Laufwerk korrekt erkannt wird. Falls das Problem nach dem Neustart des Gerätecomputers weiterhin besteht, schalten Sie das Gerät aus, warten Sie mindestens 60 Sekunden und starten Sie das Gerät anschließend neu.
Der Fließzellenregler ist orange.	Die Fließzelle wurde nicht richtig platziert. Das Vakuum ist nicht dicht. Die Manifolds wurden nicht angehoben.	Entfernen Sie die Fließzelle und wiederholen Sie die Reinigungsschritte. Stellen Sie sicher, dass die Dichtungen vorhanden sind und gut sitzen. Setzen Sie die Fließzelle wieder ein. Falls die vorhergehenden Schritte nicht zum Erfolg führen, ersetzen Sie die Dichtungen und setzen Sie anschließend die Fließzelle erneut ein.
Der Fließzellenregler blinkt orange.	Das Vakuum wirkt zwar, aber unzureichend.	Entfernen Sie die Fließzelle und wiederholen Sie die Reinigungsschritte. Stellen Sie sicher, dass die Dichtungen vorhanden sind und gut sitzen. Setzen Sie die Fließzelle wieder ein. Falls die vorhergehenden Schritte nicht zum Erfolg führen, ersetzen Sie die Dichtungen und setzen Sie anschließend die Fließzelle erneut ein.
Der Fließzellenregler blinkt grün.	Der Vakuumdruck ist zufriedenstellend.	Stellen Sie den Fließzellenregler auf Position 2.
Schlechte Flüssigkeitsabgabe.	Möglicherweise Luftblasen im System.	Positionieren Sie die Fließzelle neu und überprüfen Sie, ob die Aussparungen nach unten zeigen. Suchen Sie im Bereich der Dichtungen nach weißen Ablagerungen. Falls Ablagerungen vorhanden sind, tauschen Sie die Dichtungen aus. Tauschen Sie die Dichtungen vor jedem Gerätewartungswaschlauf aus. Überprüfen Sie, ob die Sipper-Einheiten vollständig abgesenkt wurden und jeder Sipper in Kontakt mit den Reagenzien ist.

Durchführen einer Fluidikprüfung

Führen Sie während der Geräteinstallation und bei der Behebung von Fluidikproblemen eine Fluidikprüfung durch.

- 1 Wählen Sie im Begrüßungsbildschirm die Option **Check** (Prüfung).
- 2 Scannen Sie die Waschlauf-Fließzellen-ID (Barcodenummer) der Primer-Fließzelle ein oder geben Sie sie ein. Stellen Sie sicher, dass Sie eine **gebrauchte** Fließzelle verwenden.
- 3 Setzen Sie die gebrauchte Fließzelle in das Gerät ein.
- 4 Füllen Sie acht SBS-Flaschen mit PW1 oder mit Wasser in Laborqualität und laden Sie die Flaschen auf das SBS-Reagenzien-Rack.
- 5 Wählen Sie Lösung 2 aus der Dropdown-Liste aus.
- 6 Geben Sie die folgenden Werte ein:
 - ▶ Volume (Volumen): **250**
 - ▶ **[Für Hochleistungs-Modi]** Aspirate Rate (Aspirationsrate): **250**
 - ▶ **[Für Schnelllauf-Modus]** Aspirate Rate (Aspirationsrate): **1.500**
 - ▶ Dispense Rate (Zufuhrrate): **2.000**
- 7 Wählen Sie **Pump** (Pumpe).
- 8 Inspizieren Sie die Fließzelle auf Luftblasen, die die Lanes passieren, sowie auf Undichtigkeiten in der Nähe der Manifolds.
- 9 Wenn übermäßig viele Luftblasen vorhanden sind, gehen Sie wie folgt vor:
 - a Überprüfen Sie die Manifold-Dichtungen auf Verstopfungen.
 - b Senken Sie die Aspirationsrate auf 100.
 - c Pumpen Sie weitere 250 µl Wasser in die Fließzelle.

BaseSpace ist nicht verfügbar

Wenn BaseSpace nicht verfügbar ist, öffnen Sie die Windows-Dienste und vergewissern Sie sich, dass der BaseSpace Broker gestartet wurde. Ist dies nicht der Fall, starten Sie den Dienst. Wenn Dienste laufen, BaseSpace aber dennoch nicht verfügbar ist, wenden Sie sich an den technischen Support von Illumina.

Anhalten und Fortsetzen eines Laufs

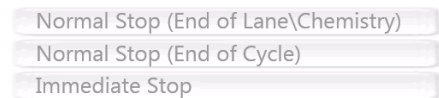
Es kann erforderlich sein, einen Lauf anzuhalten, wenn er falsch konfiguriert wurde, wenn die Datenqualität schlecht ist oder wegen eines Hardwarefehlers. Wenn Sie einen angehaltenen Lauf fortsetzen möchten, wählen Sie die entsprechende „Normal Stop“-Option, die das Fortsetzen des Laufs zulässt.

Stopp-Option	RTA-Option	Fortsetzen möglich?
Normal Stop (End of Lane\Chemistry) (Regulärer Stoppvorgang [Lane-/Chemie-Ende])	Keep As Is (Ohne Änderungen fortfahren)	Ja. Der Lauf wird mit dem nächsten Chemie- oder Bildgebungsbefehl fortgesetzt.
	Complete For Run (Für aktuellen Lauf beenden)	Nein. Der Lauf kann nicht fortgesetzt werden.
	Complete For Read (Für Read beenden)	Ja. Der Lauf wird am Anfang des nächsten Reads fortgesetzt.
Normal Stop (End of Cycle) (Regulärer Stoppvorgang [Zyklusende])	Keep As Is (Ohne Änderungen fortfahren)	Ja. Der Lauf wird mit dem nächsten Zyklus fortgesetzt.
	Complete For Run (Für aktuellen Lauf beenden)	Nein. Der Lauf kann nicht fortgesetzt werden.
	Complete For Read (Für Read beenden)	Ja. Der Lauf wird am Anfang des nächsten Reads fortgesetzt.
Immediate Stop (Sofortiger Stopp)	Keine Option	Nein.

Anhalten eines Laufs

- 1 Wählen Sie im Laufübersichtsbildschirm die Option **Stop** (Anhalten), um das Menü „Stop“ (Anhalten) zu öffnen.

Abbildung 24 Menü „Stop“ (Anhalten)



- 2 Wählen Sie aus den folgenden Stopp-Optionen aus:
 - ▶ **Normal Stop (End of Lane\Chemistry)** (Regulärer Stoppvorgang [Lane-/Chemie-Ende]): Der Lauf wird erst angehalten, nachdem der aktuelle Chemie- oder Bildgebungsbefehl abgeschlossen und die Fließzelle in einen sicheren Status versetzt wurde.
 - ▶ **Normal Stop (End of Cycle)** (Regulärer Stoppvorgang [Zyklusende]): Der Lauf wird angehalten, nachdem der aktuelle Zyklus abgeschlossen und die Fließzelle in einen sicheren Status versetzt wurde.
 - ▶ **Immediate Stop** (Sofortiger Stopp): Der Lauf wird ohne Beenden des aktuellen Vorgangs gestoppt. Die Fließzelle wird **nicht** in einen sicheren Status versetzt. Sie können einen Lauf, der mit dieser Option angehalten wurde, nicht fortsetzen.
- 3 Wählen Sie aus den folgenden RTA-Optionen aus:
 - ▶ **Keep As Is** (Ohne Änderungen fortfahren): Der Lauf wird angehalten und es werden keine Änderungen an der Echtzeitanalyse vorgenommen. Der Lauf kann an der Stelle fortgesetzt werden, an der er angehalten wurde.
 - ▶ **Complete For Run** (Für aktuellen Lauf beenden): Die Echtzeitanalyse wird gestoppt. Die Laufdaten, Laufparameter und Rezepturdateien werden aktualisiert, um die Anzahl der Zyklen auf den zuletzt durchgeführten Zyklus zu verringern. Anschließend wird RTA neu gestartet und das Base-Calling führt den Lauf bis zu der Stelle durch, an der der Lauf angehalten wurde. Der Lauf kann nicht fortgesetzt werden.

