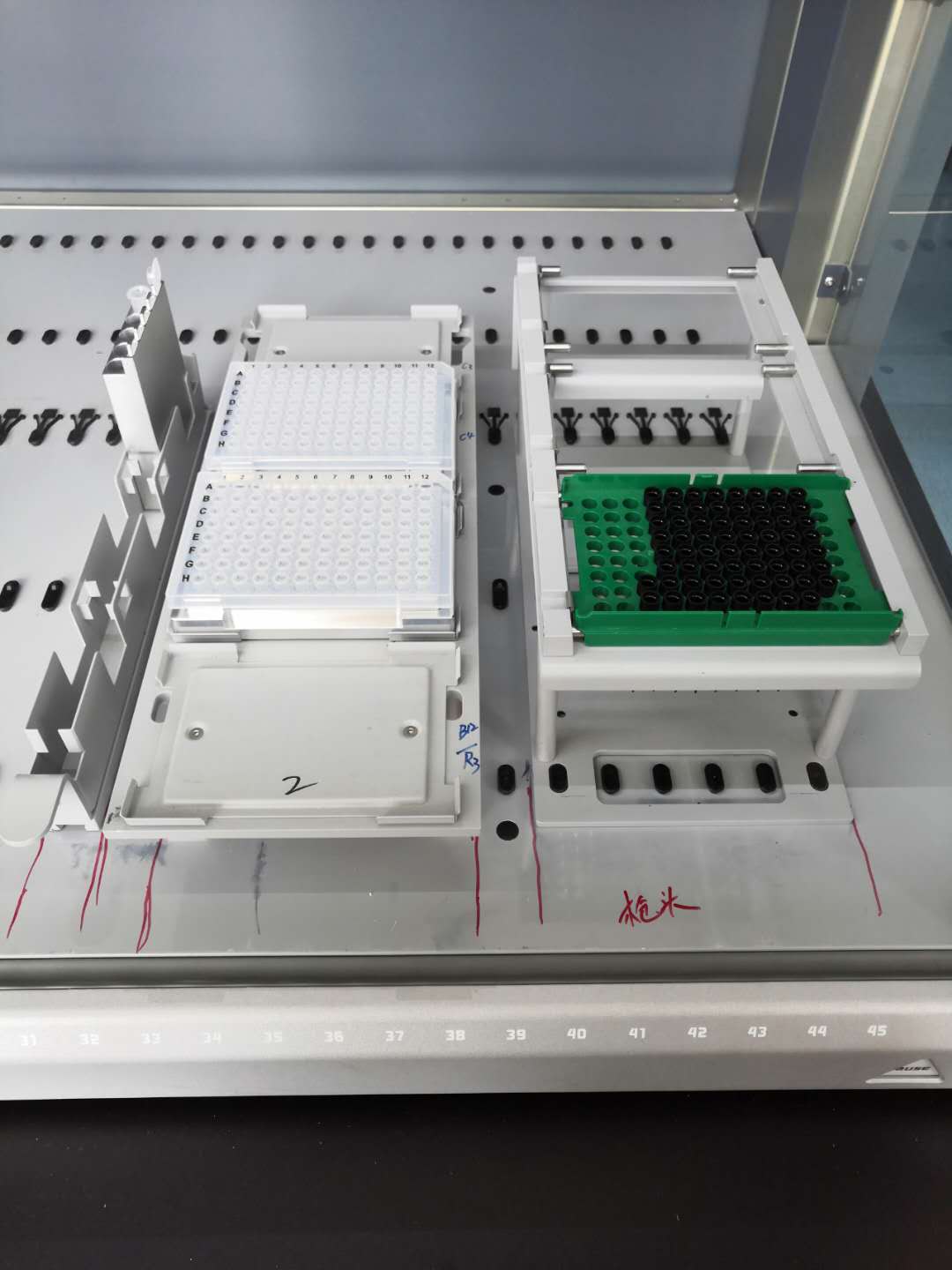
