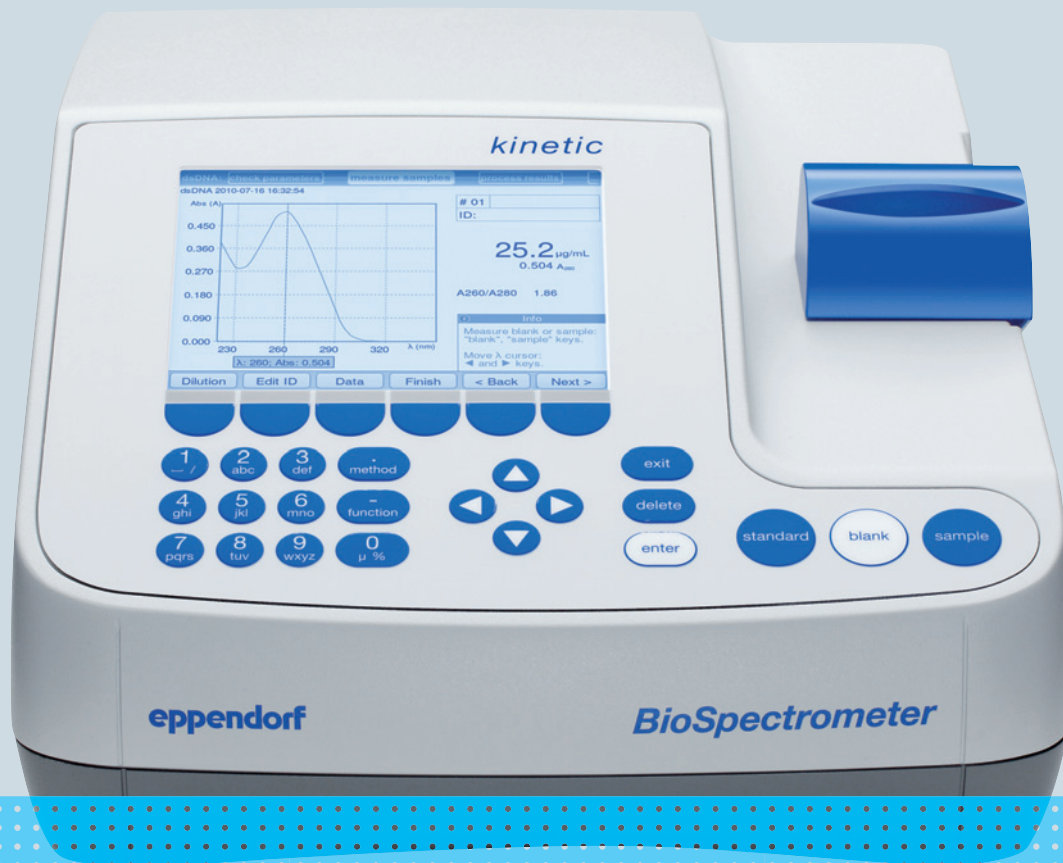


Register your instrument!  
[www.eppendorf.com/myeppendorf](http://www.eppendorf.com/myeppendorf)



# Eppendorf BioSpectrometer® kinetic

Manual de operação

Copyright © 2019 Eppendorf AG, Germany. All rights reserved, including graphics and images. No part of this publication may be reproduced without the prior permission of the copyright owner.

### **Trademarks**

Cy® is a registered trademark of GE Healthcare UK Ltd., UK.

Hellma® is a registered trademark of Hellma GmbH & Co. KG, Germany.

Eppendorf® and the Eppendorf Brand Design are registered trademarks of Eppendorf AG, Germany.

Eppendorf BioSpectrometer®, Eppendorf SpectraZoom® and UVette® are registered trademarks of Eppendorf AG, Germany.

Registered trademarks and protected trademarks are not marked in all cases with ® or ™ in this manual.

Protected by U.S. Patent No. 8,464,171.

### **Notice**

The software of the BioSpectrometer kinetic contains open source software. License information is available under *Functions > Info > Copyrights*.

## Índice

<b>1</b>	<b>Indicações de uso</b>	<b>7</b>
1.1	Utilização deste manual	7
1.2	Símbolos de perigo e níveis de perigo	7
1.2.1	Símbolos de perigo	7
1.2.2	Níveis de perigo	7
1.3	Símbolos usados	8
1.4	Abreviaturas usadas	9
<b>2</b>	<b>Segurança</b>	<b>11</b>
2.1	Utilização de acordo com a finalidade	11
2.2	Exigências ao usuário	11
2.3	Perigos durante o uso conforme a finalidade	11
2.3.1	Danos pessoais	11
2.3.2	Danos ao equipamento	13
2.4	Informações sobre responsabilidade pelo produto	14
2.5	Indicações de segurança no equipamento	15
<b>3</b>	<b>Descrição do produto</b>	<b>17</b>
3.1	Vista geral de produtos	17
3.2	Material fornecido	17
3.3	Características	18
3.3.1	Métodos	18
3.3.2	Operação	18
3.3.3	Saída de resultados	18
3.3.4	Autoteste do equipamento	18
<b>4</b>	<b>Instalação</b>	<b>19</b>
4.1	Preparar a instalação	19
4.2	Selecionar o local de instalação	19
4.3	Conectando o equipamento à rede elétrica	19
4.4	Conectar o equipamento a uma rede	20
4.5	Conectando a impressora à porta USB	20
4.5.1	Impressora térmica DPU-S445	20
4.6	Conectando um pendrive USB para exportação de dados	21
<b>5</b>	<b>Operação</b>	<b>23</b>
5.1	Elementos de comando	23
5.1.1	Introduzindo texto	25
5.2	Inserindo a cubeta	26
5.3	Vista geral do procedimento de medição	27
5.3.1	Preparando a medição	27
5.3.2	Procedimento de medição	27
5.3.3	Indicações importantes sobre a medição	31
5.3.4	Indicação sobre o trabalho com controle de temperatura da cubeta	32

<b>6</b>	<b>Métodos</b>	<b>35</b>
6.1	Selecionando o método	35
6.2	Descrição do método Fotometria	36
6.2.1	Grupo de métodos Absorbance	36
6.2.2	Grupo de método Routine	37
6.2.3	Grupo de métodos Basic	39
6.2.4	Grupo de métodos Advanced	39
6.3	Parâmetros de métodos	40
6.4	Procedimento do método	46
6.4.1	check parameters	47
6.4.2	measure standards	48
6.4.3	measure samples	49
6.4.4	measure samples: Indicações de resultados	51
6.4.5	process results	59
6.4.6	process results: Opções	61
6.4.7	print & export	65
6.4.8	Terminando série de medição	68
<b>7</b>	<b>Funções</b>	<b>69</b>
7.1	Funções do grupo principal User	69
7.1.1	Results memory	71
7.1.2	General method parameters	72
7.1.3	Absorbance spectra library	75
7.1.4	Device settings	75
7.1.5	Device calibration	78
7.1.6	Info	78
<b>8</b>	<b>Manutenção</b>	<b>79</b>
8.1	Limpeza	79
8.1.1	Limpendo o compartimento da cubeta	80
8.2	Desinfecção/descontaminação	81
8.3	Verificando o equipamento	81
8.3.1	Verificando a unidade do espectrômetro	81
8.3.2	Verificando a unidade de controle de temperatura	85
8.3.3	Autoteste do equipamento	86
8.4	Substituir os fusíveis da rede	87
8.5	Descontaminação antes do envio	88
<b>9</b>	<b>Resolução de problemas</b>	<b>89</b>
9.1	Erros gerais	89
9.2	Mensagens de erro	91
9.3	Identificação de resultados	95
<b>10</b>	<b>Transporte, armazenamento e eliminação</b>	<b>99</b>
10.1	Transporte	99
10.2	Armazenamento	99
10.3	Eliminação	100

<b>11 Dados técnicos</b>	<b>101</b>
11.1 Alimentação de tensão	101
11.2 Condições ambientais	101
11.3 Peso/dimensões	101
11.4 Características fotométricas	102
11.5 Termostatização	102
11.6 Outros parâmetros técnicos	103
11.7 Parâmetros de aplicativo	104
<b>12 Processos de avaliação</b>	<b>105</b>
12.1 Valores de absorção	105
12.1.1 Blank	105
12.1.2 Correção de fundo	105
12.1.3 Correção de cubetas	106
12.2 Transmissão	106
12.3 Avaliação com fator ou padrão	107
12.4 Avaliação com curva/linha de padrões	108
12.5 Diluição	109
12.6 Processos de avaliação especiais para ácidos nucleicos e UV proteína	109
12.6.1 Correção $A_{260}$ e correção $A_{280}$	109
12.6.2 Relação $A_{260}/A_{280}$ e relação $A_{260}/A_{230}$	110
12.6.3 Conversão em concentrações molares e quantidades de ácidos nucleicos	110
12.6.4 Cálculo do fator para proteína em "General Method Parameter"	112
12.7 Processos de avaliação especiais para os métodos Dye	112
12.7.1 Cálculo do fator do corante a partir do coeficiente de absorção	112
12.7.2 Cálculo da FOI	113
12.7.3 Conversão em quantidades de corante	113
12.8 Dual wavelength	114
12.9 Cinética	114
12.9.1 Processo de medição	114
12.9.2 Consumo sem tiragem do reagente	115
<b>13 Informações para pedido</b>	<b>117</b>
<b>Certificados</b>	<b>119</b>

**Índice**

Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

## 1 Indicações de uso






### 1.1 Utilização deste manual

- ▶ Leia o manual de operação antes de colocar o equipamento em funcionamento pela primeira vez. Se necessário observe o manual de operação dos acessórios.
- ▶ Este manual de operação faz parte do produto. Guarde-o em um local facilmente acessível.
- ▶ Em caso de entrega do aparelho a terceiros junte sempre o manual de operação.
- ▶ Você encontra a versão atual do manual de operação nas línguas disponíveis em nosso site na internet em [www.eppendorf.com/manuals](http://www.eppendorf.com/manuals).

### 1.2 Símbolos de perigo e níveis de perigo

#### 1.2.1 Símbolos de perigo

As indicações de segurança deste manual apresentam os seguintes símbolos de perigo e níveis de perigo:

	<b>Choque elétrico</b>		<b>Substâncias explosivas</b>
	<b>Substâncias tóxicas</b>		<b>Ponto de perigo</b>
	<b>Danos materiais</b>		




#### 1.2.2 Níveis de perigo

<b>PERIGO</b>	<i>Resulta em lesões graves ou morte.</i>
<b>ATENÇÃO</b>	<i>Poderá resultar em lesões graves ou morte.</i>
<b>CUIDADO</b>	<i>Poderá resultar em lesões de gravidade moderada a média.</i>
<b>AVISO</b>	<i>Poderá resultar em danos materiais.</i>

**Indicações de uso**

Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

**1.3 Símbolos usados**

Representação	Significado
1. 2.	Ações na sequência especificada
▶	Ações sem sequência especificada
•	Lista
 ou <b>sample</b>	Pressione a tecla para executar uma ação descrita.
 ou [Copy]	Pressione a tecla de funções para executar uma ação descrita.
	Informações adicionais



## 1.4 Abreviaturas usadas

### A

Absorbance – Extinção

### DNA

Deoxyribonucleic acid – Ácido desoxirribonucleico (ADN)

### dsDNA

double stranded DNA – ADN duplex

### Métodos de marcação

Métodos do grupo **Dye labels** para a medição de biomoléculas marcadas com corante

### FOI

Frequência de incorporação: Medida para a quantidade de moléculas de corantes relativa ao número de nucleotídeos em moléculas biológicas marcadas com corantes

### M

mol/L (*molar*)

### OD600

Densidade óptica com comprimento de onda de 600 nm

### RNA

Ribonucleic acid – Ácido ribonucléico (ARN)

### ssDNA

single stranded DNA – ADN simplex

### P

Transmissão: A translucidez descrita como Transmissão (T) é calculada como quociente a partir de I (saída de luz da cubeta) e  $I_0$  (entrada de luz na cubeta):  $T = I/I_0$

### UV

Radiação ultravioleta

### Vis

Visible light – luz visível

### CV

Coefficiente de variação (erro padrão / média), em percentagem

**Indicações de uso**

Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

## 2 Segurança

### 2.1 Utilização de acordo com a finalidade

A área de aplicação do BioSpectrometer kinetic são laboratórios de pesquisa na área da biologia molecular, bioquímica e biologia celular. O BioSpectrometer kinetic destina-se exclusivamente à utilização em espaços interiores. Têm de ser cumpridos os requisitos de segurança específicos do país para a operação de aparelhos elétricos na área laboratorial.

O BioSpectrometer kinetic destina-se à determinação fotométrica de concentrações de analitos em líquidos e ao registro de espectros de absorção de comprimento de onda em cubetas.

Utilize apenas acessórios Eppendorf ou acessórios recomendados pela Eppendorf.

### 2.2 Exigências ao usuário

O instrumento e acessórios devem ser usados apenas por técnicos treinados.

Antes da utilização leia atentamente o manual de utilização e o manual de instruções dos acessórios e familiarize-se com o modo de trabalho do instrumento.

### 2.3 Perigos durante o uso conforme a finalidade

#### 2.3.1 Danos pessoais



**PERIGO! Choque elétrico devido a penetração de líquido.**

- ▶ Desligue o equipamento e desconecte o plugue antes de iniciar a limpeza ou desinfecção.
- ▶ Não deixe penetrar qualquer líquido no interior da caixa.
- ▶ Não use spray para limpar/desinfetar a carcaça.
- ▶ Apenas volte a ligar o equipamento se esse estiver completamente seco no interior e exterior.



**PERIGO! Perigo de explosão.**

- ▶ Não opere o equipamento em compartimentos onde sejam processadas substâncias explosivas.
- ▶ Não processe com o equipamento substâncias explosivas ou que reajam fortemente.
- ▶ Não processe com este equipamento substâncias que possam formar uma atmosfera explosiva.

**ATENÇÃO! Choque elétrico devido a danos ao equipamento ou no cabo elétrico.**

- ▶ Ligue o equipamento caso este e o cabo de alimentação não estejam danificados.
- ▶ Coloque em funcionamento apenas equipamentos devidamente instalados ou reparados.
- ▶ Em situação de perigo desconecte o equipamento da tensão da rede. Retire o plugue do equipamento ou da tomada. Utilize o dispositivo de interrupção previsto (p. ex., interruptor de emergência no laboratório).

**ATENÇÃO! Danos devido a radiação UV.**

Cubetas de microlitro, como Hellma® TrayCell (ou cubetas de microlitros de tipo semelhante) desviam a radiação da fonte de luz dentro da cubeta, de forma que a radiação da fonte de luz pode sair por cima se a tampa não estiver fechada.

- ▶ Antes do início de uma medição certifique-se de que a tampa está colocada na cubeta de microlitro.

**ATENÇÃO! Perigo para a saúde devido a químicos tóxicos, radioativos ou agressivos, assim como devido a líquidos infecciosos e germes patogênicos.**

- ▶ Respeite os regulamentos nacionais sobre a manipulação destas substâncias, os níveis de segurança biológica de seu laboratório, assim como as folhas de dados de segurança e as indicações de utilização do fabricante.
- ▶ Use seu equipamento de proteção individual.
- ▶ Consulte os regulamentos abrangentes sobre a manipulação de germes ou material biológico do grupo de risco II ou mais elevado em "Laboratory Biosafety Manual" (Fonte: World Health Organisation, Laboratory Biosafety Manual, na respectiva versão atualizada).