- ▶ **Complete For Read** (Für Read beenden): Die Echtzeitanalyse wird gestoppt. Die Laufdaten, Laufparameter und Rezepturdateien werden aktualisiert, um die Länge des aktuellen Reads auf den zuletzt durchgeführten Zyklus zu kürzen. Die nachfolgenden Reads sind nicht davon betroffen. Anschließend wird RTA neu gestartet und beendet die Analyse für den aktuellen Read. Der Lauf kann am Anfang des nächsten Reads fortgesetzt werden.
- 4 Wenn der Lauf angehalten wurde, wählen Sie im Laufübersichtsbildschirm **Return to Start** (Zurück zum Anfang).
Der Begrüßungsbildschirm wird geöffnet.

Fortsetzen eines angehaltenen Laufs

Führen Sie die folgenden Schritte aus, um einen Lauf fortzusetzen, der mit einer „Normal Stop“-Option unter Verwendung einer RTA-Option, die das Fortsetzen des Laufs ermöglicht, gestoppt wurde.



HINWEIS

Wenn daneben eine Clusterbildung oder Paired-End-Chemie durchgeführt wird, wird der Lauf erst dann fortgesetzt, wenn der laufende Vorgang abgeschlossen ist.

- 1 Wählen Sie im Begrüßungsbildschirm die Option **Sequence** (Sequenzieren) und anschließend **Resume Run** (Lauf fortsetzen).
- 2 Wählen Sie im Bildschirm „Resume“ (Fortsetzen) den entsprechenden Ordner aus der Dropdown-Liste aus.
Die Software setzt einen Lauf an der Stelle fort, an der er angehalten wurde, und zeigt standardmäßig die richtigen Einstellungen auf dem Bildschirm „Resume“ (Fortsetzen) an.
- 3 Bestätigen Sie die folgenden Standardeinstellungen oder wählen Sie die entsprechende Stelle aus, an dem der Lauf fortgesetzt werden soll. Weitere Informationen finden Sie unter *Beispieleinstellungen für das Fortsetzen eines Laufs auf Seite 80*.
 - ▶ **Resume At** (Fortsetzen bei): Der Read oder die Stelle des Laufs, an dem bzw. der dieser fortgesetzt werden soll.
 - ▶ **Start At Cycle** (Starten bei Zyklus): Der Zyklus, an dem der Lauf fortgesetzt werden soll.



VORSICHT

Wählen Sie nicht die Stelle des Paired-End-Turnarounds, außer für die Read 2-Primer-Rehybridisierung.

- 4 Wählen Sie **Next** (Weiter), um fortzufahren.
Die Software leitet Sie durch die übrigen Schritte für die Laufkonfiguration.

Beispieleinstellungen für das Fortsetzen eines Laufs

Wenn der Lauf nach der Aufnahme von Lane 1 bei Zyklus 23 gestoppt wurde, setzt die Software die Einstellungen zum Fortsetzen des Laufs automatisch auf Read 1 bei Zyklus 23. Auf dem Bildschirm „Resume“ (Fortsetzen) werden die folgenden Einstellungen angezeigt.

- ▶ **Resume At** (Fortsetzen bei): Read 1
- ▶ **Start At Cycle** (Starten bei Zyklus): 23

Abbildung 25 Beispiel für das Fortsetzen bei Zyklus 23

Resume At:	Read #1	▼	Image 1 cycle	▼
Start At Cycle:	23	■	Imaging (no	▼

Da der Lauf in diesem Beispiel während eines Bildgebungsschrittes angehalten wurde, wird automatisch **Imaging (no chemistry)** (Bildgebung [keine Chemie]) ausgewählt.

Unterbrechen eines Laufs

Das Unterbrechen eines Laufs ist möglich, um ggf. die Laufkomponenten, z. B. die Reagenzienmengen, zu prüfen. Im normalen Betrieb gibt es keinen Grund, einen Lauf zu unterbrechen.



VORSICHT

Unterbrechen Sie einen Lauf nicht während der Bildgebung. Verwenden Sie die Funktion „Normal Stop (End of Cycle)“ (Regulärer Stoppvorgang [Zyklusende]) oder „Normal Stop (End of Lane)“ (Regulärer Stoppvorgang [Lane-Ende]), um einen Lauf anzuhalten und ihn wieder fortzusetzen.

- 1 Wählen Sie im Laufübersichtsbildschirm die Option **Pause** (Unterbrechen) | **Normal Pause** (Normale Unterbrechung).
- 2 Wählen Sie **Yes** (Ja), um die Auswahl zu bestätigen.
Die Software beendet den aktuellen Chemie- oder Bildgebungsvorgang und versetzt die Fließzelle in einen sicheren Status.
- 3 Wählen Sie **Resume** (Fortsetzen), um den Lauf fortzusetzen.

Wechseln von Reagenzien während des Laufs

Wenn Sie den Lauf mit nicht vollständig gefüllten Reagenzien starten, wählen Sie die Funktion „Change Reagents“ (Reagenzien wechseln), um den Lauf anzuhalten und die Reagenzien aufzufüllen.



HINWEIS

Das Vorfüllen der Reagenzien ist nicht erforderlich.

- 1 Wählen Sie im Laufübersichtsbildschirm die Option **Pause** (Unterbrechen), um das Menü „Pause“ (Unterbrechen) zu öffnen.
- 2 Wählen Sie **Change Reagents** (Reagenzien wechseln).
- 3 Wählen Sie **Yes** (Ja), um den Befehl „Pause“ (Unterbrechen) zu bestätigen.
Die Software beendet den aktuellen Chemie- oder Bildgebungsvorgang, versetzt die Fließzelle in einen sicheren Status und öffnet den Bildschirm „Reagents“ (Reagenzien).
- 4 Geben Sie die folgenden Parameter ein:
 - ▶ Die Reagenzien-Kit-ID für die neuen Reagenzien.
 - ▶ Die Anzahl der Zyklen, für die die Reagenzien ausreichen sollen.
- 5 Wählen Sie **Next** (Weiter), um mit dem Laden der Reagenzien fortzufahren.

Gestaffelte Läufe auf Fließzelle A und Fließzelle B

Bei gestaffelten Läufen auf Fließzelle A und B müssen Sie einen neuen Lauf konfigurieren. Die Software unterbricht den Lauf auf der benachbarten Fließzelle je nach Bedarf dann automatisch und nimmt ihn wieder auf. Das System wird automatisch in einen sicheren Zustand versetzt.

- 1 Konfigurieren Sie einen neuen Lauf.



HINWEIS

Wenn der benachbarte Lauf einen Bildgebungsschritt durchführt, hält die Software die benachbarte Fließzelle an, bevor Sie Reagenzien laden und vorfüllen können.

- 2 Nachdem Sie die Sequenzierungsfließzelle für den neuen Lauf geladen haben, schließen Sie die Tür der Fließzellenkammer.
- 3 Wählen Sie **Start**, um den Sequenzierungslauf zu starten.

Aufteilen von SBS-Kits

Zur Durchführung eines Paired-End-Laufs, der kürzer als 125 Zyklen pro Read ist, teilen Sie ein HiSeq v4-Kit für 250 Zyklen in zwei Reagenziensätze auf. Ein Satz enthält Reagenzien für einen 126-Zyklen-Lauf mit doppelter Indexierung und einem Vorfüllvorgang. Für einen Lauf, der kürzer als 67 Zyklen ist, verwenden Sie ein 50-Zyklen-Kit.

Die Aufteilung eines TruSeq v3-Kits mit 200 Zyklen bietet genug Reagenzien, um bis zu 101 Zyklen mit einem Vorfüllvorgang durchzuführen. Für einen Lauf, der kürzer als 101 Zyklen ist, verwenden Sie ein 50-Zyklen-Kit.