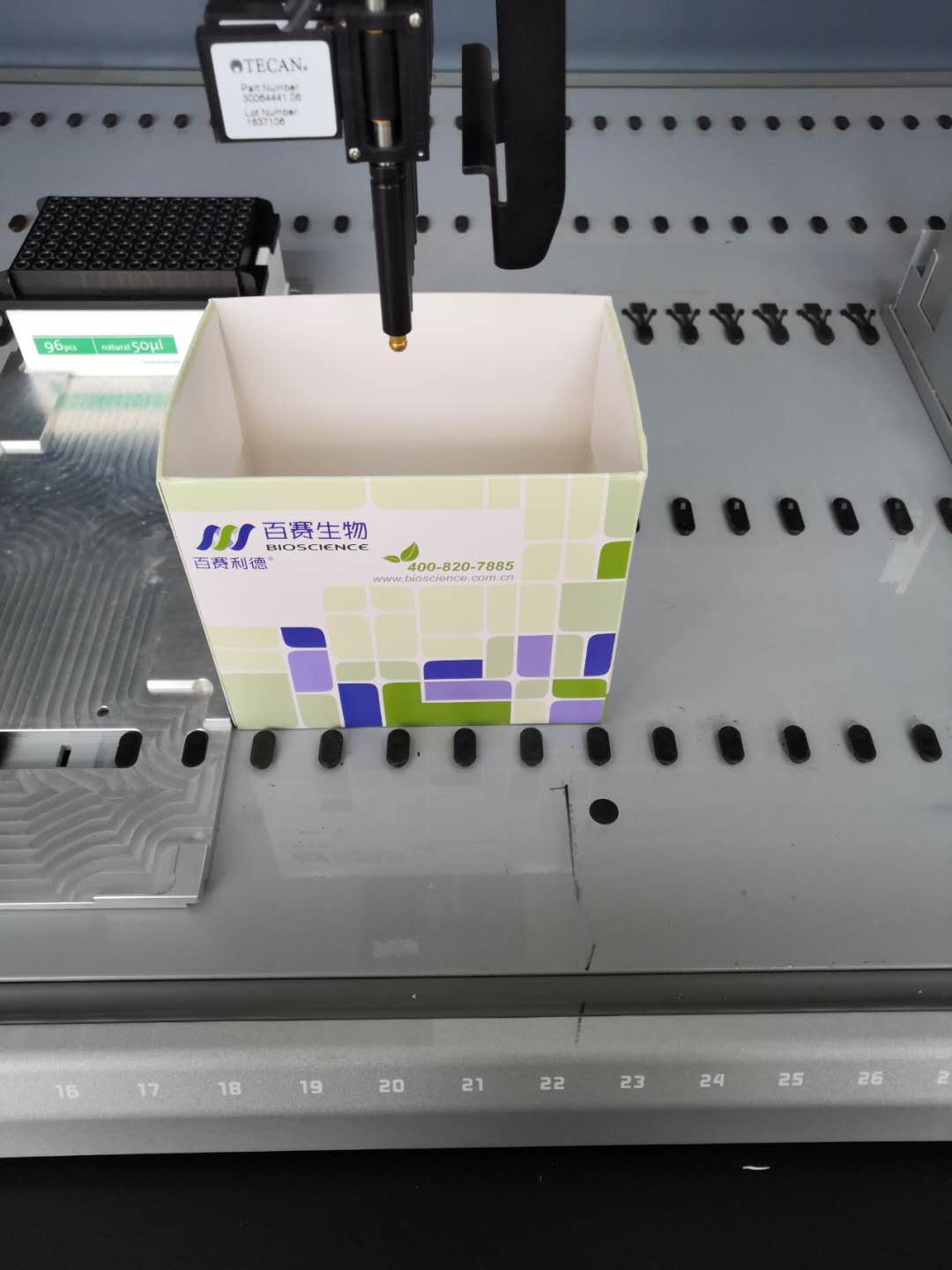
**全自动工作站操作步骤**