**ATENÇÃO! Perigo para a saúde devido a equipamento e acessórios contaminados.**

- ▶ Descontamine o equipamento e acessórios antes do armazenamento ou envio.

**CUIDADO! Falhas de segurança devido a acessórios e peças sobresselentes errados.**

Os acessórios e peças suplentes não aconselhadas pela Eppendorf reduzem a segurança, o funcionamento e a precisão do equipamento. A Eppendorf não assume nenhuma garantia e responsabilidade por danos provocados pela utilização de acessórios e peças suplentes não recomendados ou pelo uso indevido do equipamento.

- ▶ Use apenas acessórios recomendados pela Eppendorf e peças sobresselentes originais.

### 2.3.2 Danos ao equipamento

---



**AVISO! Danos devido a químicos agressivos.**

- ▶ Não utilize químicos agressivos no equipamento e acessórios, como por ex. bases fortes e fracas, ácidos fortes, acetona, formaldeído, hidrocarbonetos halogenados ou fenol.
- ▶ Limpe imediatamente o equipamento em caso de presença de químicos agressivos com um produto de limpeza suave.



**AVISO! Danos ao equipamento devido a fumigação com químicos agressivos.**

- ▶ Não execute desinfecção por fumigação.



**AVISO! Corrosão devido a produtos de limpeza e desinfecção agressivos.**

- ▶ Não utilize detergentes corrosivos, nem solventes agressivos ou polidores abrasivos.
- ▶ Não incubar os acessórios durante um longo período de tempo em detergentes de limpeza ou desinfecção agressivos.



**AVISO! Danos e medições incorretas devido a água de condensação.**

Em caso de umidade do ar muito elevada pode formar-se água de condensação a temperaturas significativamente menores do que à temperatura ambiente. A água de condensação pode provocar danos à óptica, assim como produzir resultados de medição incorretos.

- ▶ Não insira uma cubeta no compartimento de cubeta, cuja temperatura se encontre claramente abaixo da temperatura ambiente.
- ▶ Não regule a temperatura da cubeta continuamente de forma significativa abaixo da temperatura ambiente.
- ▶ Observe o ponto de condensação existente.



**AVISO! Danos aos componentes elétricos devido a formação de condensação.**

Após o transporte do equipamento de um ambiente frio para um ambiente mais quente, pode-se formar condensação.

- ▶ Depois de montar o equipamento espere no mínimo 3 h. Ligue só depois o equipamento à fonte de energia.



**AVISO! Diminuição do funcionamento devido a danos mecânicos.**

- ▶ Verifique o equipamento após um dano mecânico para se certificar de que as funções de medição e avaliação do equipamento decorrem corretamente.



**AVISO! Danos devido a sobreaquecimento.**

- ▶ Não coloque o equipamento próximo de fontes de calor (p. ex. aquecimento, secador).
- ▶ O equipamento não deve ser exposto a luz solar direta.
- ▶ Garanta uma circulação de ar sem obstáculos. Mantenha livre uma distância mínima de 5 cm para todas as ranhuras de ventilação.



**AVISO! Danos materiais devido a utilização errada.**

- ▶ Apenas utilize o equipamento para os fins descritos no manual de instruções.
- ▶ Certifique-se de que está garantida a resistência suficiente do material durante o uso de substâncias químicas.
- ▶ Em caso de dúvida contate o fabricante deste produto.



**AVISO! Danos devido a embalagem incorreta.**

A Eppendorf AG não se responsabiliza por danos devido a embalagem incorreta.

- ▶ Armazene e transporte o equipamento sempre na embalagem original.



**AVISO! Danos devido a limpeza incorreta do compartimento da cubeta.**

- ▶ Limpe o compartimento da cubeta apenas com uma zaragatoa úmida (aqui *Limpeza na pág. 79*).
- ▶ Não deixe penetrar líquidos no compartimento da cubeta.
- ▶ Não insira os dedos no compartimento da cubeta.


---

## 2.4 Informações sobre responsabilidade pelo produto

Nos casos descritos abaixo, as medidas de proteção previstas para o equipamento poderão ser comprometidas. A responsabilidade por danos físicos e materiais que venham a ocorrer recairá, então, sobre o operador.

- O equipamento não é utilizado de acordo com o manual de operação.
- A utilização do equipamento difere da utilização de acordo com a finalidade.
- O equipamento é usado com acessórios ou consumíveis que não foram aprovados pela Eppendorf AG.
- Pessoas que não foram autorizadas pela Eppendorf AG realizam a manutenção ou a reparação do equipamento.
- Foram realizadas alterações no equipamento não autorizadas pelo usuário.

## 2.5 Indicações de segurança no equipamento

Representação	Significado	Local
	Ponto de perigo ▶ Respeite o manual de instruções.	Lado traseiro do equipamento
<p>Gerät nach dem Öffnen justieren!</p> <p>Adjust device after opening!</p>	Quando o equipamento é aberto é necessário ajustá-lo novamente. ▶ Não abrir o equipamento.	Parte inferior do equipamento

**Segurança**

Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)



### 3 Descrição do produto

#### 3.1 Vista geral de produtos

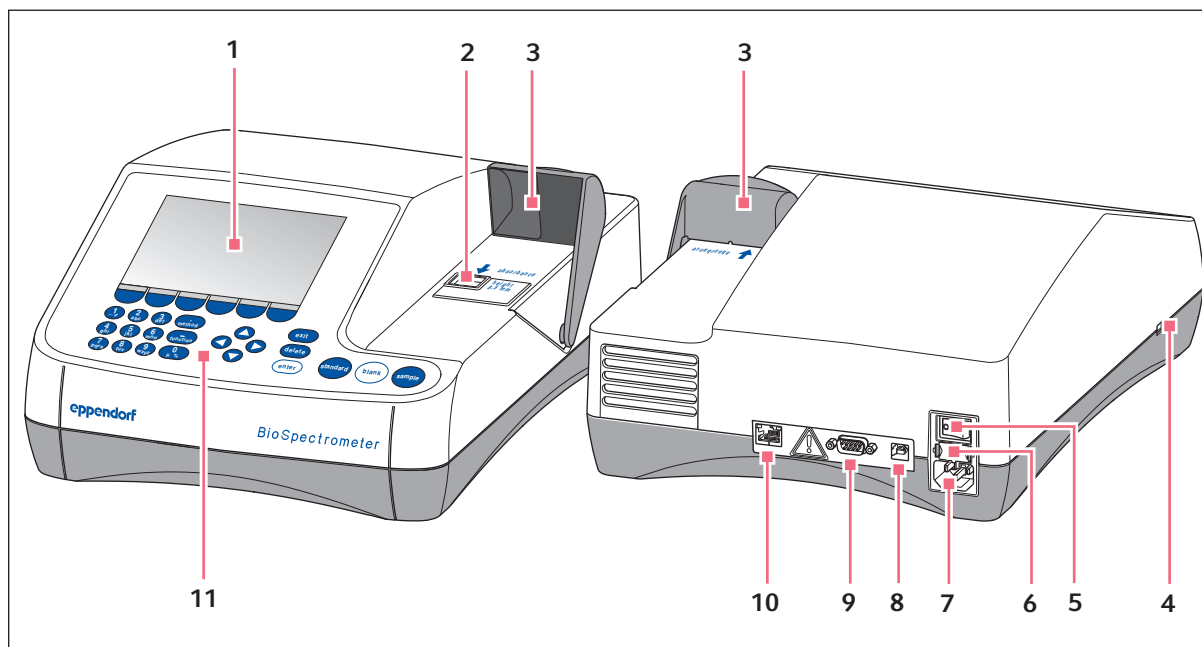


Fig. 3-1: Vista frontal e traseira

- |  |                                |
|--|--------------------------------|
| 1 Visor                                    | 7 Fonte de alimentação         |
| 2 Compartimento da cubeta                  | 8 Porta USB para computador    |
| 3 Cobertura do compartimento da cubeta     | 9 Porta RS-232 para impressora |
| 4 Porta USB para pendrive USB e impressora | 10 Tomada de conexão Ethernet  |
| 5 Interruptor de rede                      | 11 Painel de comando           |
| 6 Porta-fusível                            |                                |

A chapa de características encontra-se na parte inferior do equipamento no lado esquerdo atrás.

#### 3.2 Material fornecido

Número	Descrição
1	BioSpectrometer kinetic
1	Cabo elétrico
4	4 UVetten Cubeta de plástico Eppendorf original, embalada individualmente, PCR clean, Protein-free
1	Manual de instruções, multilíngue

## Descrição do produto

Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

### 3.3 Características

O BioSpectrometer kinetic é um espectrofotômetro UV-Vis para a medição de líquidos em cubetas na faixa de comprimentos de onda de 200 nm até 830 nm. Ele destina-se à utilização em pesquisa e desenvolvimento nas áreas da biologia molecular, biotecnologia, bioquímica e biologia celular. É possível utilizar cubetas de vidro e cubetas plásticas na faixa de volume de 1 µL até 3000 µL.

#### 3.3.1 Métodos

Já estão pré-programados vários métodos para a determinação da concentração de ácido nucleico, proteínas e ácidos nucleicos marcados com corantes e proteínas, assim como o método **OD 600** para a determinação da densidade bacteriana através da medição da turvação. Além disso estão pré-programados métodos para vários processos de medição e avaliação (medições de um ou multicomprimentos de onda, registro de espectros, processos cinéticos, avaliações com fator, padrão e curva de padrão). É possível criar métodos próprios com base nos métodos e modelos pré-programados. Com os modelos do grupo de métodos **Absorbance** é possível avaliar rapidamente absorções ou espectros sem mais avaliações. No grupo de métodos **Absorbance**, você encontra também um método para avaliar o grau de transmissão de uma amostra.

#### 3.3.2 Operação

Os métodos e modelos pré-programados estão resumidos em grupos organizados, nos quais pode selecionar rapidamente o método desejado. Depois de acessar o método é guiado através do procedimento de medição em passos claros. Uma caixa de ajuda no visor dá informações, se necessário. As 3 teclas redondas de medição (**standard**, **blank**, **sample**) permitem iniciar uma medição de forma rápida e direta.

#### 3.3.3 Saída de resultados

O BioSpectrometer kinetic apresenta os resultados no visor do equipamento ou imprime-os em uma impressora disponível na Eppendorf. Através da porta USB é possível transferir os dados de resultados do equipamento para um pen drive USB, uma impressora ou diretamente para um PC. Quando o equipamento está conectado a uma rede é possível imprimir os resultados em uma impressora de rede ou serem enviados por e-mail. Não é possível salvar os resultados em uma unidade de rede.

#### 3.3.4 Autoteste do equipamento

Diretamente após a ligação, o equipamento verifica automaticamente o funcionamento da unidade do espectrômetro e da unidade de controle de temperatura. Para realizar uma verificação mais abrangente do equipamento, acesse a função **Device calibration** (aqui *Autoteste do equipamento na pág. 86*).

## 4 Instalação

### 4.1 Preparar a instalação

- ▶ Conserve a caixa de transporte e o material da embalagem para um transporte futuro seguro ou para armazenamento.
- ▶ Verifique se a entrega está completa com base nos dados sobre o material fornecido (aqui *Material fornecido na pág. 17*).
- ▶ Verifique todas as peças com relação a eventuais danos de transporte.

### 4.2 Selecionar o local de instalação

Selecione o local de instalação do BioSpectrometer kinetic de acordo com os seguintes critérios:

- 2 tomadas com condutor de proteção para o BioSpectrometer kinetic e a impressora.
- Mesa de laboratório sólida com tampo de trabalho horizontal.  
Necessidade de espaço do equipamento: 50 cm (com impressora: 75 cm) largura, 50 cm profundidade.
- Temperatura: 15 °C a 35 °C.
- Evite oscilações de temperatura (por ex. devido a janelas abertas).
- Evite a luz solar direta.
- Umidade do ar: 25 % a 70 % umidade relativa.



Certifique-se de que não se encontram objetos debaixo do equipamento (por ex. folhas soltas, cadernos), que possam obstruir a entrada de ar.

### 4.3 Conectando o equipamento à rede elétrica

1. Coloque o BioSpectrometer kinetic sobre uma área de trabalho adequada.
2. Verifique se a tensão de rede e a frequência de rede correspondem aos dados da chapa de características.
3. Conecte o equipamento à rede elétrica e ligue-o com o interruptor de rede.
4. Retire a película protetora do visor.

## 4.4 Conectar o equipamento a uma rede



A conexão do equipamento a uma rede é opcional. É possível usar o equipamento sem conexão a uma rede.

Informações sobre configurações de rede (aqui *Device settings* na *pág. 75*)

Requisito

Cabo Ethernet (RJ45)

1. Conecte o cabo Ethernet à tomada de conexão da rede.
2. Conecte o cabo Ethernet à tomada de conexão Ethernet **10** (aqui *Vista geral de produtos* na *pág. 17*).



### Impressora de rede

Uma impressora de rede é detectada automaticamente nas seguintes condições:

- A impressora se encontra no mesmo segmento de rede do equipamento.
- A impressora suporta o protocolo Zeroconf.
- A impressora é compatível com PostScript.

## 4.5 Conectando a impressora à porta USB

### 4.5.1 Impressora térmica DPU-S445

Requisito

No equipamento estar instalada a versão de software 3.4.4.0 ou superior.

Nas configurações da impressora estar selecionada a impressora térmica DPU-S445 (aqui *Device settings* na *pág. 75*).

Conecte a impressora térmica DPU-S445 à porta USB para impressoras.

1. Conecte o cabo da impressora à porta USB para impressoras **4** (aqui *Vista geral de produtos* na *pág. 17*).
2. Conecte o cabo da impressora à impressora.
3. Conecte a impressora à rede elétrica através do transformador e cabo elétrico fornecidos (acessórios da impressora) e ligue a impressora.

Encontra informações sobre a impressora no manual de instruções da impressora.

## 4.6 Conectando um pendrive USB para exportação de dados

É possível conectar um pendrive USB, com formatação FAT-32 à porta USB 4 (aqui *Vista geral de produtos na pág. 17*).

Em alternativa é possível conectar o equipamento diretamente a um computador através de um cabo USB para a exportação de dados:

### Requisito

- Computador com Windows, Versão XP, SP2 ou versões posteriores.
- Cabo USB respetivamente com um conector tipo A e tipo B.
- ▶ Conecte o equipamento à porta USB do computador através do cabo USB 8 (aqui *Vista geral de produtos na pág. 17*).



- Não precisa de um software especial para a transferência de dados: Pacotes de dados transferidos são detectados pelo computador como um dispositivo de armazenamento removível, como um pendrive USB. Para visualizar os dados precisa apenas abrir o pacote de dados.
- A transferência de dados para o pendrive USB ou para o computador é iniciada após a série de medição no passo de método **print & export** (aqui *print & export na pág. 65*).