Aufteilen eines Kits für 250 Zyklen

- 1 Tauen Sie die Reagenzien aus dem HiSeq v4 SBS-Kit (250 Zyklen) auf. Siehe *Auftauen von SBS-Reagenzien* auf Seite 14.
- 2 Kennzeichnen Sie sieben 250-ml-Flaschen mit der Positionsnummer und dem Reagenziennamen wie folgt:
 - ▶ Nr. 1 IRM
 - ▶ Nr. 3 USM
 - ▶ Nr. 4 SB1
 - ▶ Nr. 5 SB2
 - ▶ Nr. 6 SB2
 - ▶ Nr. 7 CRM
 - ▶ Nr. 8 SB3
- 3 Geben Sie das folgende Volumen jedes Reagenzes in die entsprechende 250-ml-Flasche, um einen zweiten Satz Reagenzien zu erhalten. Bereiten Sie CRM zuletzt vor und wechseln Sie dann Ihre Handschuhe.

Nummer	Name des Reagenz	Volumen
1	IRM	72 ml
3	USM	82 ml
4	SB1	100 ml
5	SB2 (für Position 5)	62 ml
6	SB2 (für Position 6)	62 ml
7	CRM	72 ml
8	SB3	110 ml

- 4 Verwenden Sie beide Reagenziensätze für zwei gleichzeitig durchgeführte Läufe oder lagern Sie einen Satz bei folgenden Temperaturen:
 - ▶ Lagern Sie IRM, USM und CRM bei -25 °C bis -15 °C.
 - ▶ Lagern Sie SB1, SB2 und SB3 bei 15 °C bis 30 °C.

Aufteilen eines Kits für 200 Zyklen

- 1 Tauen Sie die Reagenzien aus dem TruSeq v3 SBS-Kit (200 Zyklen) auf. Siehe *Auftauen von SBS-Reagenzien* auf Seite 32.

- 2 Kennzeichnen Sie sieben 250-ml-Flaschen mit der Positionsnummer und dem Reagenziennamen wie folgt:
 - ▶ Nr. 1 ICB
 - ▶ Nr. 3 SRE
 - ▶ Nr. 4 SB1
 - ▶ Nr. 5 SB2
 - ▶ Nr. 6 SB2
 - ▶ Nr. 7 CMR
 - ▶ Nr. 8 SB3
- 3 Geben Sie das folgende Volumen jedes Reagenzes in die entsprechende 250-ml-Flasche, um einen zweiten Satz Reagenzien zu erhalten. Bereiten Sie CMR zuletzt vor und wechseln Sie dann Ihre Handschuhe.

Nummer	Name des Reagenz	Volumen
1	ICB	47 ml
3	SRE	107 ml
4	SB1	100 ml
5	SB2 (für Position 5)	62 ml
6	SB2 (für Position 6)	62 ml
7	CMR	107 ml
8	SB3	110 ml

- 4 Verwenden Sie beide Reagenziensätze für zwei gleichzeitig durchgeführte Läufe oder lagern Sie einen Satz bei folgenden Temperaturen:
 - ▶ Lagern Sie CMR, SRE und EDP bei -25 °C bis -15 °C.
 - ▶ Lagern Sie ICB, SB1, SB2 und SB3 bei 2 °C bis 8 °C.

Vorbereiten von ICB

- 1 Geben Sie den Inhalt von zwei LFN-Röhrchen in eine Flasche mit ICB.
- 2 Spülen Sie die beiden LFN-Röhrchen mit ICB, um sicherzustellen, dass der gesamte LFN-Inhalt übertragen wurde.
- 3 Geben Sie 1,1 ml EDP zur ICB-LFN-Lösung hinzu.
- 4 Lagern Sie den nicht verwendeten EDP-Anteil wieder bei -25 °C bis -15 °C.
- 5 Setzen Sie den Verschluss auf die Flasche mit EDP, ICB und LFN und invertieren Sie die Flasche zum Mischen.
- 6 Lagern Sie sie auf Eis.

Primer-Rehybridisierung

Ein Rehybridisierungslauf wiederholt den Sequenzierungs-Primerhybridisierungs-Schritt. Wenn die Laufkennzahlen niedrige Clusterzahlen zeigen oder auf andere Probleme hindeuten, führen Sie eine Primer-Rehybridisierung durch, um die Fließzelle zu retten. Die Primer-Rehybridisierung beschädigt nicht die Cluster.

HiSeq v4-Fließzelle

Alle Rehybridierungsschritte werden auf dem HiSeq 2500 durchgeführt. Das Kit enthält Primer für Read 1, Index-1-Read, Index-2-Read für Single-Read-Fließzellen und Read 2.

Name des Rehybridisierungskits	Workflow-Anweisungen
HiSeq Multi-Primer Rehyb Kit v4 Katalog-Nr. GD-403-4001	<i>HiSeq Hochleistungs-Primer-Rehybridisierung Handbuch (Teile-Nr. 15050105)</i>

TruSeq v3-Fließzelle

Die Primer-Rehybridisierung für Read 1 wird auf dem cBot durchgeführt. Das Rehybridisierungskit enthält eine cBot-Reagenzienplatte mit dem Read 1-Sequenzierungs-Primer HP6. Verwenden Sie für Nextera-Bibliotheken HP10 aus der TruSeq Dual Index Sequencing Primer Box.

Name des Rehybridisierungskits	Workflow-Anweisungen
TruSeq v2 cBot Multi-Primer Rehyb Kit Katalog-Nr. GD-304-2001	<i>Read 1-Primer-Rehybridisierung auf einer TruSeq v3- oder TruSeq v2-Fließzelle (Teile-Nr. 15018149)</i>

Schnelllauf-Fließzelle

Alle Rehybridierungsschritte werden auf dem HiSeq 2500 durchgeführt. Das Kit enthält Primer für Read 1, Index-1-Read, Index-2-Read für Single-Read-Fließzellen und Read 2.

Name des Rehybridisierungskits	Workflow-Anweisungen
HiSeq Rapid Rehyb Kit Katalog-Nr. GD-404-1001	<i>HiSeq Schnelllauf-Primer-Rehybridisierung (Teile-Nr. 15059379)</i>

Anhang B Echtzeitanalyse

Überblick über die Echtzeitanalyse	85
Echtzeitanalyse-Workflow	86
Überwachen der Laufkennzahlen	89

Überblick über die Echtzeitanalyse

Die Echtzeitanalyse (Real-Time Analysis, RTA) wird auf dem Gerätecomputer ausgeführt. Sie führt das Base-Calling durch und weist jedem Base-Call einen Qualitäts-Score zu.

Die Software prüft den Status jeder Platte und ermittelt, wann der nächste Verarbeitungsschritt für die entsprechende Platte durchgeführt werden kann. Wenn ein Verarbeitungsschritt abgeschlossen ist, generiert RTA eine Ausgabedatei für diesen Schritt und startet dann den nächsten Schritt. Die Software kann somit den Status der einzelnen Platten basierend auf den vorhandenen Dateien ermitteln. Nach Abschluss der Echtzeitanalyse werden die Laufdaten gespeichert, sodass die Verarbeitung wieder aufgenommen werden kann.

Eingabedateien

RTA benötigt die folgenden Eingabedateien:

- ▶ Clusterintensitätsdateien mit den Ergebnissen der Bildanalyse.
- ▶ RunInfo.xml, die von der Steuerungssoftware zu Beginn des Laufs automatisch generiert wird. RTA liest aus dieser Datei den Namen des Laufs, die Anzahl der Zyklen und die Angabe, ob ein Read indiziert ist, sowie die Anzahl der Platten auf der Fließzelle.
- ▶ HiSeq.Configuration.xml, eine Gerätekonfigurationsdatei im XML-Format.
- ▶ RTA.exe.config, eine Softwarekonfigurationsdatei im XML-Format.

RTA verwendet Laufparameter, die bei der Laufkonfiguration eingegeben wurden, und erhält Befehle von der Steuerungssoftware, die Informationen über den Startzeitpunkt und den Speicherort von RunInfo.xml enthalten.