1. **注意事项：**
   1. 仪器为纵向操作，表格一定要粘贴正确。数值最小不得小于1ul,最大不可大于50ul。
   2. 试剂和耗材位置一定要摆放正确。
   3. 仪器运行时，玻璃门一定要处于关上的状态。
   4. 混样前1.5ml EP管中先加入20ul水，八连排中先加入10ul水，以防第一枪样品沾在枪头上，打不进管里。
2. **操作流程：**

（1）开关键:长按3S。

1.5mLEP管

(2) 试剂和耗材摆放位置



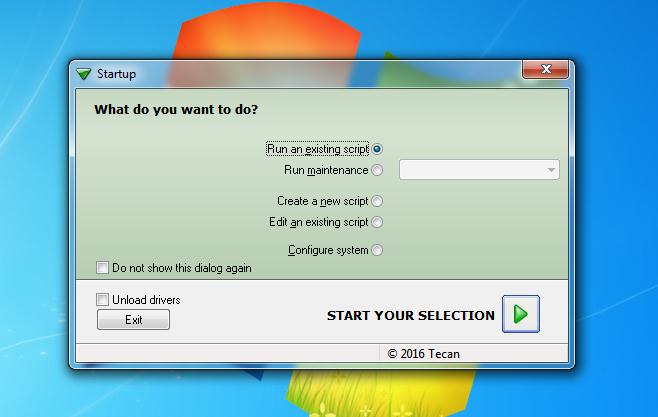
废弃枪头盒

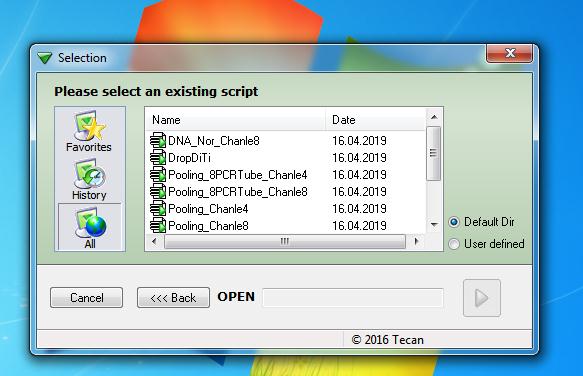
枪头

96孔板或八连排

(3) 打开软件。

（4）选择程序，点击开始。



****

DNA均一化

脱枪头

