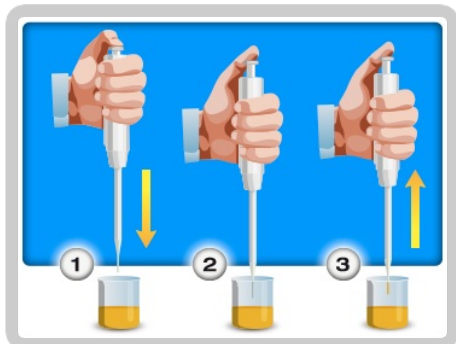
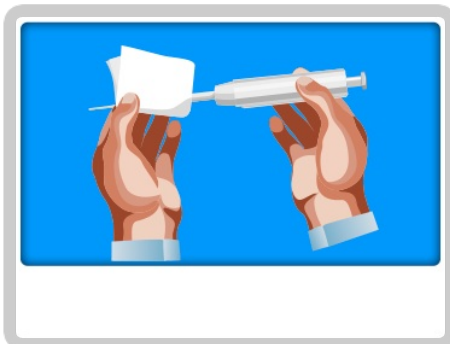


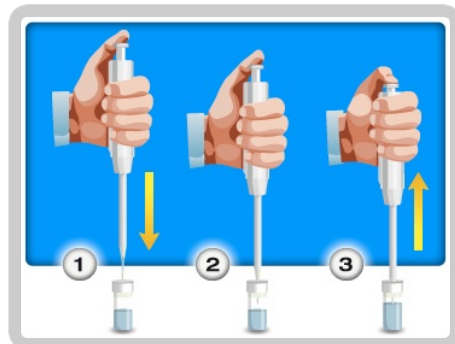
PROCEDURE



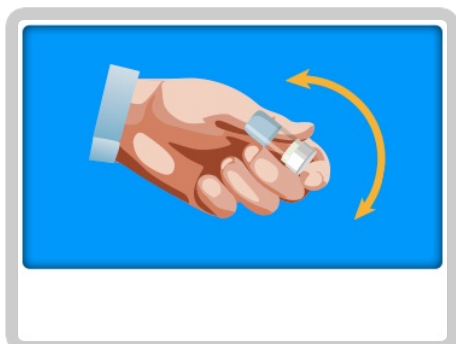
1. Avvinare la pipetta e prelevare con essa 10 μ L di campione. Per avvinare la pipetta: prelevare il campione con la pipetta e rilasciarlo su carta assorbente; ripetere l'operazione 2-3 volte.



2. Pulire bene la parte esterna del puntale della pipetta con carta assorbente, evitando il contatto tra l'estremità del puntale e la carta assorbente.



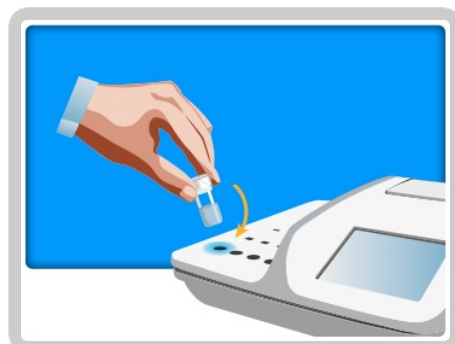
3. Inserire il campione nella cuvetta. Tenendo il puntale della pipetta immerso nel reagente, premere e rilasciare il pistone della pipetta più volte.



4. Agitare delicatamente la cuvetta 2-3 volte.



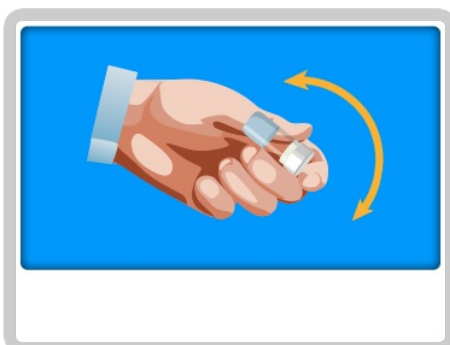
5. Inserire la cuvetta in una cella di incubazione ed avviare il timer premendo sull'icona.



6. Selezionare sul display la cuvetta da leggere. Inserire la cuvetta nella cella indicata dalla luce blu e premere LEGGI.



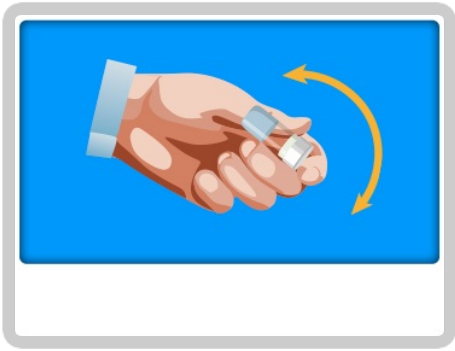
7. Aggiungere 1 goccia di R2 nella cuvetta che contiene R1 + campione ed agitare.



8. Agitare delicatamente la cuvetta 2-3 volte.



9. Inserire la cuvetta in una cella di incubazione ed avviare il timer premendo sull'icona.



10. Agitare delicatamente la cuvetta 2-3 volte.



11. Inserire la cuvetta nella cella indicata dalla luce blu e premere LEGGI per avviare la lettura fotometrica.