Ausgabedateien

Platten sind kleine Bildgebungsbereiche auf der Fließzelle, die von der Kamera als ein Bildfeld betrachtet werden. Für jede analysierte Platte generiert RTA mehrere hinsichtlich ihrer Qualität ausgewertete Base-Call-Dateien und Filterdateien als primäre Ausgabedateien. Andere Dateien unterstützen die Generierung primärer Ausgabedateien.

- ▶ **Base-Call-Dateien:** Für jede analysierte Platte wird eine komprimierte Base-Call-Datei (*.bcl) pro Zyklus generiert. Die Base-Call-Datei enthält den Base-Call und den entsprechenden Qualitäts-Score.
- ▶ **Filterdateien:** Jede Platte liefert Filterinformationen, die pro Platte über den gesamten Lauf in einer Filterdatei (*.filter) gespeichert werden. Die Filterdatei gibt an, ob Cluster die Filter passiert haben.
- ▶ **Clusterpositionsdateien:** Eine Clusterpositionsdatei (*.locs) enthält die X- und Y-Koordinaten jedes Clusters auf der Fließzelle.
- ▶ **Statistikdateien:** Für jeden Zyklus wird eine Statistikdatei (*.stats) generiert. Die Statistikdatei enthält zusammengefasste Statistikwerte für den Zyklus.

Die primären Ausgabedateien werden für die anschließende Datenanalyse verwendet. Verwenden Sie bcl2fastq für die Demultiplexierung und Konvertierung der BCL-Dateien in FASTQ-Dateien, die als Eingabedateien für das Alignment verwendet werden können. Verwenden Sie bcl2fastq 1.8.4 oder höher zum Konvertieren von HiSeq-Daten.

RTA liefert Echtzeitkennzahlen zur Laufqualität, die in InterOp-Dateien gespeichert werden. InterOp-Dateien sind Binärdateien mit Kennzahlen zu Platten, Zyklen und zur Read-Ebene. Sie werden benötigt, um Kennzahlen im Sequenzierungsanalyse-Viewer (SAV) ansehen zu können. Verwenden Sie zur Anzeige der von RTA generierten Kennzahlen SAV v1.8.20 oder höher.

Näheres zu den einzelnen Ausgabedateien finden Sie unter *Sequenzierungsausgabedateien auf Seite 90*.

Fehlerbehandlung

RTA speichert Protokolldateien im Ordner „RTALogs“. Wenn ein Fehler auftritt, generiert RTA eine Fehlerprotokolldatei namens „*Error.txt“, in der der Fehler protokolliert wird.

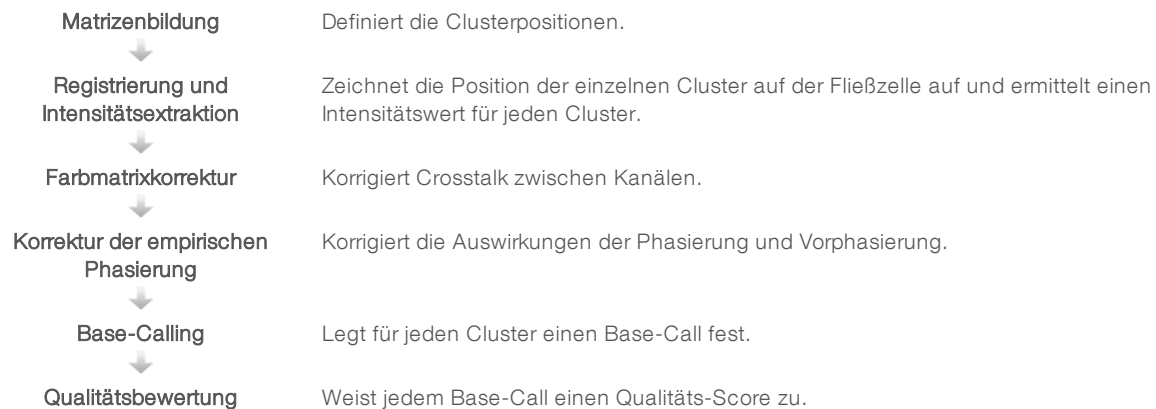
Datenübertragung

Während des Laufs kopiert die Echtzeitanalyse (RTA) automatisch die aus den Rohbilddateien generierten Daten in den Ausgabeordner. Falls die Bildanalyse zu weit zurückfällt, stoppt RTA die Verarbeitung und versetzt die Fließzelle in einen sicheren Status. Die Verarbeitung wird fortgesetzt, sobald Bilddaten verfügbar sind.

Falls RTA gestoppt wird, wird die Verarbeitung automatisch während des nächsten Zyklus am entsprechenden Punkt auf der Fließzelle fortgesetzt. RTA darf nicht manuell gestartet werden.

Die Datenübertragung ist abgeschlossen, wenn eine Markerdatei namens Basecalling_Netcopy_complete.txt generiert wurde. Eine dieser Dateien wird für jeden Read und eine für den gesamten Lauf generiert.

Echtzeitanalyse-Workflow



Matrizenbildung

Bei der Matrizenbildung werden die einzelnen Clusterpositionen in einer Platte anhand von X- und Y-Koordinaten lokalisiert und definiert. Die Matrize dient im nachfolgenden Schritt „Registrierung und Intensitätsextraktion“ als Referenz.

Aufgrund des zufälligen Arrays von Clustern auf der Fließzelle werden für die Matrizenbildung die Bilddaten der ersten fünf Zyklen des Laufs benötigt. Nachdem der letzte Matrizenzyklus für die Platte aufgenommen wurde, wird die Matrize generiert.

Die Clusterpositionen für jede Platte werden in einer Clusterpositionsdatei (*.locs) oder einer komprimierten Clusterpositionsdatei (*.clocs) gespeichert. Weitere Informationen finden Sie unter *Sequenzierungsausgabedateien auf Seite 90*.

Registrierung und Intensitätsextraktion

Die Registrierung und die Intensitätsextraktion werden durchgeführt, nachdem die Matrize mit den Clusterpositionen erstellt wurde.

- ▶ Bei der Registrierung werden die Bilder, die bei jedem weiteren Zyklus der Matrizenbildung erzeugt werden, an der Matrize ausgerichtet.
- ▶ Die Intensitätsextraktion ermittelt für ein bestimmtes Bild einen Intensitätswert für jeden Cluster in der Matrize.

Wenn die Registrierung für ein Bild in einem Zyklus fehlschlägt, werden für diese Platte in diesem Zyklus keine Base-Calls erzeugt. Sehen Sie sich die Miniaturbilder im SAV an und überprüfen Sie, ob die Registrierung bei einzelnen Bildern fehlgeschlagen ist.

Farbmatrixkorrektur

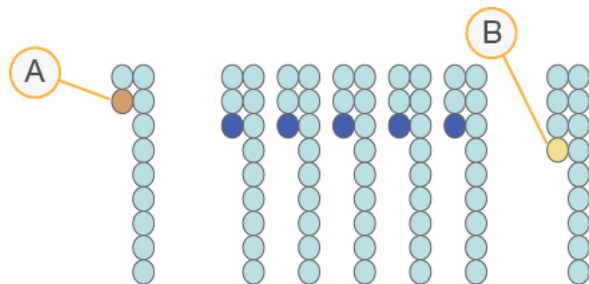
Nach der Registrierung und Intensitätsextraktion korrigiert RTA den Crosstalk zwischen Kanälen. Crosstalk tritt z. B. auf, wenn ein Cluster Intensität in Kanal C und auch etwas Intensität in Kanal A zeigt. RTA korrigiert mithilfe einer 4-x-4-Farbmatrix die Intensitäten, sodass sie nur einen geringen oder keinen Crosstalk aufweisen, und gleicht Unterschiede in der Gesamtintensität zwischen den Farbkanälen aus.