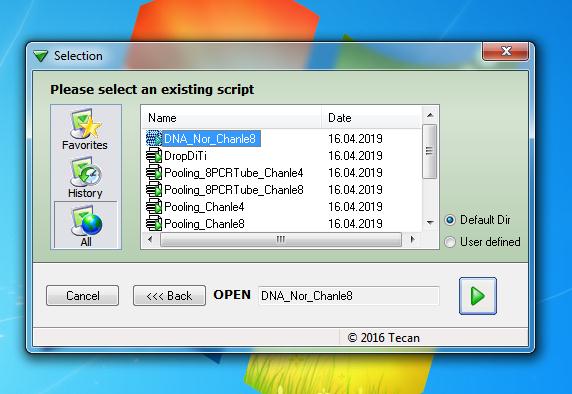
混样(12混1)4道

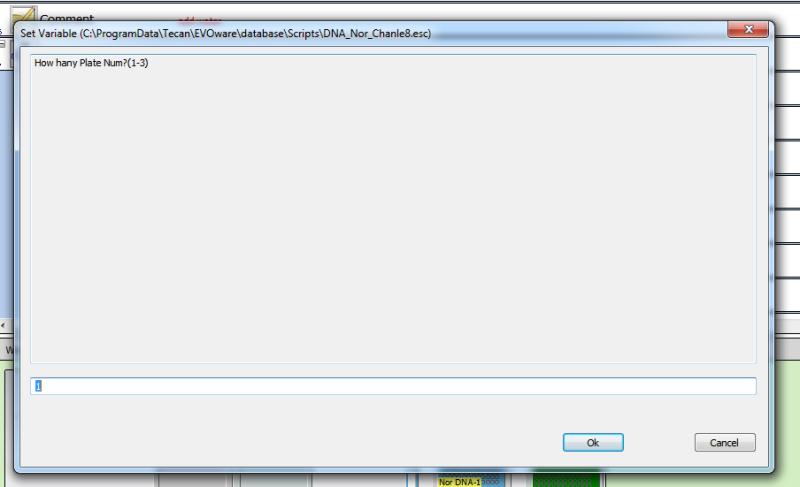
混样(12混1) 8道

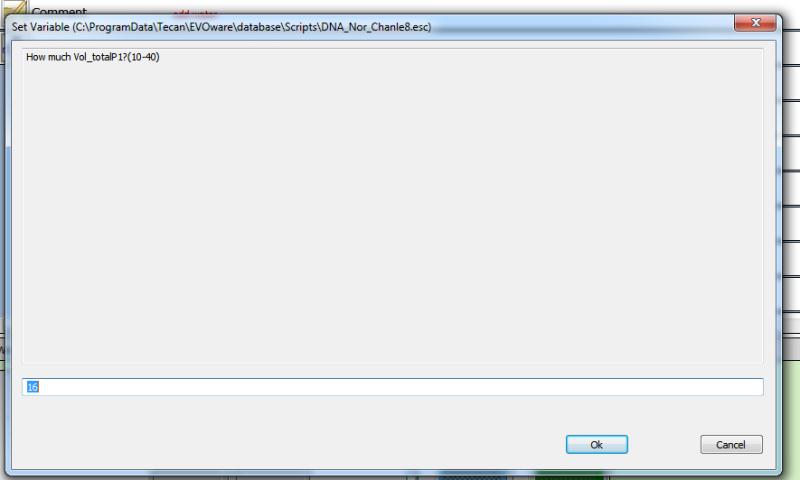
混样(96混1)4道

混样(96混1)8道

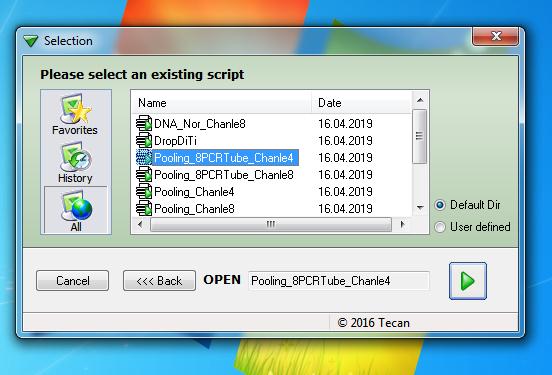
**DNA均一化**



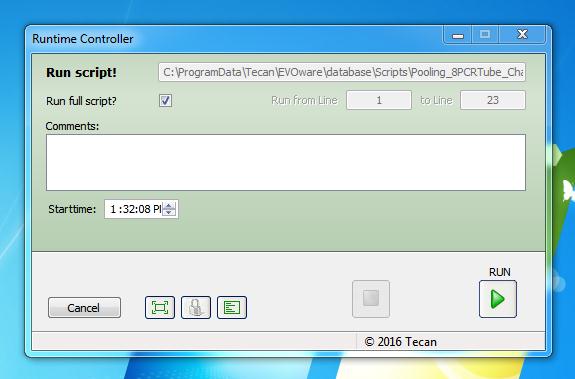
 选择板数

 选择体积量

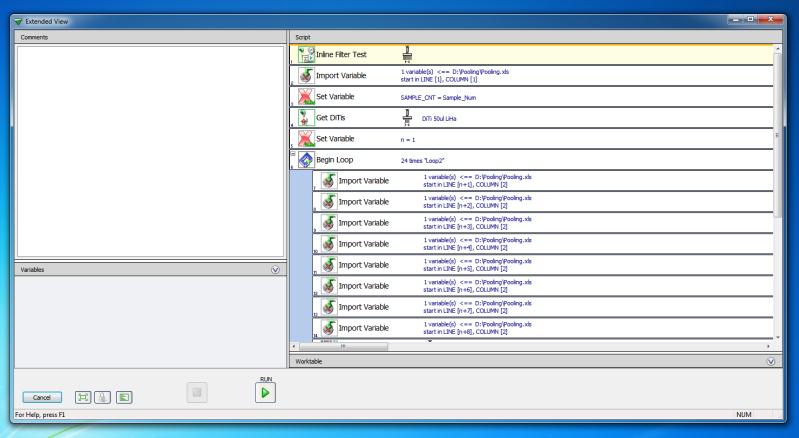
Pooling-混样



选择需要使用的混样程序



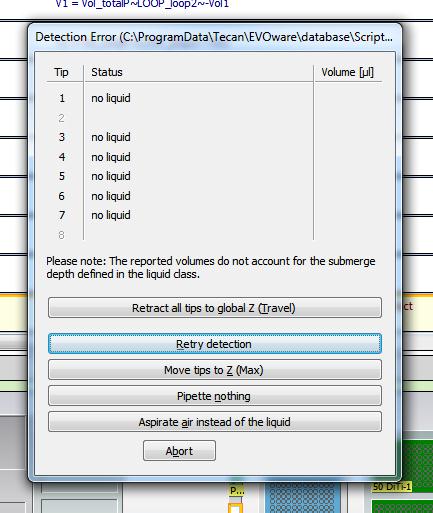
点击此处即可查看操作界面