**Instalação**

Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

## 5 Operação

### 5.1 Elementos de comando

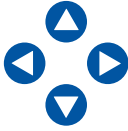












Fig. 5-1: Elementos de comando do BioSpectrometer kinetic

Tecla	Função
	<p>Teclado: Introduzir números e texto.</p> <p>Teclas <b>1 a 9 e 0</b>: Na introdução de texto é possível introduzir números além de letras e caracteres especiais pressionando várias vezes a tecla. Em alternativa pode mudar para o teclado virtual com [Keyboard].</p>
	<p>Fora dos campos de introdução: Acessar seleção de métodos.</p>
	<p>Fora dos campos de introdução: Acessar seleção de funções.</p>
	<p>Tecla de funções: Selecionar funções.</p> <p>A ocupação das teclas muda com o diálogo do software. A função atual é indicada diretamente no visor através da tecla.</p>

**Operação**

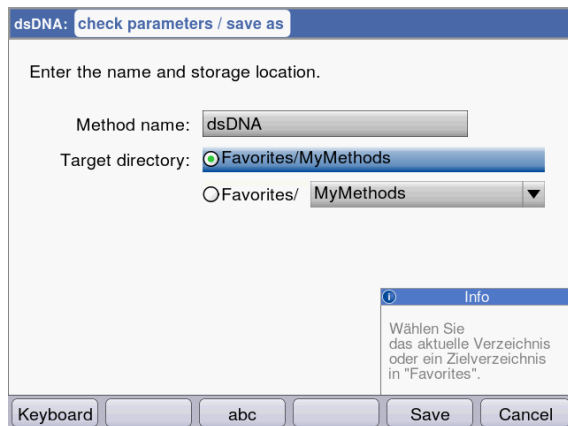
Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

Tecla	Função
	<p>Mover o cursor para a esquerda, direita, para cima e para baixo.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Navegar entre campos de introdução.</li> <li>• Teclas de cursor  e  dentro de um campo de introdução: navegar dentro da sequência de caracteres.</li> <li>• Teclas  e  dentro de uma indicação de resultados: navegar entre os resultados de amostras da série de medição.</li> <li>• Teclas  e  dentro de um gráfico: navegar no eixo X de gráficos, para, por exemplo, indicar os valores de absorção dependentes do comprimento de onda em uma varredura.</li> </ul> <p>Teclas  e  em um espectro de absorção de comprimento de onda: alterar o detalhe da imagem (processo <b>SpectraZoom</b>) (aqui Tab. na pág. 61).</p>
	<p>Sair da seleção atual para o nível imediatamente superior.</p> <p>Eliminar a introdução. Dentro de uma sequência de caracteres é eliminado o caractere à esquerda do cursor</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Acessar o método ou função selecionada.</li> <li>• Abrir a lista de seleção.</li> <li>• Confirmar a introdução ou seleção.</li> </ul>
	<p>Indiciar a medição de padrões.</p> <p>Iniciar a medição de valor em branco.</p> <p>Iniciar a medição de amostras.</p>



### 5.1.1 Introduzindo texto

Os textos podem ser introduzidos na atribuição de nomes de métodos e unidades de resultados. Limitação: Para nomes de métodos são permitidos apenas números e letras, assim como o underscore "\_".

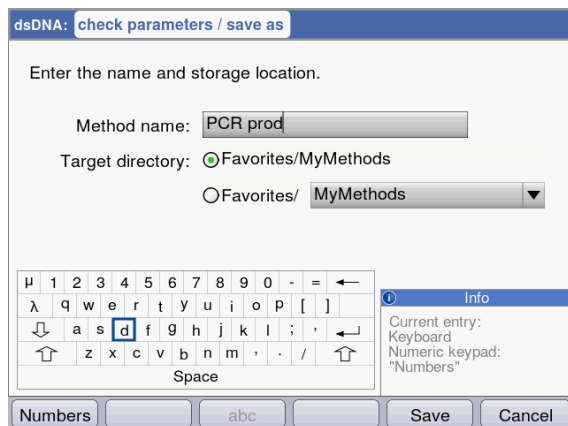


Introdução através do teclado:

Com as teclas de cursor ◀ e ▶ navega para um campo de introdução, podendo alterar posições individuais no nome.

Teclas de funções:

- [Keyboard]: Mostrar teclado.
- [abc]: Mudar entre maiúsculas e minúsculas na introdução através do teclado.
- [Save]: Salvar o texto introduzido.
- [Cancel]: Cancelar a introdução de texto.



Introdução através do teclado apresentado:

Com as teclas de cursor seleciona os caracteres apresentados e confirma respetivamente com a tecla **enter**. Como em um teclado de computador com a tecla "Shift" ou trava-maiúsculas pode mudar entre maiúsculas e minúsculas para a introdução seguinte ou para todas as introduções subsequentes.

Tecla de funções:

- [Numbers]: Mudar para a introdução através do teclado.
- [Save]: Salvar o texto introduzido.
- [Cancel]: Cancelar a introdução de texto.

**Operação**

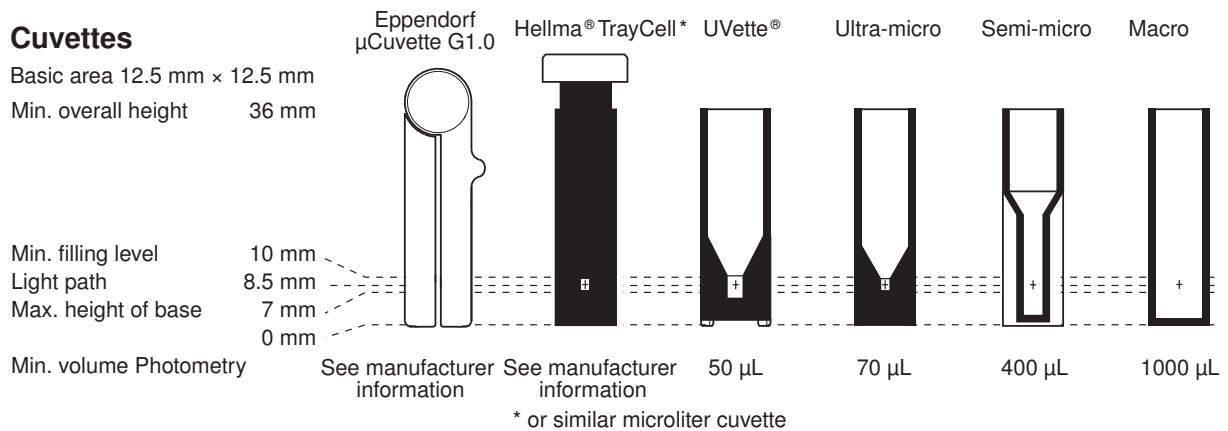
Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

**5.2 Inserindo a cubeta**

No encaixe de cubeta é possível inserir cubetas quadradas comuns de vidro ou plástico:

- Dimensões externas: 12,5 mm × 12,5 mm
- Altura do feixe de luz: 8,5 mm acima do fundo da cubeta
- Altura geral: mínimo 36 mm

As cubetas têm de ser opticamente transparentes no respetivo comprimento de onda. Para a medição no intervalo UV a Eppendorf oferece uma cubeta de plástico com a UVette, que é transparente em um comprimento de onda a partir de 220 nm, sendo assim também adequada à medição de ácidos nucleicos.

**Requisito**

- A cubeta está livre de contaminação por poeira ou impressões digitais e livre de riscos.
- O compartimento da cubeta está livre de partículas, poeira e líquido.
- O volume de medição na cubeta é suficiente. Observar o volume de medição mínimo.
- A solução de medição está livre de partículas e bolhas.



O sentido do feixe de luz está assinalado com uma seta na caixa.

1. Posicione a cubeta de forma que a janela óptica da cubeta aponte no sentido do feixe de luz.
2. Na colocação pressione a cubeta completamente para baixo contra uma ligeira resistência.

## 5.3 Vista geral do procedimento de medição

### 5.3.1 Preparando a medição

1. Ligue o equipamento e, se necessário, a impressora.  
O equipamento executa um autoteste (duração aprox. 1 minuto) e indica a seleção de métodos.
2. Prepare as cubetas para a medição (aqui *Inserindo a cubeta na pág. 26*).
3. Prepare as soluções de medição para as medições dos valores em branco ou dos padrões e das amostras.
4. Abra a cobertura do compartimento da cubeta. A cobertura pode permanecer aberta durante as medições.



Soluções de medição para padrões e amostras com absorções inferiores a 0,05 A não devem ser usadas. O limite de detecção do equipamento é significativamente inferior, porém a influência de interferências das soluções de medição (por ex. partículas, bolhas, turbações) sobre a confiabilidade dos resultados é muito grande nestas absorções reduzidas. Você encontra mais informações, como por ex. sobre o Userguide Nr. 013 em nossa página da internet [www.eppendorf.com](http://www.eppendorf.com).

### 5.3.2 Procedimento de medição

#### 5.3.2.1 Selecionando o método

The screenshot shows the 'Method Selection' screen with three columns: Main Groups, Sub Groups, and Methods. The 'Methods' column lists: Bradford, Bradford micro, BCA, BCA micro, Lowry, Lowry micro, and <New Method>. Below the list are buttons for Cut, Copy, Rename, Delete, and Paste.

The second screenshot shows the 'Bradford' method configuration screen. It has tabs for 'check parameters', 'measure standards', and 'measure samples'. The parameters are:

Cuvette	10 mm	Page 1/2
Wavelength	595 nm	
Unit	µg/mL	
Calculation	Standard	
Standards	6	
Replicates	1	
Decimal places	0	
Autoprint	off	

At the bottom, there is an 'Info' pop-up box with the text: 'Edit parameters: "Edit" softkey. Show more parameters: "Page up" or "Page dn"'. Below the parameters are buttons for Edit, Page up, Page dn, Abort, < Back, and Next >.

- ▶ Selecione o método desejado com as teclas de cursor e acesse o método com a tecla **enter**. Você encontra um resumo e uma descrição detalhada dos métodos no capítulo seguinte (aqui *Métodos na pág. 35*).

**Wizard:** O Assistente no canto superior do visor acompanha você passo a passo através do procedimento do método.

**Caixa de ajuda:** em cada passo do procedimento aparecem textos de ajuda no canto inferior direito do visor.

**Tecla de funções:** com as teclas de funções [< Back] e [Next >] movimenta-se para a frente ou para trás no passo do método dentro do assistente.

## Operação

Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

### 5.3.2.2 Verificando parâmetros

Parameter	Value
Cuvette	10 mm
Wavelength	595 nm
Unit	µg/mL
Calculation	Standard
Standards	6
Replicates	1
Decimal places	0
Autoprint	off

Info  
Edit parameters:  
"Edit" softkey.  
Show more parameters:  
"Page up" or "Page dn".

- ▶ Verifique a configuração dos parâmetros. Com as teclas de funções [Page dn] e [Page up] acessa as páginas da lista de parâmetros. Com [Edit] alterar e salvar parâmetros.

### 5.3.2.3 Medindo amostras em branco e padrões



Na avaliação sem padrões (por ex. medição DNA) este passo de método é omitido.

	Conc. µg/mL	Abs. A <sub>595</sub>
Standard 1	100	-
Standard 2	250	-
Standard 3	500	-
Standard 4	750	-

Linear regression:  
not calculated

Info  
Measure blank:  
"blank" key.

1. Meça primeiro um valor em branco (tecla **blank**).
2. Meça em sequência todos os padrões (tecla **standard**).

No visor está assinalado o padrão seguinte a medir. Com as teclas de funções [Graph] ou [Table] pode mudar a vista de resultados.

	Conc. µg/mL	Abs. A <sub>595</sub>
Standard 3	500	0.709
Standard 4	750	0.927
Standard 5	1000	1.047
Standard 6	1500	1.288

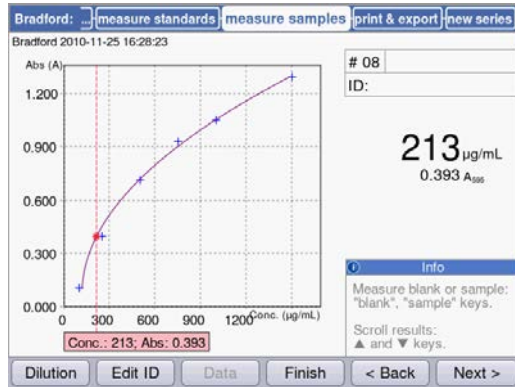
Quadratical regression:  
Conc. = 924.41 • A<sup>2</sup>  
-134.52 • A  
+123.14

Coefficient of determination:  
R<sup>2</sup> = 0.9970

Info  
Save evaluation and go to sample meas.:  
"Next >" softkey. Scroll standards/replicates ▲ and ▼ keys.

- ▶ Com [Next] aceita a avaliação calculada a partir dos resultados de padrões.

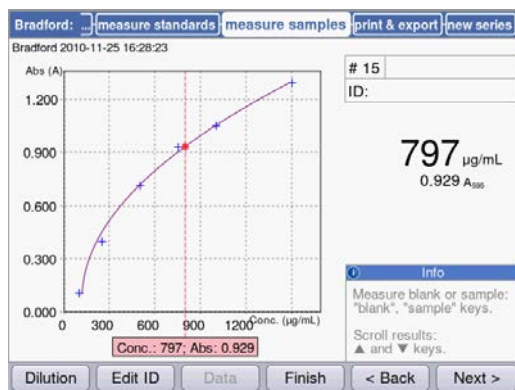
### 5.3.2.4 Medir amostras



- ▶ Com a tecla **sample** mede as amostras em sequência.

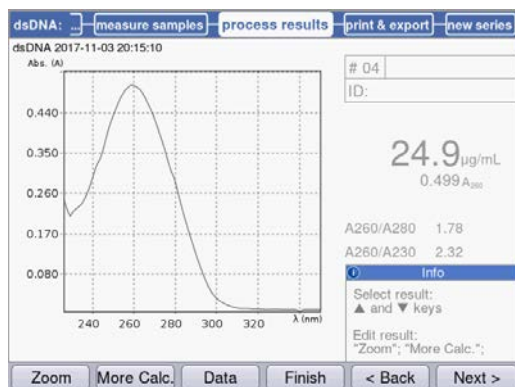
Os resultados de valores em branco permanecem armazenados para uma série de medição. Porém, uma nova medição de valor em branco é possível a qualquer momento. (Na imagem apresentada de um procedimento de medição com avaliação através de curva de padrão é indicado adicionalmente o gráfico da avaliação de padrões além do resultado das amostras.)

### 5.3.2.5 Terminando o método



1. Pressione [Finish] para terminar a série de medição e voltar à seleção de métodos.
2. Depois de terminadas todas as medições desligue o equipamento e feche a cobertura do compartimento da cubeta, para proteger o compartimento da cubeta contra contaminação.

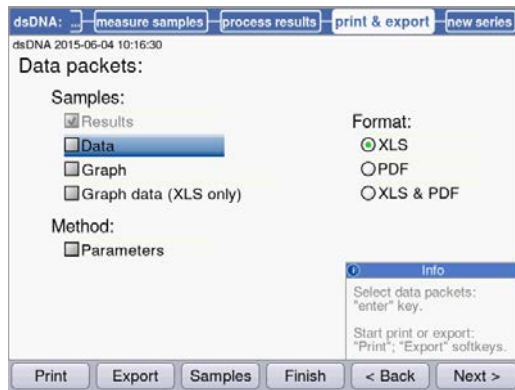
### 5.3.2.6 Opcional: Reprocessar resultados



Em alguns métodos é possível reprocessar os resultados no passo de método **process results**. Por exemplo pode utilizar a função **Zoom SpectraZoom** em espectros.

- ▶ Com as teclas de cursor ▲ e ▼ selecione resultados específicos da série de medição para o reprocessamento.

### 5.3.2.7 Imprimindo e exportando



1. Compile os pacotes de dados para todas as amostras ou amostras selecionadas.
2. Imprima os dados, armazene-os em um pendrive USB, transfira-os para um PC através de um cabo USB.