Korrektur der empirischen Phasierung

Während der Sequenzierungsreaktion erweitert sich jeder DNA-Strang in einem Cluster um eine Base pro Zyklus. Die Phasierung und Vorphasierung finden statt, wenn eine Phasenverschiebung eines Strangs mit dem aktuellen Inkorporationszyklus eintritt.

- ▶ Eine Phasierung tritt ein, wenn eine Base zurückfällt.
- ▶ Eine Vorphasierung tritt ein, wenn eine Base vorseilt.

Abbildung 26 Phasierung und Vorphasierung



- A Read mit einer phasierenden Base
- B Read mit einer vorphasierenden Base

RTA verwendet den Algorithmus zur Korrektur der empirischen Phasierung, um die Auswirkungen der Phasierung und der Vorphasierung zu korrigieren. Bei diesem Algorithmus wird während jedes Zyklus des Laufs die Datenqualität maximiert.

Base-Calling

Nach der Korrektur der Roh-Intensitäten für Crosstalk, Phasierung und Vorphasierung ist der Kanal mit der hellsten Intensität der Call für diesen Cluster in diesem Zyklus. Das Base-Calling beginnt auf einem HiSeq 2500, das RTA verwendet, nach Zyklus 12.

Beim Base-Calling wird eine Base (A, C, G oder T) für jeden Cluster einer bestimmten Platte eines bestimmten Zyklus festgelegt. Base-Calls werden in Base-Call-Dateien (*.bcl) gespeichert. Base-Call-Dateien sind Binärdateien mit 1 Byte pro Call und Qualitäts-Score. Jede Base-Call-Datei enthält den Base-Call und den entsprechenden Qualitäts-Score. Um einen Base-Call durchzuführen, müssen die Cluster zunächst den Reinheitsfilter passieren. Cluster, die den Filter nicht passieren oder nicht aufgerufen werden können, weil sie außerhalb des Bildes sind oder die Bildregistrierung fehlgeschlagen ist, werden als No-Calls beschriftet. No-Calls werden mit (N) dargestellt.

Cluster nach Filterung

Während der ersten 25 Zyklen von Read 1 entfernt der Reinheitsfilter die am wenigsten zuverlässigen Cluster aus den Analyseergebnissen. Cluster passieren den Filter, wenn nicht mehr als zwei Base-Calls einen Reinheitswert unter 0,6 in den ersten 25 Zyklen aufweisen. Die Reinheit ist das Verhältnis der hellsten Basenintensität dividiert durch die Summe der hellsten und der zweithellsten Basenintensität. In Analyseberichten wird der Prozentsatz der Cluster nach Filterung als %PF dargestellt.

Cluster mit niedriger Qualität werden während der Matrizenbildung aus der Roh-Cluster-Anzahl entfernt, wodurch sich ein relativ hoher Prozentsatz von Clustern nach Filterung ergibt.

Qualitätsbewertung

Ein Qualitäts-Score oder Q-Score ist eine Prognose über die Wahrscheinlichkeit eines fehlerhaften Base-Calls. Je höher der Q-Score ist, desto höher ist die Qualität des Base-Calls und die Wahrscheinlichkeit, dass dieser korrekt ist.

Der Q-Score ist eine kompakte Möglichkeit, kleine Fehlerwahrscheinlichkeiten zu kommunizieren. Q(X) repräsentiert Qualitäts-Scores, wobei X für den Score steht. Die folgende Tabelle zeigt die Beziehung zwischen dem Qualitäts-Score und der Fehlerwahrscheinlichkeit.

Q-Score Q(X)	Fehlerwahrscheinlichkeit
Q40	0,0001 (1 von 10.000)
Q30	0,001 (1 von 1.000)
Q20	0,01 (1 von 100)
Q10	0,1 (1 von 10)



HINWEIS

Die Qualitätsbewertung basiert auf einer geänderten Version des Phred-Algorithmus.

Die Qualitätsbewertung berechnet für jeden Base-Call mehrere Fehlerwahrscheinlichkeiten und ermittelt anhand der Prognosewerte den Q-Score aus einer Qualitätstabelle. Qualitätstabellen werden erstellt, um optimale Qualitätsprognosen für Läufe zu liefern, die auf spezifisch konfigurierten Sequenzierungsplattformen mit bestimmten Chemie-Versionen durchgeführt werden.

Nachdem der Q-Score ermittelt wurde, werden die Ergebnisse in Base-Call-Dateien gespeichert.

Q-Score-Gruppierung

RTA gruppiert die Qualitäts-Scores in bestimmte Bereiche und weist jedem Bereich einen Wert zu. Die Q-Score-Gruppierung reduziert den Speicherplatzbedarf erheblich, ohne die Genauigkeit und Leistung von nachgeschalteten Anwendungen zu beeinträchtigen.

Die Q-Score-Gruppierung trägt zur Effizienz der Analyseverfahren und Datenübertragungsanforderungen bei, die mit dem hohen Durchsatz des HiSeq 2500 einhergehen. Die resultierende *.bcl-Datei ist kleiner, da die Komprimierungsalgorithmen die Datei besser komprimieren können. Es werden weniger Daten auf den Gerätecomputer geschrieben und auf einen Speicherort im Netzwerk übertragen, wodurch das Kopieren der Dateien schneller erfolgt.

Überwachen der Laufkennzahlen

RTA generiert automatisch Qualitätskennzahlen, wenn die Bildanalyse beginnt. Während der ersten Zyklen stehen jedoch nicht alle Kennzahlen zur Verfügung, da einige Prozesse zum Generieren von Daten mehrere Zyklen benötigen.

Daten	Zyklus
Bildanalyse	Nach Zyklus 5. Während der ersten fünf Zyklen des Laufs generiert RTA eine Matrize mit Cluster-Positionen.
Base-Calls	Nach Zyklus 12. Das Base-Calling beginnt, nachdem im Zyklus 12 die Farbmatrix geschätzt wurde.
Phasierungsschätzungen	Nach Zyklus 25. Die Phasierungskorrekturen für die ersten 25 Zyklen bestimmen die Phasierungsschätzung.
Qualitäts-Scores	Nach Zyklus 25. Qualitäts-Scores werden für Reads ausgegeben, die den Qualitätsfilter passiert haben. Da Qualitäts-Scores korrigierte Intensitäten von künftigen Zyklen benötigen, wird die Qualitätsbewertung immer nach dem Base-Calling durchgeführt.
Fehlerraten	Nach Zyklus 25. Fehlerraten werden nur dann generiert, wenn PhiX-Cluster vorhanden sind und während der Laufkonfiguration die Option „Align to PhiX“ (An PhiX ausrichten) ausgewählt wurde.
Inline-Kontrollen	In Zyklus 52 jedes Reads bzw. am Ende des Laufs bei Läufen mit weniger als 52 Zyklen. Inline-Kontrollen werden nur für TruSeq-Bibliotheksvorbereitungsmethoden generiert.*
Indexzahl	Nach Abschluss der Index-Reads. Die Indexzahl pro Lane wird generiert, wenn ein Probenblatt bereitgestellt wurde.

* Sequenzierungsanalyse-Viewer (SAV) v1.8.44 und höher enthält nicht mehr die Registerkarte „TruSeq Controls“, auf der SAV die Ergebnisse der Analyse der Inline-Kontrollen meldet.