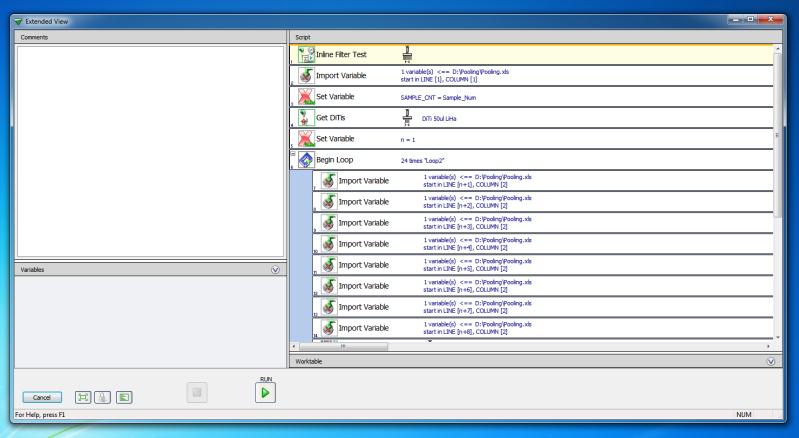
点击Run即可运行。4种Pooling操作方法都可以根据此说明运行。

特殊情况

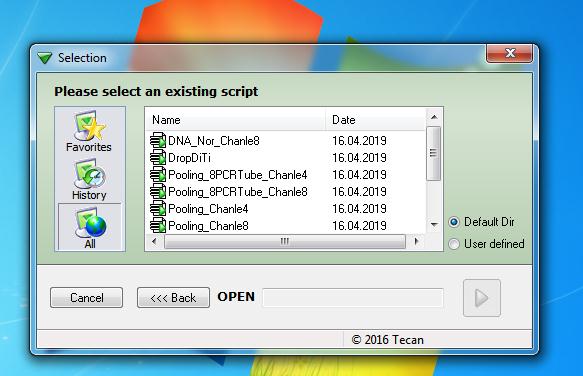
1. 枪头取液体积不够或加液槽液体不够



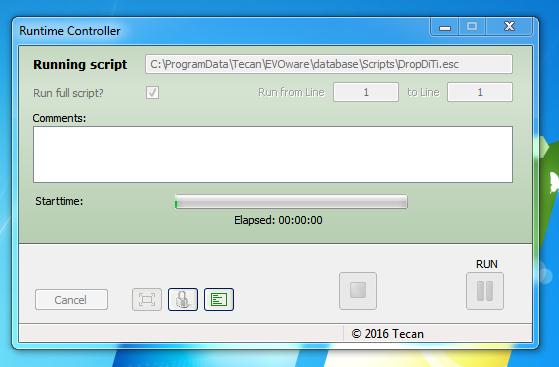
点击此按钮出现下图界面

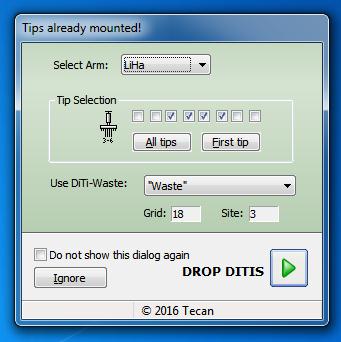


点击此按钮出现下图界面



点击此处，脱枪头

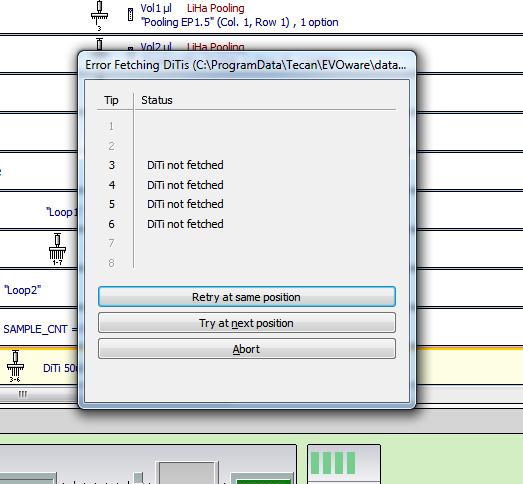




点击此处即可完成

这时可以打开玻璃门往加液槽里添加水（放置试剂和耗材一定要检查清楚）。

2.因为枪头感应位置错误，未插上枪头。



点击此按钮，直到感应枪头位置正确即可。