### 5.3.3 Indicações importantes sobre a medição



Observe em todas as medições:

- Em caso de cubetas de plástico: quantas medições consecutivas podem ser realizadas de forma confiável na cubeta?
- Antes de medições de amostras ou padrões meça primeiro o valor em branco da cubeta, para compensar também o valor em branco da cubeta além do valor em branco do reagente.
- Os resultados de valores em branco permanecem armazenados para uma série de medição, porém, uma nova medição do valor em branco é possível a qualquer momento, mesmo entre medições de amostras.
- Os valores de absorção indicados correspondem sempre aos valores medidos diretamente. Fator de diluição ou fator de cubeta, assim como absorções de fundo são incluídos apenas para o cálculo subsequente do resultado (aqui *Valores de absorção na pág. 105*).
- A duração desde o início de uma medição até à indicação de um resultado de medição é tipicamente de aprox. 2 a 3 segundos. Quando (em caso de valores de absorção elevados) chega pouca luz ao receptor é possível prolongar automaticamente o tempo de medição até 9 segundos, para aumentar a precisão da medição. Nas medições de cinética este prolongamento automático do tempo de medição não é aplicado automaticamente, para evitar conflitos com o tempo de intervalo pré-programado para o registro de pontos de medição.
- Certifique-se de que os valores de absorção medidos não excedem o limite superior da faixa de medição fotométrica. Nesse caso rejeite os resultados de medição. O limite superior da faixa de medição fotométrica não depende apenas do comprimento de onda (aqui *Características fotométricas na pág. 102*), mas também do valor em branco da cubeta. Cubetas ultra-micro com diafragma pequeno como **TrayCell** (Hellma) podem ter um valor em branco da cubeta de aprox.  $A = 1$ . A faixa de medição fotométrica disponível é reduzida em este valor. Você pode determinar o valor em branco da cubeta, se medir a cubeta cheia de água desmineralizada como amostra contra o compartimento vazio da cubeta como amostra em branco. O valor em branco da cubeta da Eppendorf  $\mu$ Cuvette G1.0 pode ser ignorado (aproximadamente  $A = 0$ ).
- Após a medição retire totalmente a solução de medição, antes de encher a solução de medição seguinte, para reduzir a transferência. Se é expectável a transferência de uma amostra para outra devido a elevadas diferenças de concentração, lave a cubeta entre as medições.
- Em caso de diferenças de temperatura entre a lâmpada e o ambiente podem ocorrer desvios fotométricos. Por esse motivo, deixe um equipamento proveniente de um ambiente mais frio atingir primeiro a temperatura ambiente. Evite mudanças de temperatura bruscas. Em caso de séries de medição longas ou medições após um período de tempo mais prolongado realize uma nova medição do valor em branco.

### 5.3.4 Indicação sobre o trabalho com controle de temperatura da cubeta

O controle de temperatura é controlado através de uma medição no suporte de cubetas. A temperatura na solução de medição pode variar da temperatura no suporte de cubetas.

A dimensão do erro depende do volume de medição, do material das cubetas, da forma das cubetas e da temperatura ambiente. Também a velocidade do controle de temperatura depende desses fatores. As cubetas de plástico regulam a temperatura mais lentamente do que as cubetas de vidro. A superfície da cubeta diretamente em contato com a parede do suporte de cubetas deve ser preferencialmente grande para um rápido controle de temperatura. Por isso as semi-microcubetas de plástico, assim como por exemplo a UVette, são reguladas apenas lentamente.

Para orientação são apresentadas nas seguintes tabelas valores típicos medidos pela Eppendorf, para o controle de temperatura em cubetas fechadas com a cobertura do compartimento de cubeta fechada. A temperatura foi medida na solução de medição; a temperatura ambiente era 24,5 °C.

Tab. 5-1: Temperatura a configurar para o controle de temperatura de uma solução de medição

<b>Tipo de cubeta/Volume de medição</b>	<b>Temperatura alvo</b>	<b>Temperatura a configurar em parâmetros de método</b>
Macro cubeta de vidro de quartzo 1 500 µL	25 °C	25 °C
	30 °C	30,4 °C
	37 °C	37,7 °C
Macro cubeta de vidro de quartzo 1 000 µL	25 °C	25 °C
	30 °C	30,4 °C
	37 °C	37,7 °C
Semi-micro cubeta de vidro de quartzo 500 µL	25 °C	25 °C
	30 °C	30,4 °C
	37 °C	37,7 °C
Ultra-micro cubeta de vidro de quartzo 60 µL	25 °C	25 °C
	30 °C	30,3 °C
	37 °C	37,6 °C



Tab. 5-2: Duração do controle de temperatura de uma solução de medição

<b>Tipo de cubeta/Volume de medição</b>	<b>Temperatura inicial e alvo</b>	<b>Duração da regulação da temperatura</b>
Macro cubeta de vidro de quartzo 1 500 µL	25 °C → 37 °C	aprox. 7 min
	37 °C → 25 °C	aprox. 11 min
	25 °C → 30 °C	aprox. 7 min
Macro cubeta de vidro de quartzo 1 000 µL	25 °C → 37 °C	aprox. 13 min
	37 °C → 25 °C	aprox. 19 min
Semi-micro cubeta de vidro de quartzo 500 µL	25 °C → 37 °C	aprox. 7 min
	37 °C → 25 °C	aprox. 12 min
Ultra-micro cubeta de vidro de quartzo 60 µL	25 °C → 37 °C	aprox. 7 min
	37 °C → 25 °C	aprox. 9 min
	25 °C → 30 °C	aprox. 5 min



- Para um controle de temperatura eficiente, a solução de medição na cubeta não deve ultrapassar a borda do suporte de cubetas.
- Para acelerar o procedimento de medição na medição de séries é possível regular previamente a temperatura de cubetas com reagente com um termôstato fora do BioSpectrometer, antes de inserir a cubeta no suporte de cubetas e adicionar uma amostra.
- Na mudança de método com controle de temperatura para um método sem controle de temperatura verifique que a temperatura do suporte de cubetas muda lentamente em direção da temperatura ambiente. Os resultados do método sem controle de temperatura podem ser influenciados por isso.

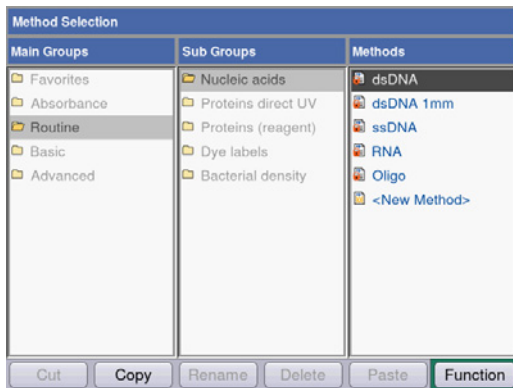
**Operação**




Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

## 6 Métodos

### 6.1 Selecionando o método

Métodos e modelos de métodos já se encontram pré-programados na entrega. Os métodos estão divididos em grupos principais e subgrupos.



Métodos protegidos contra escrita		Os métodos mais importantes da biologia molecular. É possível alterar os parâmetros, mas apenas salvando-os com novo nome de método.
Métodos não protegidos contra escrita		É possível alterar os parâmetros e depois de os armazenar iniciar diretamente a medição.
Modelos para métodos novos		Cada grupo de métodos contém um modelo, que já está pré-programado com conjuntos de parâmetros completos para facilitar a programação de novos métodos. Os parâmetros podem ser alterados livremente e armazenados com um novo nome.

Para acessar um método, selecione primeiro o grupo principal, subgrupo e o método com as teclas de cursor. Confirme respectivamente com **enter**.

Tab. 6-1: Métodos fotométricos

<b>Absorbance</b>	Métodos para medições rápidas e simples de extinção e transmissão sem mais avaliações.
<b>Routine</b>	Métodos utilizados frequentemente na biologia molecular. Os métodos estão pré-programados de forma fixa. A alteração de parâmetros é possível salvando com um novo nome.
<b>Basic</b>	Métodos para a avaliação de medições de absorção com fator, padrão ou curva/linha de padrão. Modelo de método para a medição e avaliação de cinéticas.
<b>Advanced</b>	Métodos para a avaliação de processos de medição de dois comprimentos de onda, assim como para cinéticas com opções de avaliação exigentes.
<b>Favorites</b>	Em <b>Favorites</b> pode criar pastas próprias com <b>&lt;New Folder&gt;</b> e copiar para esta pasta os métodos utilizados frequentemente, para poder acessar rapidamente esses métodos.

Em todas as pastas é possível criar métodos novos com **<New Method>**.

Em **Favorites** é possível criar pastas próprias (por ex. para atribuição por pessoa), mudar o nome e eliminar.

**Métodos**

Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

Tab. 6-2: Teclas de funções na seleção de métodos

[Cut] e [Paste]	Cortar e colar métodos.
[Copy] e [Paste]	Copiar e colar métodos.
[Delete]	Eliminar métodos.
[Rename]	Mudar o nome de métodos.

Métodos copiados ou cortados podem ser colados em uma outra pasta em **Favorites** ou colados na pasta original com um novo nome. Navegue com as teclas de cursor para a coluna **Methods** da pasta desejada e pressione [paste] para colar o método.

## 6.2 Descrição do método Fotometria

Nesta capítulo são descritos os métodos pré-programados e os modelos de métodos.

### 6.2.1 Grupo de métodos *Absorbance*

#### Single $\lambda$

- Medição de absorção com um comprimento de onda.
- Nenhuma avaliação contínua.
- É possível a determinação da Transmissão de uma amostra.

#### Single $\lambda$ – continuous

- Medição de absorção repetida com um comprimento de onda.
- É possível a introdução de parâmetros para o controle de temperatura entre 20 e 42 °C (pré-configuração: 37 °C).
- Introdução de parâmetros para o tempo geral e de intervalo dos pontos de medição. É possível uma paragem antecipada durante a medição.
- Avaliação como cinética através de **Regressão linear**. É possível a alteração posterior da janela temporal para a avaliação.
- Os valores medidos são apresentados em um gráfico de tempo de absorção.
- Para avaliar os valores medidos posteriormente como cinética através de regressão linear, pressione a tecla de funções [Next >] e vá para o passo de método **process results**.

#### Multi $\lambda$

- Medições de absorção com um a seis comprimentos de onda.
- Nenhuma avaliação contínua.

### Scan

- Medição de um espectro de absorção de comprimento de onda através de uma faixa de comprimentos de onda definida.
- Indicação do comprimento de onda e absorção no espectro através de navegação com um cursor de comprimentos de onda.
- É possível a alteração do detalhe do espectro através de 3 variantes de zoom diferentes.
- É possível a detecção de pico.

## 6.2.2 Grupo de método *Routine*

Os métodos do grupo *Routine* estão pré-programados como métodos fixos. Depois da alteração de parâmetros de método nos métodos fixos pré-programados deve ser indicado um novo nome de método.

### Nucleic acids

- Determinação da concentração de ácidos nucleicos através de medição com 260 nm e avaliação através de fator.
- Estão pré-programados vários métodos de ácidos nucleicos, como dsDNA ou RNA. Os parâmetros diferem no fator.
- Método pré-programada para cubetas de microlitros: medição de DNA em volumes de amostras na faixa de microlitros com feixe de luz de 1 mm (com cubetas de microlitros, como Eppendorf  $\mu$ Cuvette G1.0 ou Hellma® TrayCell).
- São indicadas as seguintes informações adicionais da pureza do ácido nucleico medido e podem ser retiradas dos parâmetros de medição, se necessário:
  - Ratio A260/A280, Ratio A260/A230
  - Espectro de comprimentos de onda de extinção de ácidos nucleicos
  - absorção do comprimento de onda de fundo (pré-configurado: 320 nm; a extinção do ácido nucleico puro deverá ser próxima de zero)
- Correção parcial da opacidade através do parâmetro **Background** está pré-definida.
- É possível a conversão das concentrações em concentrações molares, assim como (após introdução do volume de amostra) em quantidades de ácido nucleico (Passo de método: **process results**).

### Proteins direct UV

- Determinação da concentração de proteínas através de medição com 280 nm e avaliação através de fator ou padrão.
- Métodos pré-programados para a produção direta das absorções como resultado (*Proteína A 280*), assim como avaliação através de coeficientes de absorção específicos de albumina (*Albumina A 280*).
- Método pré-programada para cubetas de microlitros: medição de proteínas em volumes de amostras na faixa de microlitros com feixe de luz de 1 mm (com cubetas de microlitros, como Eppendorf  $\mu$ Cuvette G1.0 ou Hellma® TrayCell).
- São indicadas as seguintes informações adicionais da pureza das proteínas medidas e podem ser retiradas dos parâmetros de medição, se necessário:
  - Espectro de comprimentos de onda de extinção da proteína
  - absorção do comprimento de onda de fundo (pré-configurado: 320 nm; a absorção da proteína pura deverá ser próxima de zero).
- Correção parcial da opacidade através do parâmetro **Background** está pré-definida.
- Na programação de métodos é importado o respetivo fator através da seleção da proteína em uma lista especificada. A definição dos fatores é feita em separado nas funções do grupo **Gen. method param.** Estão pré-programadas várias proteínas em **Gen. method param.** É possível adicionar mais.

## Métodos

Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

### Proteins (with reagent)

- Determinação de concentrações de proteínas através da medição de reações de cor e avaliação através de padrões ou fator (tipicamente: avaliação com curva de padrão).
- Os métodos *Bradford*, *Bradford micro*, *Lowry*, *Lowry micro*, *BCA* e *BCA micro* já estão pré-programados. Dependendo do fabricante do reagente poderá ser necessário alterar a "Curve fit" (tipo de curva de padrão).

### Dye labels

- Biomoléculas marcadas para corante: Determinação da concentração da biomolécula (ácido nucleico ou proteína) através de medição com 260 ou 280 nm, assim como do corante em um ciclo de medição.
- Avaliação com fator. Além da biomolécula também é possível medir em paralelo até dois corantes com comprimentos de onda diferentes.
- Avaliação adicional da taxa de utilização do corante (FOI). Seleção entre dois processos de cálculo FOI diferentes.
- Métodos já pré-programados: *ssDNA*, marcado com *Cy 3* ou *Cy 5*.
- É possível a correção da influência do espectro do corante para a exatidão da medição da biomolécula.
- É possível a correção parcial de turvação através do parâmetro **Background**.
- Informações adicionais sobre a pureza das substâncias medidas: relação A260/A280 e relação A260/A230 (valores de relação apenas para ácidos nucleicos), espectro de absorção de comprimento de onda.
- Na programação de métodos são importados vários parâmetros correspondentes, como comprimentos de onda e fatores de avaliação através da seleção da biomolécula e do corante em uma lista especificada. A definição desses parâmetros é feita em separado nas funções do grupo **Gen. method param**. Estão pré-programados vários ácidos nucleicos, proteínas e corantes em **Gen. method param..** É possível adicionar mais ácidos nucleicos, proteínas e corantes.
- Apenas para ácidos nucleicos marcados É possível a conversão das concentrações em concentrações molares, assim como (após introdução do volume de amostra) em quantidades de ácido nucleico e corantes (Passo de método: **process results**).

### Bacterial density

- Medição da turvação para determinação da densidade bacteriana.
- A medição com 600 nm já está pré-programada.
- Informações adicionais: Espectro de absorção de comprimento de onda.



A medição da densidade bacteriana a 600 nm não é uma medição absoluta. Existem diversos fatores que podem influenciar o resultado da medição. Você encontra informações detalhadas em nossa página da internet [www.eppendorf.com](http://www.eppendorf.com)

### 6.2.3 Grupo de métodos *Basic*

#### Factor, standard

- Medição com um comprimento de onda e avaliação através de fator e padrão.
- Estão pré-programados métodos para a avaliação através de fator e padrão.
- Indicação do espectro de comprimentos de onda de emissões
- É possível a correção parcial de turvação através do parâmetro **Background**.