Anhang C Ausgabedateien und -ordner

Sequenzierungsausgabedateien	90
Ordnerstruktur der Ausgabedaten	91
Plattenummerierung	92
Miniaturbilder	92

Sequenzierungsausgabedateien

Dateityp	Dateibesreibung, Speicherort und Name
Base-Call-Dateien	Die Analyseergebnisse der einzelnen Platten werden in Base-Call-Dateien gespeichert. Sie enthalten den Base-Call und den kodierten Qualitäts-Score. Data\Intensities\BaseCalls\L00[X]: Die Dateien für jede Lane werden pro Zyklus in den jeweiligen Ordnern gespeichert. s_[Lane]_[Platte].bcl.gz , wobei „Lane“ der Platzhalter für die einstellige Nummer der Lane und „Platte“ der Platzhalter für die vierstellige Plattenummer ist. Die Base-Call-Dateien werden mit dem gzip-Tool komprimiert.
Clusterpositionsdateien	Die Clusterpositionsdateien für die einzelnen Platten enthalten die X- und Y-Koordinaten jedes Clusters. Clusterpositionsdateien werden bei der Matrizenbildung generiert. Data\Intensities
Filterdateien	Die Filterdatei gibt an, ob ein Cluster die Filter passiert hat. Filterdateien werden bei Zyklus 26 generiert und verwenden 25 Datenzyklen. Data\Intensities\BaseCalls\L00[X]: Die Dateien werden pro Lane und Platte in einem entsprechenden Ordner gespeichert. s_[Lane]_[Platte].filter
InterOp-Dateien	Binäre Berichtsdateien, die im Sequenzierungsanalyse-Viewer verwendet werden. InterOp-Dateien werden während des Laufs aktualisiert. InterOp-Ordner
Protokolldateien	In den Dateien werden Ereignisse aufgezeichnet. Die Protokolldateien werden während des Laufs aktualisiert. Data\RTALogs
Offset-Dateien	Für jeden Lauf werden zwei Offset-Dateien erstellt: <ul style="list-style-type: none"> • offsets.txt: Enthält Platten-Offsets für jeden Zyklus und Kanal im Vergleich zur Matrize. • SubTileOffsets.txt: Enthält die gemessene Verschiebung jedes Quadranten der einzelnen Bilder im Vergleich zum Referenzrahmen. Data\Intensities\Offsets
Phasierungsdateien	Enthalten für jede Platte Informationen zur empirischen Phasierung. Phasierungsdateien werden beim ersten Base-Call-Zyklus generiert und nach jedem Base-Call-Zyklus aktualisiert. Data\Intensities\BaseCalls\Phasing EmpiricalPhasing_[Lane]_[Read]_[Platte].txt : „Platte“ ist der Platzhalter für die vierstellige Zahl, die die Oberfläche, die Bildstreifen und die Platte angibt.
Echtzeitanalyse-Konfigurationsdatei	Die RTA-Konfigurationsdatei wird zu Beginn des Laufs generiert. Sie enthält die Einstellungen für den Lauf. Data\Intensities RTAConfiguration.xml
Statistikdateien	Enthalten Statistikwerte, die beim Base-Calling für jeden Zyklus generiert wurden. Data\Intensities\Basecalls\L00[X]\C[X.1]: Für jede Lane wird ein Ordner und für jeden Zyklus ein entsprechender Unterordner angelegt.

Dateityp	Dateibesreibung, Speicherort und Name
Laufinformationsdatei	Enthält den Namen des Laufs, die Anzahl der Zyklen in jedem Read, die Angabe, ob der Read indiziert ist, sowie die Anzahl der Bildstreifen und Platten auf der Fließzelle. Die Laufinformationsdatei wird am Anfang des Laufs generiert. [Stammordner] RunInfo.xml
Miniaturlbdateien	Während der Bildgebung wird bei jedem Zyklus ein Miniaturbild für jeden Kanal und jede Platte in den einzelnen Bildstreifen erzeugt. Thumbnail_Images\L00[X]\C[X.1]: Für jede Lane wird ein Ordner und für jeden Zyklus ein entsprechender Unterordner angelegt. s_[Lane]_[Platte]_[Kanal].jpg : „Platte“ ist der Platzhalter für die vierstellige Zahl, die die Oberfläche, die Bildstreifen und die Platte angibt. Siehe <i>Plattenummerierung</i> auf Seite 92.

Ordnerstruktur der Ausgabedaten

 **Config** – Enthält Konfigurationsdateien für den Lauf.

 **Data**

 **Intensities**

 **BaseCalls**

 **L00[X]** – Base-Call-Dateien für jede Lane, zusammengefasst in einer Datei pro Zyklus.

 **Phasing** – Empirische Phasierungsdateien, eine Datei pro Platte bei jedem Zyklus.

 **L00[X]** – Zusammengefasste Clusterpositionsdateien für jede Lane.

 **Offsets** – Zwei Offset-Dateien für den Lauf.

 RTAConfiguration.xml

 **Images**

 **Focus**

 **L00[X]** – Fokusbilder für jede Lane.

 **InterOp** – Vom Sequenzierungsanalyse-Viewer (SAV) verwendete Binärdateien.

 **Logs** – Protokolldateien, die betriebliche Ereignisse beschreiben.

 **Recipe** – Laufspezifische Rezepturdatei mit der Reagenzienkartuschen-ID als Name.

 **RTALogs** – Protokolldateien, in denen RTA-Ereignisse beschrieben sind.

 **Thumbnail_Images** – Miniaturbilder der neun Positionen aus jeder Datei, die für jeden Zyklus und jede Base generiert werden.

 RunInfo.xml

 RunParameters.xml

Name und Pfad des Laufordners

Der Laufordner ist der Stammordner für die Ausgabe eines Sequenzierungslaufs. Wenn Sie den Lauf konfigurieren, fordert Sie die Software zur Eingabe des Pfads des Laufordners auf. Standardmäßig hat der Name des Ordners das folgende Format:

JJMMTT_<Computername>_<Laufnummer>_<Fließzelseite><Fließzellen-ID>

Beispiel: 110114_SN106_0716_A90095ACXX

Die Laufnummer wird jedes Mal, wenn das Gerät einen Sequenzierungslauf durchführt, um eins erhöht. Die Fließzellenseite (A oder B) und die Fließzellen-ID, die Sie beim Konfigurieren des Laufs eingegeben haben, werden an das Ende des Laufordernamens angehängt.

Der Laufordner wird in dem Ausgabepfad gespeichert, den Sie bei der Laufkonfiguration angegeben haben. Der temporäre Laufordner für Fließzelle A wird auf das Laufwerk D: und der temporäre Laufordner für Fließzelle B wird auf das Laufwerk E: geschrieben.

Plattenummerierung

Die HiSeq-Hochleistungsfließzelle wird für jeden Zyklus in 96 Platten auf jeder Lane oben und unten aufgenommen. Jede Lane hat drei Bildstreifen mit je 16 Platten. Die HiSeq-Schnelllauf-Fließzelle wird in 64 Platten aufgenommen. Jede Lane hat zwei Bildstreifen mit je 16 Platten.



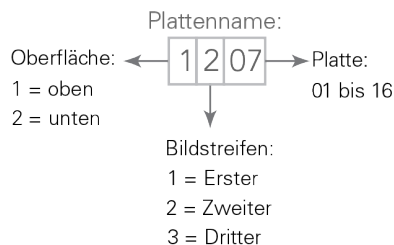
HINWEIS

Ein Bildstreifen ist eine Plattenreihe innerhalb einer Lane der Fließzelle.

Der Plattenname ist eine vierstellige Zahl, die die Position der Fließzelle darstellt.

- ▶ Die erste Ziffer steht für die Oberfläche:
 - ▶ 1 steht für oben
 - ▶ 2 steht für unten
- ▶ Die zweite Ziffer steht für den Bildstreifen:
 - ▶ 1 steht für den ersten Bildstreifen
 - ▶ 2 steht für den zweiten Bildstreifen
 - ▶ 3 steht für den dritten Bildstreifen (falls anwendbar)
- ▶ Die letzten beiden Ziffern stehen für die Platte, von 01 bis 16. Die Plattenummerierung beginnt bei 01 am Ausgabeende der Fließzelle bis 16 am Eingabeende.

