

Protocole rapide de séquençage – test SarcomaFusion Séquenceur Illumina MiSeq

Réactifs:

- □ Réactifs de séquençage Illumina
- 1. Dilutions et dénaturation

Etapes :

Etapes :

- □ Diluer chaque librairie à une concentration entre 2 et 4 nM
- □ Regrouper les libraires en équivolume
- Si d'autres librairies sont séquencées, ajuster les concentrations des pools puis les combiner
- Dénaturer et diluer le pool final à une concentration finale de chargement entre 8 et 10 pM

2. Préparation des amorces de séguencages

Réactifs:

- Amorce **GEP-SP-001** Amorce **GEP-SP-002**
- Diluer les amorces
- □ Réactifs de séquençage Illumina

0	GEP-SP-001	(3 μL)
0	GEP-3P-001	(5 µL)

Si Pool de librairies SarcomaFusion uniquement

- GEP-SP-002 (3 µL)
- Tampon HT1 (594 μL)

Déposer les 600 µL dans le puits 18 de la cartouche

Si pool de librairies SarcomaFusion avec d'autres librairies

- \square Pipeter 600 µL du puits 12
- □ Ajouter

0	GEP-SP-001	(3 μL)

- **GEP-SP-002** (3 µL)
- Déposer la totalité dans le puits 18

3. Préparation de la feuille d'injection

- Si la librairie GENEXPATH SarcomaFusion est séquencée seule, réaliser la feuille d'injection pour générer les FASTQ en prévoyant 120 cycles en read 1.
- Si les librairies **GENEXPATH SarcomaFusion** sont combinées à d'autres librairies de séquençage, générer la feuille d'injection en utilisant les paramètres habituels, sans renseigner les échantillons GENEXPATH SarcomaFusion.
- Spécifier l'utilisation de custom lors de la configuration du run (Avec Local Run Manager, sur la page Create Run. En mode run manuel, sur l'écran Run Setup).



Dans tous les cas, veiller à ce que la lecture en read 1 se fasse avec un minimum de 120 cycles et que la case Custom Primer for Read 1 soit sélectionnée.

4. Lancement du séquençage

Lancer le séquençage en suivant la procédure décrite dans le guide Illumina du système MiSeq.

Ce protocole rapide est un complément de la notice. Il ne dispense pas de la lecture complète de la notice.