#### Calibration curve

- Medição com um comprimento de onda e avaliação subsequente com uma série de 2 a 12 padrões.
- É possível selecionar vários processos de avaliação ("Curve fit") como regressão linear e regressão não linear.
- Indicação gráfica e em tabela dos resultados padrão.
- É possível a utilização da última análise padrão salva.
- Está pré-programado um método para a avaliação com curva de padrão.

#### Simple kinetics

- Medição de uma cinética com um comprimento de onda e avaliação subsequente com fator.
- São possíveis 3 processos de medição diferentes:
  - "linear regression": avaliação de uma série de pontos de medição registrada em intervalos.
  - "two point": cálculo de  $\Delta A/\text{min}$  de 2 pontos de medição em momentos definidos.
  - "endpoint": registro de um ponto de medição em um momento definido.
- É possível a introdução de parâmetros para o controle de temperatura entre 20 e 42 °C (pré-configuração: 37 °C).
- Nos processos de medição "linear regression" o curso do tempo de absorção é apresentado sob a forma de gráfico.
- Está pré-programado um método para a avaliação com regressão linear e pode ser alterado através da seleção de um outro processo de avaliação ("endpoint", "two.point").

### 6.2.4 Grupo de métodos *Advanced*

#### Dual wavelength

- Medição com dois comprimentos de onda e avaliação dos valores de absorção medidos através de duas fórmulas básicas (subtração, divisão)
- É possível definir variantes das fórmulas básicas.
- O resultado pode ser avaliado com um fator, com um padrão ou série de padrões.
- Estão pré-programados métodos para o cálculo através de subtração, assim como divisão e avaliação subsequente com fator.

#### Advanced kinetics

Além da descrição do método *Simple kinetics* (Grupo de métodos *Basic*) tem as seguintes possibilidades:

- Medição de uma cinética de valor em branco de reagente. O resultado do valor em branco é subtraído antes da avaliação de todos os resultados de amostras.
- Em alternativa à avaliação através de fator também é possível uma avaliação através de um padrão.

**Métodos**

Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

**6.3 Parâmetros de métodos**

Neste capítulo são explicados os parâmetros para a programação de métodos. Em alguns métodos a sequência dos parâmetros no visor do equipamento pode ser ligeiramente diferente em comparação com a sequência na tabela, para apresentar os parâmetros de forma clara no visor. A tabela representa a totalidade de todos os parâmetros disponíveis para os vários métodos. Para o respetivo método é necessária apenas uma reduzida quantidade de parâmetros, que é representada no visor.

<b>Parâmetro</b>	<b>Introdução</b>	<b>Explicação</b>
Cubeta	Seleção: 10   5   2   1   0,5   0,2   0,1 mm	Espessura óptica da camada da cubeta. Os valores de absorção são convertidos automaticamente pelo equipamento para a espessura de camada de 10 mm de uma cubeta padrão (aqui <i>Valores de absorção na pág. 105</i> ). Por esse motivo não é necessário alterar fatores como "50" para o cálculo de concentrações de dsDNA, se alterar o parâmetro <b>Cuvette</b> .
N.º de comprimentos de onda	Introdução de valores: Área: 2 a 6.	Apenas para o grupo de métodos <b>Multi λ</b> . Número de comprimentos de onda a medir.
Wavelength	Introdução de valores: Comprimento de onda em nm. Área: 200 a 830 nm.	Comprimento de onda de medição: Com base na extinção medida nesse comprimento de onda é calculada a concentração. Nos grupos de métodos <b>Multi λ</b> e <b>Dual wavelength</b> introduz mais de um comprimento de onda. Para alguns grupos de métodos (por ex. <b>Nucleic acids</b> e <b>Proteins direct UV</b> ) os comprimentos de onda estão pré-programados. Nos grupos de métodos <b>Dye labels</b> não introduz os comprimentos de onda individualmente no procedimento de método. Você importa-os automaticamente selecionando a biomolécula ou corante da função <b>General Method Parameters</b> .
Unit	Seleção: mg/mL   µg/mL   ng/ mL   pg/mL   µg/µL   mg/dL   µmol/mL   nmol/mL   pmol/mL   pmol/µL   U   U/mL   U/L   %   Abs   A/min Programabilidade livre adicional de outras unidades na função <b>General Method Parameters/Units</b> . Máx. 7 dígitos.	Unidade para o resultado da concentração. Nos métodos pré-programados do grupo <b>Routine</b> , a seleção está limitada a unidades razoáveis para estes métodos.
Formula type	Seleção: division   subtraction	Apenas para o grupo de métodos <b>Dual wavelength</b> . Tipo de fórmula para o cálculo da absorção nos dois comprimentos de onda antes da avaliação com fator ou padrão.



Parâmetro	Introdução	Explicação
Fórmula: <i>a</i>	Introdução de valores: Valor para <i>a</i> na fórmula de avaliação. Limite: máx. 5 dígitos incluindo o ponto decimal.	Apenas para o grupo de métodos <b>Dual wavelength</b> . Valor para <i>a</i> nas fórmulas: $[(a \cdot A1) / (b \cdot A2)] \cdot c + d$ e $[(a \cdot A1) - (b \cdot A2)] \cdot c + d$ .
Fórmula: <i>b</i>	Introdução de valores: Valor para <i>b</i> na fórmula de avaliação. Limite: máx. 5 dígitos incluindo o ponto decimal.	Apenas para o grupo de métodos <b>Dual wavelength</b> . Valor para <i>b</i> nas fórmulas: $[(a \cdot A1) / (b \cdot A2)] \cdot c + d$ e $[(a \cdot A1) - (b \cdot A2)] \cdot c + d$ .
Fórmula: <i>c</i>	Introdução de valores: Valor para <i>c</i> na fórmula de avaliação. Limite: máx. 5 dígitos incluindo o ponto decimal.	Apenas para o grupo de métodos <b>Dual wavelength</b> . Valor para <i>c</i> nas fórmulas: $[(a \cdot A1) / (b \cdot A2)] \cdot c + d$ e $[(a \cdot A1) - (b \cdot A2)] \cdot c + d$ .
Fórmula: <i>d</i>	Introdução de valores: Valor para <i>d</i> na fórmula de avaliação. Limite: máx. 5 dígitos incluindo o ponto decimal.	Apenas para o grupo de métodos <b>Dual wavelength</b> . Valor para <i>d</i> nas fórmulas: $[(a \cdot A1) / (b \cdot A2)] \cdot c + d$ e $[(a \cdot A1) - (b \cdot A2)] \cdot c + d$ .
Calculation	Seleção: Factor   Standard	Processo de avaliação para o cálculo da concentração da amostra a partir da absorção medida.
Factor	Introdução de valores: Fator. Limite: máx. 6 dígitos incluindo o ponto decimal.	Fator para a conversão dos valores de absorção na concentração. Nos seguintes grupos de métodos você também pode introduzir fatores negativos: <b>Simple kinetics, Advanced kinetics, Dual wavelength, Factor</b> . Nos grupos de métodos <b>Dye labels</b> não introduz os fatores individualmente no procedimento de método. Você importa-os automaticamente selecionando a biomolécula ou corante da função <b>General Method Parameters</b> .
Proteína	Seleção: Lista de tipos de proteínas, que se encontram na função <b>General Method Parameters/Proteins</b> .	Apenas para os grupos de métodos <b>Dye labels</b> e <b>Proteins direct UV</b> . Na seleção da proteína também é importado da função <b>General Method Parameters/Proteins</b> o parâmetro <b>Factor</b> correspondente aí programado.
Standards	Introdução de valores: Número de padrões. Área: 1 a 12.	Número das várias concentrações de padrões para a avaliação com padrões. Em alguns métodos a faixa para o número de padrões está limitada a uma faixa menor que 1 a 12.

**Métodos**

Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

<b>Parâmetro</b>	<b>Introdução</b>	<b>Explicação</b>
Replicates	Introdução de valores: Número de réplicas por padrão. Área: 1 a 3.	Número das medições repetidas para as várias concentrações de padrões.
Std. Conc.	Introdução de valores: Valores de concentrações dos padrões. Limite: máx. 6 dígitos incluindo o ponto decimal.	Dependendo do número de Standards, esse parâmetro é disponibilizado para todos os Standards (p. ex.,:Std. Conc. 1, Std. Conc. 2, ...).
Decimal places	Introdução de valores: Número de casas decimais para o resultado. Área: 0 a 3.	Número de casas decimais para o resultado de concentração calculado.
Dye 1	Seleção: Lista de tipos de corantes, que se encontram na função <b>General Method Parameters/Proteins</b> .	Apenas para o grupo de métodos <b>Dye labels</b> . Na seleção do corante, também serão importados os parâmetros correspondentes ao corante e programados na função <b>General Method Parameters/Dyes</b> : Fator, comprimento de onda, fatores de correção para a medição a 260 e 280 nm (consulte a descrição do seguinte parâmetro).
Correct A260 1	Seleção: ativar   desativar	Apenas para o grupo de métodos <b>Dye labels</b> . Correção da influência do espectro do corante sobre a absorção com o comprimento de onda da biomolécula (260 ou 280 nm). Os espectros de corantes têm parcialmente uma reduzida absorção com 260 e 280 nm. Estas absorções falseiam os cálculos para os ácidos nucleicos ou proteínas destes métodos. Para reduzir esse falseamento são utilizados fatores de correção, desde que sejam conhecidos para o respetivo corante. Se o parâmetro for ativado, o fator de correção da função <b>General Method Parameters/Dyes</b> é importado.
Correct A 280 1	Seleção: ativar   desativar	Apenas para o grupo de métodos <b>Dye labels</b> . Para uma melhor explicação consulte a descrição do parâmetro acima <b>Correct A 260 1</b> .
Dye 2 active	Seleção: ativar   desativar	Apenas para o grupo de métodos <b>Dye labels</b> . Possibilidade de medir também em paralelo um segundo corante. Utilização: Marcação de molécula biológica com dois corantes.
Dye 2	Seleção: Lista de tipos de corantes, que se encontram na função <b>General Method Parameters/Proteins</b> .	Apenas para grupo de métodos <b>Dye labels</b> na medição de 2 corantes. Seleção do segundo corante (cif. parâmetro <b>Dye 1</b> ).

<b>Parâmetro</b>	<b>Introdução</b>	<b>Explicação</b>
Correct A260 2	Seleção: ativar   desativar	Apenas para grupo de métodos <b>Dye labels</b> na medição de 2 corantes. Semelhante ao parâmetro <b>Correct A 260 1</b> .
Correct A 280 2	Seleção: ativar   desativar	Apenas para grupo de métodos <b>Dye labels</b> na medição de 2 corantes. Semelhante ao parâmetro <b>Correct A 280 1</b> .
Show scan	Seleção: ativar   desativar	Indicação de uma varredura (gráfico de absorção de comprimento de onda) adicionalmente ao resultado na medição de amostras.
Start $\lambda$	Introdução de valores: Comprimento de onda em nm. Área: 200 a 830 nm.	Comprimento de onda inicial para o registro da varredura.
Stop $\lambda$	Introdução de valores: Comprimento de onda em nm. Área: 200 a 830 nm. O valor deve ser maior que o valor para <b>Start <math>\lambda</math></b> .	Comprimento de onda final para o registro da varredura.
A260/A280	Seleção: ativar   desativar	Apenas para ácidos nucleicos. Indicação das relações A260/A280 adicionalmente ao resultado na medição de amostras.
A260/A230	Seleção: ativar   desativar	Apenas para ácidos nucleicos. Indicação das relações A260/A230 adicionalmente ao resultado na medição de amostras.
FOI	Seleção: none   dye/kb   pmole/ $\mu$ g	Apenas para o grupo de métodos <b>Dye labels</b> . Indicação da FOI adicionalmente ao resultado na medição de amostras. A FOI (Frequency of Incorporation) é uma medida para o número de moléculas cromóforas integrado no ácido nucleico por molécula de ácido nucleico. As unidades são "dye/kb" (moléculas de corante por 1000 bases) ou "pmole/ $\mu$ g" (pmol de corante por $\mu$ g de ácido nucleico). "none": nenhum cálculo FOI.
Background	Seleção: ativar   desativar	Antes do cálculo do resultado de uma amostra, a absorção de um comprimento de onda de fundo, na qual o analito a medir deve indicar absorção zero, é subtraída da absorção do comprimento de onda de medição. Utilização frequente: Correção parcial da opacidade na medição de ácidos nucleicos (comprimento de onda Background é: 320 nm ou 340 nm).
Wavelength	Comprimento de onda em nm. Área: 200 a 830 nm.	Comprimento de onda, no qual se pretende medir o fundo. O analito a medir em forma pura deve apresentar o valor de absorção zero.

**Métodos**Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

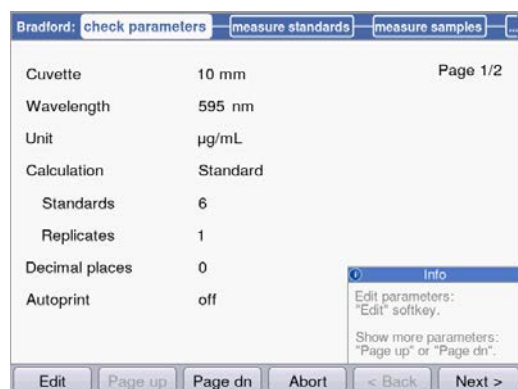
Parâmetro	Introdução	Explicação
Background for dyes	Seleção: ativar   desativar	Apenas para o grupo de métodos <b>Dye labels</b> . Aplicação da correção de fundo para a medição do corante (consulte o parâmetro <b>Background</b> ).
Wavelength	Comprimento de onda em nm. Área: 200 a 830 nm.	Apenas para o grupo de métodos <b>Dye labels</b> . Comprimento de onda, no qual se pretende medir o fundo do corante. O corante a medir em forma pura, não contaminada deve apresentar o valor de absorção zero com este comprimento de onda.
Temperature on	Seleção: ativar   desativar	Apenas para métodos cinéticos. Utilização do controle de temperatura de cubetas.
Temperature	Introdução de valores: Temperatura em °C. Área: 20 a 42 °C.	Apenas para métodos cinéticos. Introdução da temperatura para o controle de temperatura de cubetas, quando o parâmetro <b>Temperature</b> está configurado para "on". <b>Atenção! Danos e medições incorretas devido a água de condensação.</b> Em caso de umidade do ar muito elevada pode formar-se água de condensação a temperaturas significativamente menores do que à temperatura ambiente. A água de condensação pode provocar danos à óptica, assim como produzir resultados de medição incorretos.  ▶ Não regule a temperatura da cubeta continuamente de forma significativa abaixo da temperatura ambiente. Observe o ponto de condensação existente.
Measuring procedure	Seleção: lin.regr.   endpoint   two point	Apenas para métodos cinéticos. "linear regression": Medição em vários momentos, em intervalos de tempo fixos e em um determinado espaço de tempo. Avaliação através de regressão linear o gráfico de tempo de absorção dentro do tempo de medição. Resultado de extinção: $\Delta A/\text{min}$ . "endpoint": Medição de um ponto de medição depois de um determinado tempo. Resultado de extinção: A. "two point": Medição de 2 pontos de medição em momentos definidos. Avaliação: através de interpolação linear entre os pontos de medição no gráfico de tempo de extinção. Resultado de extinção: $\Delta A/\text{min}$ .