Abbildung 27 Plattenummerierung



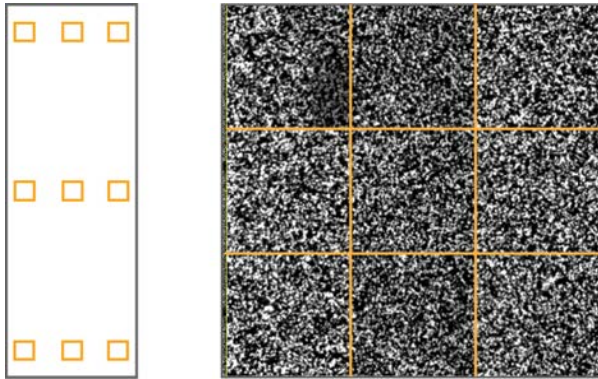
In diesem Beispiel handelt es sich um eine Platte aus der oberen Oberfläche der Fließzelle, den zweiten Bildstreifen und die siebte Platte.

Miniaturbilder

Sie können die Steuerungssoftware für das Generieren von Miniaturbildern im *.jpg-Format konfigurieren. Miniaturbilder werden für jeden Zyklus und jede Base generiert.

Die Steuerungssoftware sammelt Bilder aus neun Abschnitten einer Platte. Die neun Bilder werden in einem Miniaturbild kombiniert und können zur Fehlerbehebung bei einem Lauf verwendet werden. Miniaturbilder eignen sich nicht für die Bildanalyse, können aber für die Fehlerbehebung verwendet werden.

Abbildung 28 Miniaturbild



Index

%

%PF 88

A

Abfallröhrchen 23, 43, 55, 63, 71, 73
Abgegebene Volumina
 Volumenprüfungen 55
 Vorfüllen 23, 43, 63
 Wartungswaschläufe 72, 74-75
 Wasserwaschläufe 28, 51, 68
An PhiX ausrichten 17, 37, 57
Anschließen von USB-Kabeln 8
Anwendungen, installiert 4
Anzahl der Zyklen
 Aufteilen von Reagenzien-Kits 82
 Berechnen von ICB-Volumina 34
 Durchgeführt vs. Eingegeben 17, 38, 57
 HiSeq v4-Chemie 12
 Schnelllauf-Chemie 52
 Standard 18, 38, 58
 TruSeq v3-Chemie 30
Aufteilen von ICB 32
Aufzeichnen von Fließzellen-IDs 17, 57
Aufzeichnen von Reagenzien-Kit-IDs 18, 38, 58
Ausgabeordner
 Speicherorte 9
 Struktur 91

B

Base-Call-Dateien 88-89
BaseSpace
 Fehlerbehebung 78
 Mit Lauf verbinden 16, 36, 56
 Probenblätter 58
BaseSpace Onsite
 Mit Lauf verbinden 16, 36, 56
BaseSpace Onsite Sequence Hub
 Integration 1
BaseSpace Sequence Hub
 Integration 1
 Probenblätter 18, 38
bcl2fastq, Version 85
Benennung
 Läufe 17, 37, 57
 Laufordner 9, 91
 Platten 92

Benutzerdefinierte Rezepturen 18, 38, 58
Berechnen von ICB-Volumina 33-34, 48
Bericht zur ersten Base 17, 37, 57
Berichte
 Integration der ersten Base 27, 46, 67
Bibliotheken
 Laden in das Gerät 61
 Vorbereiten 53
Bildausrichtung 87
Bilder, Speichern 16, 36, 56
Bildstreifen 16, 36, 56, 92
Blinkender Fließzellenregler 77

C

cBot
 Cluster-Kits 6
 Dokumentation 13, 32
 Rapid Duo Sample Loading Kit 62
 Read 1-Rehyb 84
Chemie-Einstellungen 18, 38, 58
Chemische Schritte überwachen 26, 46, 66
Cluster
 Reagenzienpositionen 60
Cluster-Qualität 88
Clustering
 Anweisungen 13, 32
 cBot vs. HiSeq 52
 Schnelllauf-Fließzelle 61
Clustering-Optionen, Schnelllauf 52, 58
Clusterpositionen 86, 89
Crosstalk 87

D

Dateispeicherorte 90-91
Daten
 An Illumina senden 10
 Illumina Proactive 10
 Komprimierung 89
 Nach Zyklus 89
Datenspeicherung 5, 16, 36, 56
Definition der Clusterpositionen 86, 89
Denaturieren und Verdünnen von
 Bibliotheken 53
Dichtungen 6, 69, 75
Dichtungen, Fehlerbehebung 77
Dokumentation 100

E

- Einschalten des Geräts 8
- Einstellungen
 - Fortsetzen eines Laufs 80
- Einstellungen, Fortsetzen von Läufen 80
- Erwartete Volumina
 - Volumenprüfungen 55
 - Vorfüllen 23, 43, 63
 - Wartungswaschläufe 72, 74-75
 - Wasserwaschläufe 28, 51, 68

F

- Farben, Statusleiste 3
- Fehler 86, 89
 - Wahrscheinlichkeit 88
- Fehlerprotokolle 86
- Fließzelle
 - Bildgebung 92
 - Clusterpositionen 86
 - Positionierung 3, 22, 25, 41, 44, 62, 65
 - Überprüfen 23, 26, 42, 45, 63, 66
 - Vorfüllen 21, 41, 62
- Fließzellen-ID aufzeichnen 17, 57
- Fließzellenregler 3
 - Blinkt 77
 - Orange 77
- Fließzellenseite 3, 91
- Fluidik
 - Wartung 28, 50
- Fluidiksystem 3
 - Fehlerbehebung 77-78
 - Wartung 69
 - Zugriff auf 2
- Fortsetzen von Läufen, Einstellungen 80
- Fortsetzungsoptionen 78
- Führungsstifte 22, 25, 41, 44, 62, 65

G

- Gestaffelte Läufe 81
- Gleichzeitig durchgeführte Läufe 81
- Größe des Laufordners 5

H

- Hardware-Merkmale 1
- HCS 4
 - Öffnen 8

Hilfe

- Clustering 13, 32
- Denaturieren und Verdünnen von Bibliotheken 1, 53
- HiSeq-Dokumentation 1
- Primer-Rehybridisierung 83
- SAV 27, 47, 67
- Hilfe, technische 100
- HP7 vs. HP11 47
- HP8 vs. HP14 34
- HP9 vs. HP14 14
- HP9 vs. RMR 34
- HT1 54

I

- ICB
 - Aufteilen 32
 - Berechnen von Volumina 33-34, 48
 - Berechnungsbeispiel 34
- Illumina-Reagenzien-Kits, Katalognummern 6
- Indizierung
 - Anzahl der Zyklen 12, 30, 52
 - Erforderliche Reagenzien 14, 34
- Indizierungsreagenzien
 - HiSeq v4 14
 - TruSeq v3 34
- Indizierungsreagenzienpositionen 20, 40
- Indizierungsschema 18, 38, 58
- Initialisieren der Software 8
- Initialisieren der Software, Fehlerbehebung 77
- Installation, Fluidikprüfung 78
- Integration der ersten Base 27, 46, 67
- Intensitäten überwachen 26, 46, 66
- Intensitätswerte 87
- InterOp-Dateien 86, 90

K

- Kammern 2
- Katalognummern
 - Illumina-Reagenzien-Kits 6
 - Illumina-Rehybridisierungs-Kits 83
 - Vom Benutzer bereitzustellende Verbrauchsmaterialien 10
- Kits, Reagenzien 6
- Kits, Schnelllauf-Reagenzien 7
- Konfigurationsdatei 90
- Kontroll-Lanes 17, 37, 57
- Kreuzkontaminierung vermeiden 70
- Kundendienst 100

L

Ladestation 61
 Lagern von aufgeteilten Reagenzien-Kits 82-83
 Lagerung der Wartungswaschlauflösung 70, 72
 Laufinformationsdatei 90
 Laufkennzahlen
 Anzeigen 26, 46, 66
 Verfügbarkeit nach Zyklus 89
 Laufordner, temporär 92
 Laufparameter überprüfen 18, 39, 59
 Laufübersichtsbildschirm 26, 46, 66
 Leerlauf, zulässige Dauer 75
 Leistungsspezifikationen 12, 30, 52
 LIMS
 Einstellungen 9
 Server 9
 Luftblasen 23, 26, 42, 45, 63, 66

M

Markerdateien 86
 Miniaturbilder 90, 92
 Speichern 16, 36, 56
 Moduswechsel 75
 Mögliche Zyklen
 HiSeq v4-Chemie 12
 Schnelllauf-Chemie 52
 TruSeq v3-Chemie 30

N

Nachwaschlauf 28, 50
 Neustart des Geräts 76
 Nextera-Bibliotheken, Primer 6, 47
 Nextera-Bibliotheken, Rehyb-Primer 84
 Niedrige Clusterintensitäten, Fehlerbehebung 83
 Niedrige Clusterzahlen, Fehlerbehebung 83
 No-Calls (N) 88
 Normaler Stopp vs. sofortiger Stopp 79

O

Online-Unterstützung 1
 Optikmodul 2
 Optionen im Menü „Pause“ (Unterbrechen) 81
 Orangefarbener Fließzellenregler 77
 Ordnerspeicherorte 9, 91-92
 Ordnerstruktur 91

P

PE-Reagenzienpositionen 21, 49
 Phasierung 87, 89
 PhiX-Alignment 17, 37, 57
 Phred-Algorithmus 88
 Platten 85, 92
 Positionen, Reagenzien
 Cluster 60
 Indizierung 20, 40
 PE 21, 49
 SBS 19, 39, 59
 Positionieren der Fließzellen 22, 25, 41, 44, 62, 65
 Präventive Wartung 69
 Probenblatt 89
 Probenblätter erforderlich 18, 38, 58
 Protokolldateien 90

Q

Q-Scores 89
 Qualitäts-Scores 88
 Überwachen 26, 46, 66
 Qualitätstabellen 88

R

Racks, Reagenzien 3
 Rapid Duo Sample Loading Kit 62
 Reagenzien
 Kürzere Läufe 82
 Nach dem Lauf 27, 50, 67
 Wechsel während des Laufs 81
 Reagenzien-Kit-ID aufzeichnen 18, 38, 58
 Reagenzien-Kits 6
 Reagenzien-Kits, Schnelllauf 7
 Reagenzien-Racks 3
 Reagenzien vorbereiten, TruSeq v3-Workflow 32
 Reagenzien, Lagern von aufgeteilten Kits 82-83
 Reagenzien, SBS
 Erstellen von zwei Sätzen 82
 TruSeq v3-Workflow 32
 Reagenzienkühler, Temperatur 4
 Reagenzienpositionen
 PE-Rack 20-21, 40, 49, 60
 SBS-Rack 19, 39, 59
 Reagenzienvolumina, Aufteilen von SBS-Kits 82-83

Registerkarte „TruSeq Controls“ (TruSeq-Kontrollen) 89
 Registrierung, Fehlerbehebung 87
 Rehybridisierung 83
 Reinheitsfilter 88
 Remote-Überwachung 16, 36, 56
 Rezepturen, benutzerdefiniert 18, 38, 58
 RTA 4, 85
 Angehaltene Läufe 78, 86
 Eingabedateien 85
 Fortsetzen 80
 Stopp-Optionen 79

S

SAV 4
 Dokumentation 27, 47, 67
 InterOp-Dateien 90
 Version 86
 SBS-Reagenzien-Positionen 19, 39, 59
 Schnelllauf-Clustering-Optionen 52, 58
 Sensoren 5
 Sequenzierungsschritte, Überblick
 HiSeq v4-Modus 13
 RTA 86
 Schnelllauf-Modus 53
 TruSeq v3-Modus 31
 Software
 Fehlerbehebung 77
 Installierte Anwendungen 4
 Merkmale 1
 Speicherkapazität 5
 Optimierung 16, 36, 56, 89
 Speichern von Miniaturbildern 16, 36, 56
 Speicherort des Laufordners 91
 Spezifikationen, Leistung 12, 30, 52
 Standardspeicherorte der Ordner 9
 Standardzyklen 18, 38, 58
 Statusleistenfarben 3
 Stopp-Optionen 78
 Symbole 4-5

T

Technische Unterstützung 100
 Temperatur, Reagenzienkühler 4
 Temporäre Ordner 92
 Trichterverschlüsse 19
 TruSeq Dual Index Sequencing Primer Box
 Erforderliche Reagenzien 14
 Zweck 6

U

Überwachungsdienst Illumina Proactive 10
 Undichtigkeiten 23, 26, 42, 45, 63, 66
 USB-Kabel anschließen 8

V

Vakuumsystem 3
 Verbleibende Zyklen
 HiSeq v4 18
 Schnelllauf 58
 TruSeq v3 38
 Verbrauchsmaterialien
 Illumina 6
 Vom Benutzer bereitzustellen 10
 Verdünnen von Bibliotheken 54
 Versuchsname 17, 37, 57
 Volumenprüfungs-Volumina 55
 Volumina, Aufteilen von SBS-Kits 82-83
 Vorbereiten des Vorfüllens 23, 43, 63
 Vorbereitung von HP3, SI vs. DI 35
 Vorfüllabfall 23, 43, 63
 Vorfüllen einer Fließzelle 21, 41, 62
 Vorphasierung 87

W

Warnungen
 Beheben 5
 Beschreibungen 4
 Wartung, präventive 69
 Wartungswaschläufe 69-70
 Abgegebene Volumina 72, 74-75
 Dauer 75
 Häufigkeit 69
 Wiederverwenden der Lösung 70-72
 Wartungswaschlauflösung 70, 72
 Waschläufe
 Systemanforderungen 28, 50, 69
 Vorteile 69
 Wartungswaschlauflösung 70, 72
 Wasser vs. Wartung 69
 Wasserwaschläufe
 Abgegebene Volumina 28, 51, 68
 Dauer und Häufigkeit 28, 50
 Wechseln des Modus 75
 Wechseln von Reagenzien während des Laufs 81

Wiederverwenden der
Wartungswaschlaufösung 71

Z

Zusätzliche Dokumentation, HiSeq 1

Technische Unterstützung

Wenn Sie technische Unterstützung benötigen, wenden Sie sich bitte an den technischen Support von Illumina.

Website: www.illumina.com
E-Mail: techsupport@illumina.com

Telefonnummern des Illumina-Kundendiensts

Region	Gebührenfrei	Regional
Nordamerika	+1.800.809.4566	
Australien	+1.800.775.688	
Belgien	+32 80077160	+32 34002973
China	400.066.5835	
Dänemark	+45 80820183	+45 89871156
Deutschland	+49 8001014940	+49 8938035677
Finnland	+358 800918363	+358 974790110
Frankreich	+33 805102193	+33 170770446
Großbritannien	+44 8000126019	+44 2073057197
Hongkong	800960230	
Irland	+353 1800936608	+353 016950506
Italien	+39 800985513	+39 236003759
Japan	0800.111.5011	
Neuseeland	0800.451.650	
Niederlande	+31 8000222493	+31 207132960
Norwegen	+47 800 16836	+47 21939693
Österreich	+43 800006249	+43 19286540
Schweden	+46 850619671	+46 200883979
Schweiz	+41 565800000	+41 800200442
Singapur	+1.800.579.2745	
Spanien	+34 911899417	+34 800300143
Taiwan	00806651752	
Andere Länder	+44.1799.534000	

Sicherheitsdatenblätter (SDS, Safety Data Sheets) sind auf der Illumina-Website unter support.illumina.com/sds.html verfügbar.

Die **Produktdokumentation** steht auf der Illumina-Website im PDF-Format zum Herunterladen zur Verfügung. Gehen Sie zu support.illumina.com, wählen Sie ein Produkt und wählen Sie anschließend **Documentation & Literature** (Dokumentation und Literatur).



Illumina

5200 Illumina Way

San Diego, Kalifornien 92122, USA

+1.800.809.ILMN (4566)

+1.858.202.4566 (außerhalb von Nordamerika)

techsupport@illumina.com

www.illumina.com

Nur für Forschungszwecke. Nicht zur Verwendung in Diagnoseverfahren.

© 2018 Illumina, Inc. Alle Rechte vorbehalten.

illumina®