<b>Parâmetro</b>	<b>Introdução</b>	<b>Explicação</b>
Reagent blank	Seleção: ativar   desativar	Apenas para os métodos cinéticos do grupo de métodos <b>Advanced kinetics</b> na avaliação com fator. Medição de um valor em branco de reagente (RL). O RL é medido com o mesmo processo de medição de amostras. O resultado da absorção em A ou $\Delta A/\text{min}$ é subtraído do resultado de absorção da amostra, antes de ser calculada a concentração da amostra. Utilização: Correção dos resultados de amostras em cinética com derivação de reagente. O valor em branco do reagente contém o reagente, assim como água desmineralizada como amostra.
Delay	Introdução de valores: Tempo desde o início até ao primeiro ponto de medição. Área: 00:00 a 10:00 min:sec.	Apenas para métodos cinéticos. Tempo desde o início do procedimento de medição até ao registro do primeiro ponto de medição.
Measuring time	Introdução de valores: Tempo entre o primeiro e último ponto de medição. Área: 00:05 a 59:59 min:sec.	Apenas para métodos cinéticos e processos de medição "lin.regr." e "two point". Tempo desde o registro do primeiro até ao registro do último ponto de medição.
Total time	Introdução de valores: Tempo entre o primeiro e último ponto de medição. Área: 00:05 a 59:59 min:sec.	Apenas para o método cinético <b>Single <math>\lambda</math> – cont.</b> Tempo desde o registro do primeiro até ao registro do último ponto de medição.
Interval	Introdução de valores: Tempo entre dois pontos de medição. Área: 00:05 a 10:00 min:sec.	Apenas para métodos cinéticos e processos de medição "lin.regr.". Intervalos de tempo entre os pontos de medição.
Autoprint	Seleção: ativar   desativar	Impressão de um resultado de medição diretamente após a medição com uma impressora térmica. São impressos apenas os dados de resultado essenciais. Para saída de dados detalhados é possível compilar e imprimir os pacotes de dados desejados no final da série de medição no passo de método <b>print &amp; export</b> .
Transmissão	Seleção: ativar   desativar	Se for selecionado o parâmetro <b>Calculate Transmission</b> , a transmissão é indicada (em %) da amostra.

## Métodos

Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

### 6.4 Procedimento do método



O "Assistente" no canto superior do visor acompanha você através do procedimento do método. O passo do método ativo é realçado.

Um procedimento de método abrange no máximo 5 passos. O passo ativo é realçado visualmente. Após o último passo **print & export** de uma série de medição é oferecido como passo seguinte o início de uma nova série de medição. Essa começa com a medição de amostras.

Passo do método	Explicação
<b>check parameters</b>	Verificar parâmetros do método. Alteração se necessário.
<b>measure standards</b>	Apenas em métodos com avaliação padrão: Medir e avaliar padrões. Em alternativa é possível utilizar a última avaliação padrão salva.
<b>measure samples</b>	Medir amostras
<b>process results</b>	Apenas em alguns métodos: reprocessar resultados, por ex. zoom de gráficos de varreduras.
<b>print &amp; export</b>	Compilar dados de dados para impressão e exportação de dados.

Com as teclas de funções [Next >] e [< Back] navega entre os passos do método. Com [Abort] e [Finish] pode cancelar ou terminar o procedimento de medição. Após a primeira medição de amostra, o nome desta tecla de funções muda de [Abort] para [Finish].

### 6.4.1 check parameters

#### Tecla de funções

- [Page dn] e [Page up]: mudar entre as páginas de parâmetro 1 a 3.
- [Edit]: mudar para o modo de edição de parâmetros.

#### Modo de edição do parâmetro:

Os parâmetros alterados são marcados com uma estrela vermelha, enquanto a alteração não é armazenada.

#### Tecla de funções

- [Save] e [Save as]: Salvar alterações. Em [Save as] tem de atribuir um nome ao método. Este é sempre o caso quando você altera os métodos pré-programados pela Eppendorf do grupo **Routine**.
- [Cancel]: sair do modo de edição sem salvar as alterações.

Salvando o método com um novo nome:

Você pode salvar o método na mesma pasta, na qual acessou o método, ou salvar no grupo de métodos **Favorites** em uma pasta de seleção livre.

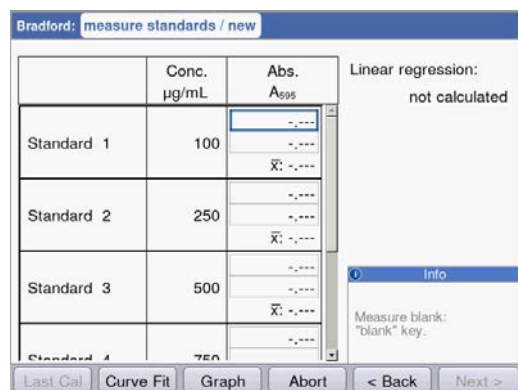
O nome (máximo 20 caracteres) pode ser introduzido através do teclado virtual (teclas de funções [Keyboard]) ou através do teclado (aqui *Introduzindo texto na pág. 25*).

Depois de salvar volta ao visor **check parameters**.

## Métodos

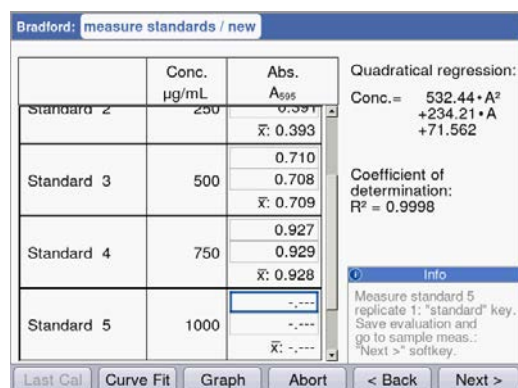
Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

### 6.4.2 measure standards



#### Tecla de funções

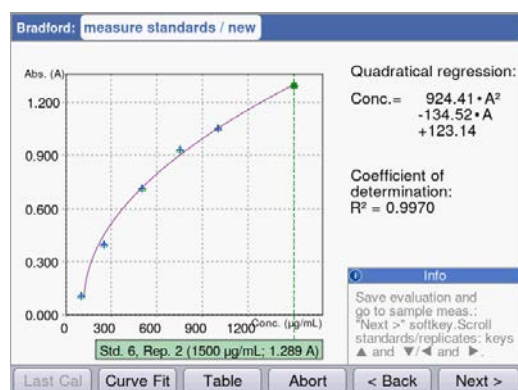
- [Last call]: acessar a última medição de padrão salva para este método, para a utilizar para medições de amostras.
- [Curve fit]: selecionar o processo para a avaliação de padrões. É possível alterar o processo posteriormente, enquanto o resultado não é armazenado. Encontra indicações sobre a seleção de processos de avaliação no capítulo Processos de avaliação (aqui *Avaliação com curva/linha de padrões na pág. 108*).
- [Graph]: mudar para a indicação em forma de gráfico dos resultados de padrões.



O primeiro padrão a medir está marcado no visor. Após o valor em branco (tecla **blank**) meça todos os padrões em sequência (tecla **standard**). Se medir mais de uma réplica por padrão é calculada e indicada automaticamente a média para cada padrão.

Com as teclas de cursor  $\uparrow$  e  $\downarrow$  também pode selecionar determinados padrões para medição. Desta forma também é possível a nova medição de padrões individuais.

Assim que existir o número mínimo de resultados para a avaliação com o processo selecionado (Curve fit), o resultado da avaliação é apresentado na parte direita do visor. Agora é possível salvar antecipadamente a avaliação e mudar para a medição de amostras através da tecla [Next >].



Vista de gráficos da avaliação de padrões.

Com as teclas de cursor  $\uparrow$  e  $\downarrow$  navegue entre os padrões, para indicar os resultados. Em caso de várias réplicas por padrão é possível mudar entre os resultados das réplicas com  $\leftarrow$  e  $\rightarrow$ . A partir da vista de gráficos também é possível selecionar e medir ou medir de novo padrões individuais.

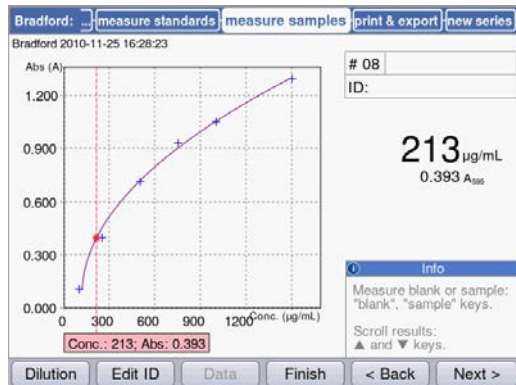
#### Tecla de funções

- [Table]: mudar para a indicação em forma de tabela dos resultados de padrões.
- [Next >]: salvar a avaliação de padrões e mudar para a medição de amostras.



### 6.4.3 measure samples

Com a tecla **sample** mede as amostras em sequência. Os resultados de valores em branco permanecem armazenados para uma série de medição, porém, uma nova medição do valor em branco é possível a qualquer momento. Com as teclas ▲ e ▼ pode navegar entre os resultados de amostras já obtidos na série de medição.



Indicação de resultados:

- O resultado da concentração (6 dígitos com separador flutuante) é realçado claramente.
- Com gráfico: resultado no lado direito do visor.
- Sem gráfico: resultado no lado esquerdo do visor.
- Além do resultado, o valor de absorção subjacente é indicado em tamanho de letra mais pequeno.

#### Outros dados

- Canto superior direito; 1.ª linha:  
Número de amostras: é contado continuamente e reposto a "1" em cada nova série de medição.  
Diluição de amostra (se introduzida)
- Canto superior direito; 2.ª linha:  
Identificação de amostras (**ID**) (se introduzida)
- Canto superior esquerdo:  
Nome do arquivo, com o qual os dados são exportados como arquivo Excel no passo de método **print and export** (aqui na pág. 65).

#### Tecla de funções

- [Dilution]: introduzir a diluição de amostras.
- [Edit ID]: Introduzindo a identificação de amostras
- [Data]: indicar dados adicionais de resultados (não está disponível em todos os métodos).
- [Finish]: terminar série de medição e voltar à seleção de métodos.

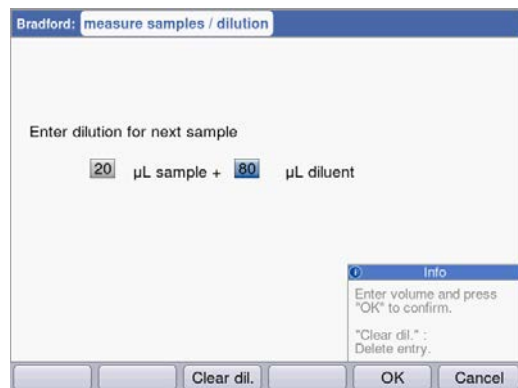


Os valores de absorção indicados correspondem sempre aos valores medidos diretamente. Fator de diluição ou fator de cubeta, assim como absorções de fundo são incluídos apenas para o cálculo subsequente do resultado (aqui *Valores de absorção na pág. 105*).

## Métodos

Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

### Introduzindo a diluição



A tecla de funções [Dilution] está ativa depois de medido o valor em branco (tecla **blank**).

1. Pressione a tecla de funções [Dilution].
2. Introduza os volumes para a amostra (máximo 3 dígitos) e para o tampão de diluição (máximo 4 dígitos).

Os resultados subsequentes de amostras são multiplicados pelo equipamento pelo fator de diluição calculado.

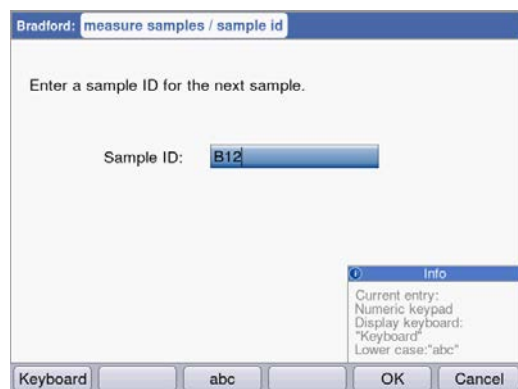
### Tecla de funções

- [Clear dil.]: apagar os valores da diluição de amostras.
- [OK]: confirmar a diluição de amostras e voltar à medição de amostras.
- [Cancel]: cancelar a introdução e voltar à medição de amostras.

A diluição é utilizada para os resultados subsequentes de amostras, até ser alterada através de uma nova introdução.

### Introduzindo a identificação de amostras

É utilizada a identificação para o resultado subsequente da amostra. Na introdução de uma identificação é indicada a última identificação introduzida, para ser possível introduzir rapidamente identificações estruturadas contínuas. A atribuição duplicada da mesma identificação dentro de uma série de medição não é possível.



1. Pressione a tecla de funções [Edit ID].
2. Introduza a identificação da amostra (máximo 12 dígitos).

Alternativas à introdução de texto:

- Teclado: pressionado repetidamente a tecla são percorridas as possibilidades de introdução dessa tecla.
- Mostrar teclado com tecla de funções [Keyboard]: Selecionar caractere com as teclas de cursor e confirmar com **enter**.

### Tecla de funções

- [Keyboard]: mostrar teclado.
- [abc]: mudar entre maiúsculas e minúsculas na introdução através do teclado.
- [OK]: confirmar a introdução da identificação e voltar à medição de amostras.
- [Cancel]: cancelar a introdução e voltar à medição de amostras.

Imagem de resultados com diluição e identificação

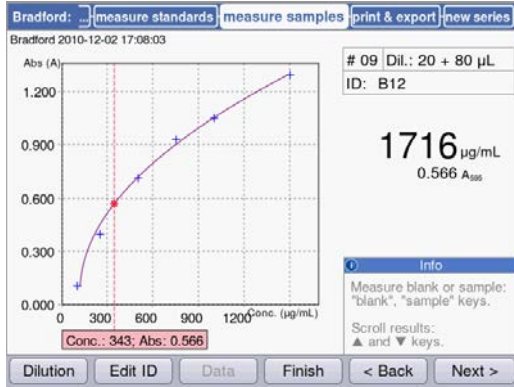


Imagem de resultados com diluição e identificação da amostra.

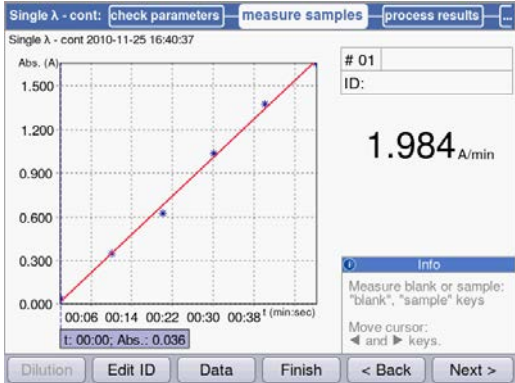
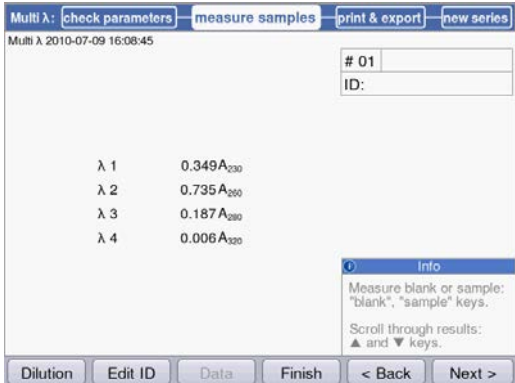
6.4.4 measure samples: Indicações de resultados

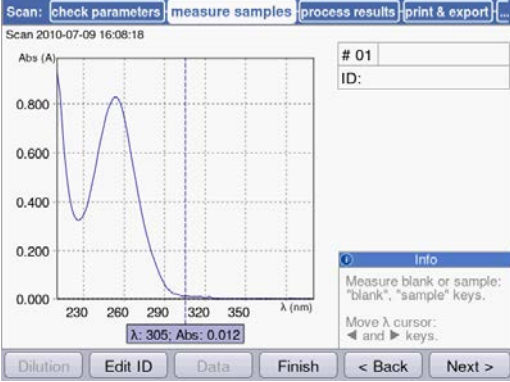

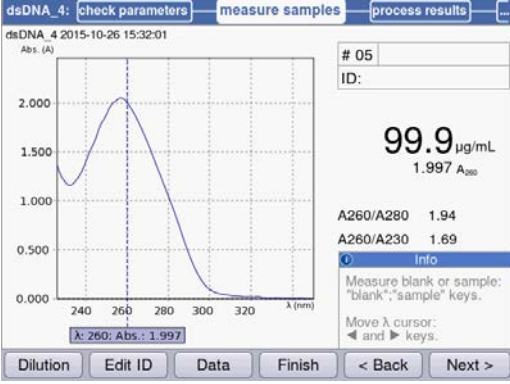
Nesta seção obtém uma apresentação de indicações típicas de resultados para todos os grupos de métodos, assim como uma vista geral sobre todos os dados de resultados acessíveis através da tecla de funções [Data].

Grupo de métodos	Indicação de resultados	Explicação
<b>Grupo principal Absorbance</b>		
Single λ	<p>The screenshot shows the Single λ software interface. It displays the following information: '# 01', 'ID:', and the calculated absorbance '4.390 A<sub>340</sub>' with a path length of '0.439 A<sub>340</sub> 1 mm'. Below the main display, there is an 'Info' box with instructions: 'Measure blank or sample: "blank", "sample" keys.' and 'Scroll through results: ▲ and ▼ keys.'. At the bottom, there are navigation buttons: Dilution, Edit ID, Data, Finish, &lt; Back, and Next &gt;.</p>	<p>Indicação de resultados:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Absorção no comprimento de onda de medição</li> <li>• Apenas na diluição ou cubeta diferente de 10 mm indicação adicional do valor de absorção antes da conversão.</li> </ul>

## Métodos

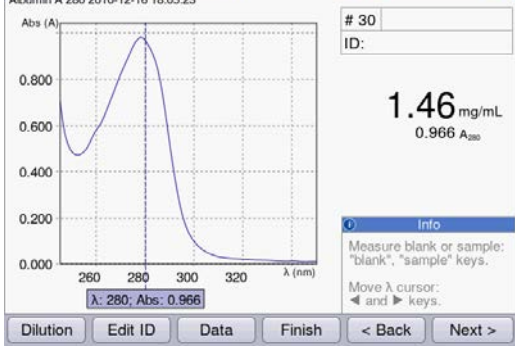


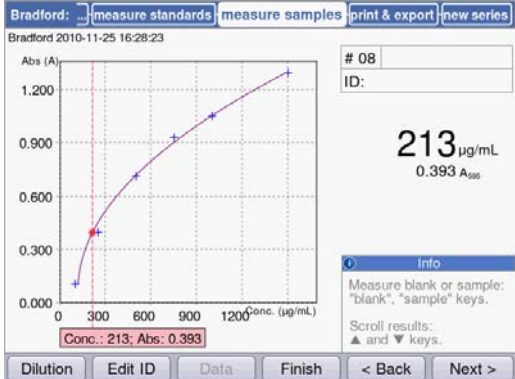
Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

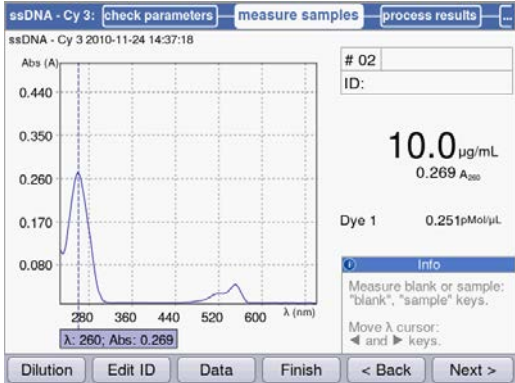
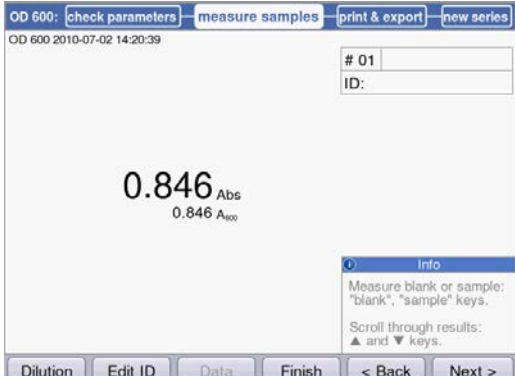
Grupo de métodos	Indicação de resultados	Explicação
<p><b>Single <math>\lambda</math> – contínuo</b></p>		<p>Antes da medição:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Passo de método <b>check parameters</b>: Indicação da termostatização. Quando é atingida a temperatura configurada nos parâmetros e a indicação mudar de <b>Tempering</b> para <b>Ready</b> pode mudar a medição.</li> </ul> <p>Durante a medição:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pode cancelar a medição antecipadamente com a tecla de funções [Stop].</li> </ul> <p>Indicação de resultados:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Gráfico com a indicação do tempo de absorção e linha de regressão assinalada.</li> <li>• Valor calculado para "A/min" a partir da regressão linear.</li> </ul> <p>Dados adicionais (Tecla de funções [Data]):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pares de valores de tempo de absorção para o primeiro e último ponto de medição.</li> <li>• Parâmetros de qualidade para a regressão linear</li> <li>• Navegue entre os pontos de medição no gráfico com ◀ e ▶.</li> <li>• Se necessário altere a janela temporal para a avaliação com regressão linear no passo de método <b>process results</b>.</li> </ul>
<p><b>Multi <math>\lambda</math></b></p>		<p>Indicação de resultados:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Absorções nos comprimentos de onda de medição</li> </ul> <p>Dados adicionais (Tecla de funções [Data]):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Apenas na diluição ou cubeta diferente de 10 mm Valores de absorção antes da conversão.</li> </ul>

Grupo de métodos	Indicação de resultados	Explicação
Scan		<p>Indicação de resultados:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Scan (gráfico com indicação da absorção de comprimento de onda)</li> <li>• Navegue entre os pontos de medição no gráfico com ◀ e ▶.</li> </ul>
Transmissão		<p>Indicação de resultados:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Transmissão da amostra em [%]</li> <li>• Os resultados de cubetas com espessura de camada inferior a 10 mm serão assinalados.</li> </ul>
<b>Grupo principal Routine</b>		
Nucleic acids		<p>Indicação de resultados:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Resultado da concentração com absorção no comprimento de onda de medição</li> <li>• Pode ser desativado nos parâmetros: Relação A260/A280</li> <li>• Pode ser desativado nos parâmetros: Relação A260/A230.</li> <li>• Pode ser desativado nos parâmetros: Scan.</li> </ul> <p>Navegue entre os pontos de medição no gráfico, que podem ser utilizados para o cálculo do resultado, com ◀ e ▶.</p> <p>Dados adicionais (tecla de funções [Data]).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Valor de absorção para 280 nm.</li> <li>• Valor de absorção para 230 nm.</li> <li>• Valor de absorção para comprimento de onda de fundo.</li> </ul>

## Métodos

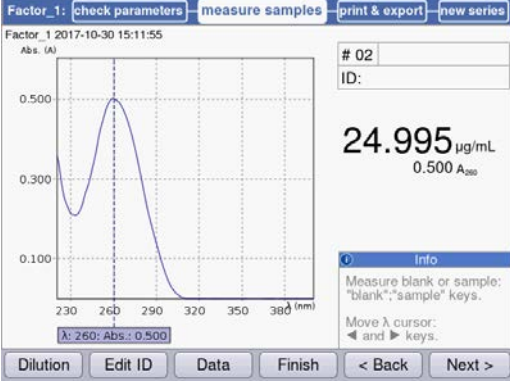
Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

Grupo de métodos	Indicação de resultados	Explicação
<p><b>Proteins direct UV</b></p>		<p>Indicação de resultados:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Resultado da concentração com absorção no comprimento de onda de medição</li> <li>• Pode ser desativado nos parâmetros: Scan.</li> </ul> <p>Navegue entre os pontos de medição no gráfico, que podem ser utilizados para o cálculo do resultado, com  e .</p> <p>Dados adicionais (tecla de funções [Data]).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Valor de absorção para 260 nm.</li> <li>• Valor de absorção para comprimento de onda de fundo.</li> </ul>
<p><b>Proteins (with reagent)</b></p>		<p>Indicação de resultados:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Resultado da concentração com absorção no comprimento de onda de medição.</li> <li>• Na avaliação com uma série padrão: Gráfico da avaliação de padrões com resultado de amostra assinalado.</li> </ul>

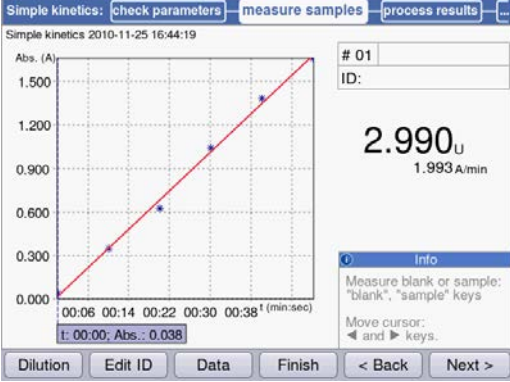
Grupo de métodos	Indicação de resultados	Explicação
Dye labels		<p>Indicação de resultados:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Resultados de concentrações com absorção no comprimento de onda de medição da biomolécula.</li> <li>• Se ativado nos parâmetros: Scan. Navegue entre os pontos de medição no gráfico com ◀ e ▶.</li> </ul> <p>Dados adicionais (tecla de funções [Data]). Desde que os parâmetros correspondentes tenham sido ativados:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Relação A260/A280 e relação A260/A230.</li> <li>• Valores de absorção para 280 nm e 230 nm, assim como para o comprimento de onda de medição do corante.</li> <li>• Valor FOI.</li> <li>• Valores de absorção para os comprimentos de onda de fundo.</li> </ul> <p>Na medição de proteínas marcadas com corante não são indicadas relações nem FOI.</p>
Bacterial density		<p>Indicação de resultados:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Resultado calculado com absorção no comprimento de onda de medição.</li> <li>• Se ativado nos parâmetros: Scan. Navegue entre os pontos de medição no gráfico com ◀ e ▶.</li> </ul>

## Métodos

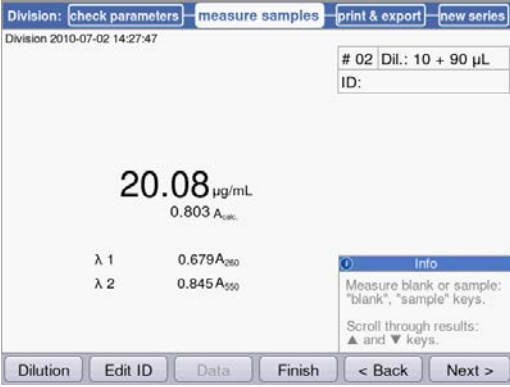
Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

Grupo de métodos	Indicação de resultados	Explicação
<b>Grupo principal Basic</b>		
Factor, standard		<p>Indicação de resultados:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Resultado da concentração com absorção no comprimento de onda de medição.</li> <li>• Se ativado nos parâmetros: Scan. Navegue entre os pontos de medição no gráfico com ◀ e ▶.</li> <li>• Através da tecla [Data] são indicados os valores de extinção para os comprimentos de onda Background.</li> </ul>
Calibration curve	Semelhante a <i>Proteins (with reagent)</i> (ver acima)	<p>Indicação de resultados:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Resultado da concentração com absorção no comprimento de onda de medição.</li> <li>• Gráfico da avaliação de padrões com resultado de amostra assinalado.</li> </ul>



Grupo de métodos	Indicação de resultados	Explicação
Simple kinetics		<p>Antes da medição:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Passo de método <b>check parameters</b>: Indicação da termostatização. Quando é atingida a temperatura configurada nos parâmetros e a indicação mudar de <b>Tempering</b> para <b>Ready</b> pode mudar a medição.</li> </ul> <p>Indicação de resultados:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Resultado da concentração com absorção ou A/min no comprimento de onda de medição.</li> <li>• Apenas em processos de medição "linear regression": Gráfico com a indicação do tempo de absorção e linha de regressão assinalada. Navegue entre os pontos de medição no gráfico com ◀ e ▶.</li> </ul> <p>Dados adicionais (tecla de funções [Data]).</p> <p>Depende do processo de medição:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pares de valores de tempo de absorção para o primeiro e último ponto de medição (processo "endpoint" apenas um ponto de medição).</li> <li>• Parâmetros de qualidade para regressão linear (não se aplica a cinéticas com um declive inferior a 0,050 E/min).</li> </ul>

**Métodos**Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

Grupo de métodos	Indicação de resultados	Explicação
<b>Grupo principal <i>Advanced</i></b>		
<b>Dual wavelength</b>		<p>Indicação de resultados:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• O resultado da concentração: é calculado a partir de <math>A_{calc.}</math> com fator ou avaliação de padrões.</li> <li>• <math>A_{calc.}</math>: é calculado com a fórmula definida nos parâmetros resultante das absorções medidas em ambos os comprimentos de onda.</li> <li>• Valores de absorção, medidos em ambos os comprimentos de onda.</li> </ul> <p>Dados adicionais (tecla de funções [Data]). Desde que os parâmetros correspondentes tenham sido ativados:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Valor de absorção para comprimento de onda de fundo.</li> </ul>
<b>Advanced kinetics</b>	Semelhante a <i>Simple kinetics</i> (ver acima).	<p>Adicionalmente aos dados, como no grupo de métodos <b>Simple kinetics</b>: Dados adicionais (tecla de funções [Data]). Desde que o parâmetro correspondente esteja ativado:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Absorção ou A/min para o reagente Blank.</li> </ul>

### 6.4.5 process results

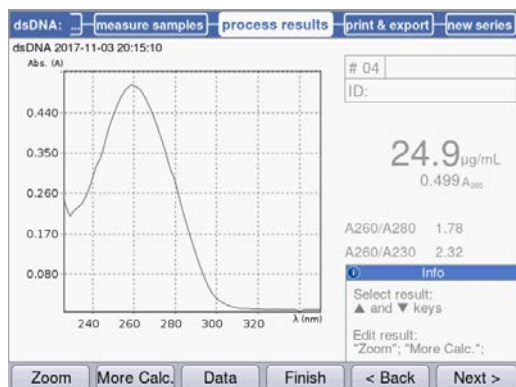
No procedimento do método, após a medição de amostras, se seguem dois passos opcionais: **process results** e **print & export**.

No passo **process results** é possível reprocessar os resultados de alguns métodos. Exemplo: alteração do detalhe de um espectro de uma varredura.

Como na indicação dos resultados é possível navegar com as teclas de cursor **▲** e **▼** entre os resultados de amostras da série de medição e selecionar resultados específicos para reprocessar.

Tab. 6-3: Opções: Visão geral

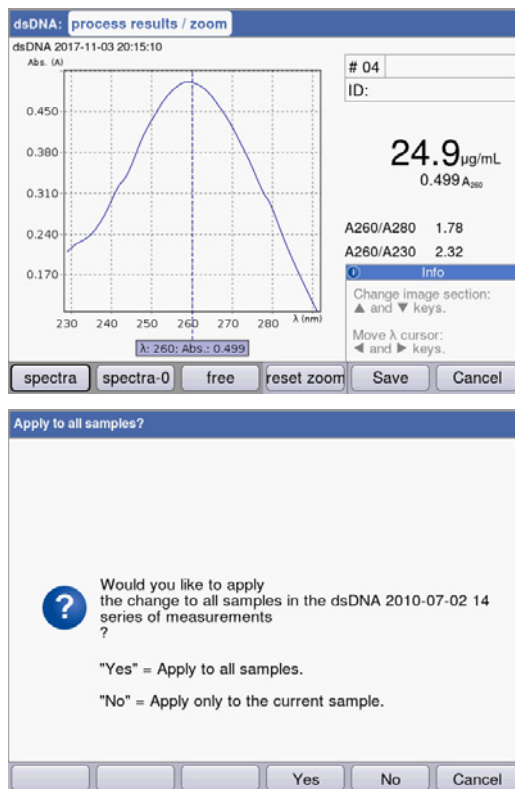
Opção	Explicação	Disponível no método
Zoom	Alterar os limites de eixos nos gráficos de absorção de comprimento de onda, para limitar a apresentação a detalhes ampliados do gráfico.	Basicamente todos os métodos para os quais o parâmetro <b>Scan</b> é oferecido e tiver sido ativado. <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Multi <math>\lambda</math></b></li> <li>• <b>Scan</b></li> <li>• <b>Nucleic acids</b></li> <li>• <b>Proteins direct UV</b></li> <li>• <b>Dye labels</b></li> </ul>
More calculations	Converter resultados de concentrações em concentrações molares, assim como (após introdução do volume) em quantidades totais.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Nucleic acids</b></li> <li>• <b>Dye labels</b> (com ácidos nucleicos como biomolécula)</li> </ul>
Peak detection	Detectar picos nos espectros de absorção de comprimento de onda.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Scan</b></li> </ul>
Linear regression	Alterar a janela temporal para a avaliação de uma cinética através de regressão linear.	Basicamente todos os métodos cinéticos, nos quais foi utilizado o processo de medição "Linear regression". <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Single <math>\lambda</math> – continuous</b></li> <li>• <b>Simple kinetics</b></li> <li>• <b>Advanced kinetics</b></li> </ul>



As opções para o reprocessamento são oferecidas nas duas teclas de funções esquerdas. Neste exemplo: [Zoom] e [More Calculations].

## Métodos

Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)



Após a realização de alterações é possível sair do modo atual com as duas teclas de funções direitas:

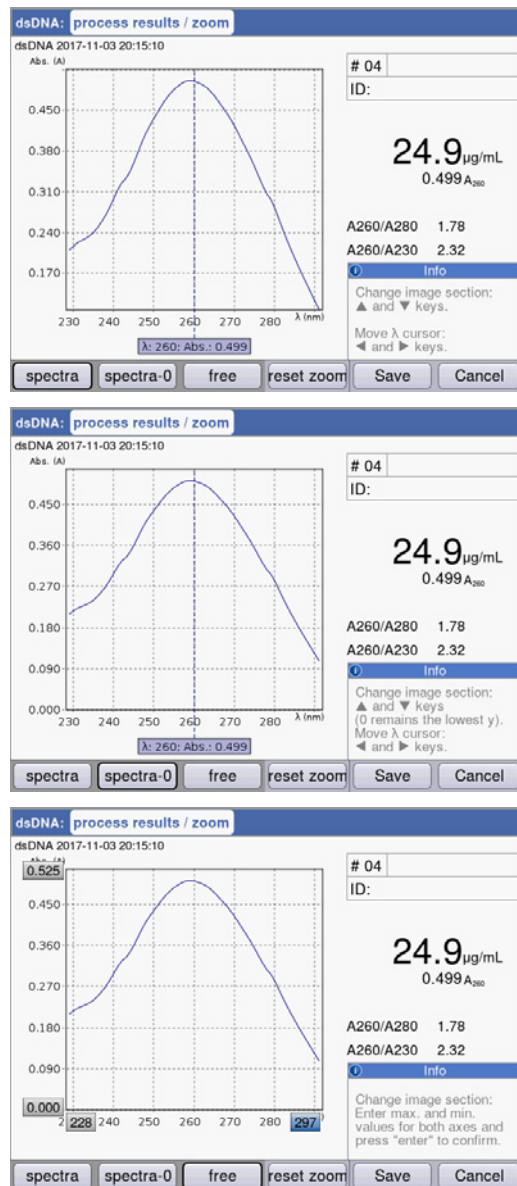
- [Save]: salvar a alteração e voltar ao passo de método **process results**.
- [Cancel]: cancelar e voltar ao passo de método **process results**.

Depois de salvar as alterações é possível aplicá-las a todas as amostras da série de medição com [Yes].

## 6.4.6 process results: Opções

### Zoom

Pressione a tecla de funções [Zoom] e selecione uma das seguintes variantes.



Variante [spectra]:

- Teclas de cursor e : Mover o cursor Comprimento de onda. Este determina o ponto central do zoom através do eixo X.
- Teclas de cursor e : Ampliar e reduzir o detalhe apresentado do eixo X em incrementos de acordo com o processo SpectraZoom. O detalhe apresentado do eixo Y é adaptado automaticamente em cada passo de modo que o máximo e o mínimo dos dados a representar utilizem de forma ótima o espaço do detalhe.

Variante [spectra-0]:

Corresponde à variante [spectra] com a exceção: O limite inferior do detalhe apresentado do eixo Y corresponde sempre a "0 A".

Variante [free]:

Os limites de intervalo para os dois eixos podem ser introduzidos livremente. Navegação entre os campos de introdução com as teclas de cursor (, , , ).

Nas 3 variantes volta à apresentação inicial do espectro com a tecla de funções [reset zoom].

## Métodos

Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

### More calculations

Pressione a tecla de funções [More calc.].

#### Grupo de métodos **Nucleic acids**:

- Após a introdução da massa molar (em alternativa em bases/pares de bases ou em kDa): converter o resultado da concentração em concentração molar.
- Após a introdução do volume de amostra: calcular a quantidade total na amostra.

#### Grupo de método **Dye labels**:

##### Ácido nucleico:

- Após a introdução da massa molar (em alternativa em bases/pares de bases ou em kDa): converter o resultado da concentração em concentração molar.
- Após a introdução do volume de amostra: calcular a quantidade total na amostra.

##### Corante:

- Após a introdução do volume da amostra: calcular a quantidade total na amostra.



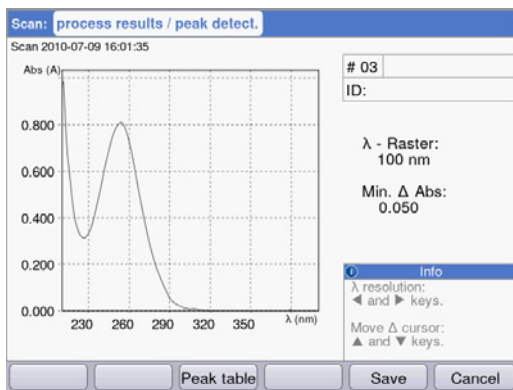
- Para **dsDNA** é pressuposto um ácido nucleico bicatenário para o cálculo da concentração molar. Para os métodos **ssDNA**, **RNA** e **Oligo** é pressuposto um ácido nucleico monocatenário.
- Para métodos que foram reprogramados no grupo principal **Routine**, grupo de métodos **Nucleic acids** através de <New Method>, são pressupostos sempre ácidos nucleicos bicatenários para o cálculo da concentração molar.

## Peak detection

Pressione a tecla de funções [Peaks]. Para a detecção de picos é possível variar dois critérios:

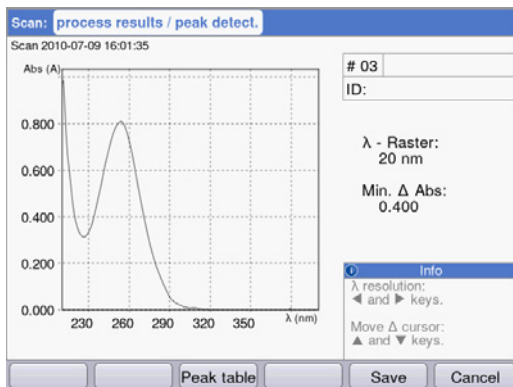
- **Grelha  $\lambda$ :** grelha de avaliação na escala de comprimentos de onda para a detecção de picos (por ex. 10 nm).  
 Exemplo 10 nm: é avaliado o detalhe do espectro de -5 nm a +5 nm com relação ao pico a detectar.
- **Min.  $\Delta$  Abs:** diferença mínima entre o pico a detectar e a absorção mais baixa na grelha de avaliação. Simultaneamente nenhum valor de absorção na grelha pode ser superior ao valor do pico (por ex.: 0.5).

## Exemplos:



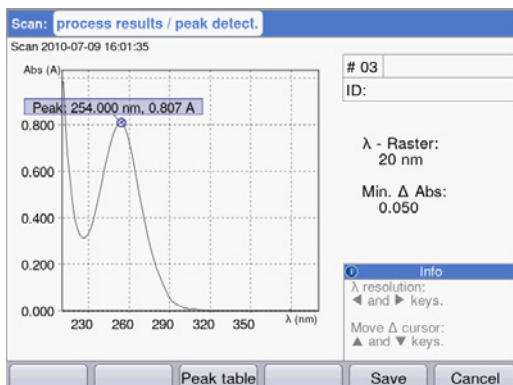
Grelha  $\lambda$ : 100 nm, mín.  $\Delta$  Abs: 0.050:

O pico não é detectado, porque a grelha  $\lambda$  é demasiado grande: as absorções no canto esquerdo da grelha são maiores do que a absorção do pico.



Grelha  $\lambda$ : 20 nm, mín.  $\Delta$  Abs: 0.200:

O pico não é detectado, porque o valor especificado para **Min.  $\Delta$  Abs** ser demasiado grande. A diferença da absorção do pico e a absorção mais baixa na grelha é inferior a 0,2 A.



Grelha  $\lambda$ : 20 nm, mín.  $\Delta$  Abs: 0.050:

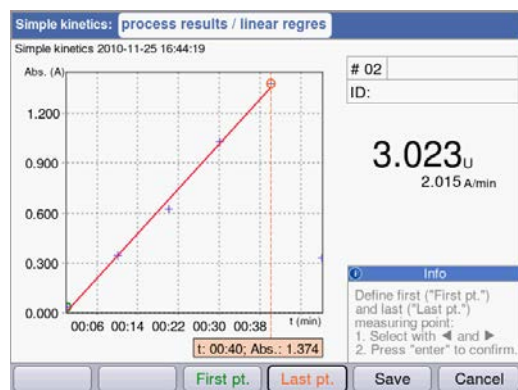
O pico é detectado.

## Métodos

Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

### Linear regression

Nos processos cinéticos, que são avaliados através do processo de medição "Regressão linear", pode definir posteriormente os momentos de início e de fim para a avaliação da regressão no passo de método **process results**.



### Selecionando pontos de medição

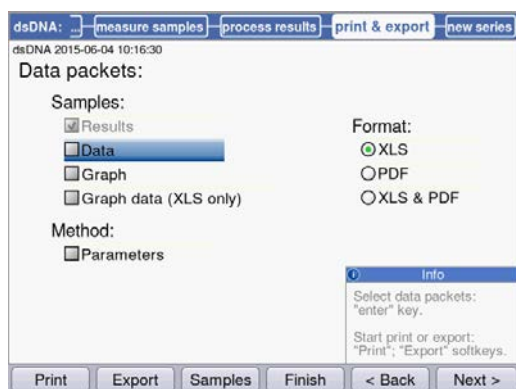
- Tecla de funções [First pt.]: defina o primeiro ponto de medição para a avaliação da regressão. Selecione o ponto de medição com ◀ e ▶. Confirme com **enter**.
- Tecla de funções [Last pt.]: defina o último ponto de medição para a avaliação da regressão. Selecione o ponto de medição com ◀ e ▶. Confirme com **enter**.
- Em paralelo com a alteração dos momentos, o resultado é recalculado respetivamente. Para tal é também recalculado o valor em branco do reagente na nova janela temporal definida.



## 6.4.7 print & export

Na último passo de método opcional é possível compilar os pacotes de dados de todas as amostras ou de amostras selecionadas de uma série de medição:

- para impressão na impressora
- para a exportação em pendrive USB
- para a exortação através do cabo USB diretamente para um PC
- para a exportação através de e-mail



### Selecionar pacotes de dados

- Navegue com as teclas de cursor e confirme com **enter**.

### Selecionar formato

- XLS: exportar todas as tabelas Excel.
- PDF: exportar como arquivo PDF ou imprimir.

### Tecla de funções

- [Print]: iniciar a impressão.
- [Export]: iniciar a exportação.
- [Sample]: selecionar resultados de amostras individuais.

### Selecionar pacotes de dados

Results	Dados de resultados principais; não são selecionáveis, porque são sempre transferidos.
Data	Dados de resultados adicionais, são indicados nos visores de resultados com a tecla de funções [Data] durante a medição.
Graph	Espectro de absorção de comprimento de onda. (Apenas em métodos cinéticos com processos de medição "Regressão linear": de tempo de absorção.)
Graph data	Os dados básicos numéricos do gráfico. "export only": apenas para exportação, não disponível para impressão.
Parameters	Parâmetros de métodos
Standards/Results	Dados de resultados da avaliação de padrões.
Standards/Graph	(Apenas nas avaliações de padrões com vários padrões:) gráfico de concentração da absorção.

Dependendo do método e da configuração dos parâmetros são oferecidos apenas os respectivos pacotes de dados disponíveis.

## Métodos

Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

### Selecionar resultados de amostras individuais



### Selecionar amostras

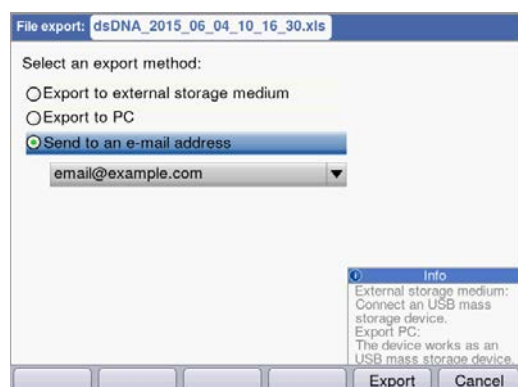
- Pressione a tecla de funções [Samples] para acessar a seleção de amostras.
- Navegue com as teclas de cursor e confirme com **enter**.

### Tecla de funções

- [Select all]: selecionar todas as amostras
- [De-Sel. all]: repor a seleção.

### Iniciando a exportação

Os dados são transmitidos como arquivo Excel (xls) ou PDF. Os arquivos Excel são legíveis com as versões de Excel a partir de Excel 97. Para cada um dos pacotes de dados selecionados é criada uma planilha em Excel. O nome do arquivo é composto por o nome do método, hora e data da série de medição.



### Selecionando a variante de exportação

- Navegue com as teclas de cursor e confirme com **enter**.
- Export to external storage medium: salvar os dados em um pen drive USB. Esta variante não está disponível se não estiver conectado um pen drive USB.
- Export to PC: Salvar dados em um PC.
- Export via email: enviar os dados para um endereço de e-mail.

### Exportação em pendrive USB

1. Conecte um pendrive USB, com formatação FAT-32 à porta USB **4** (aqui *Vista geral de produtos na pág. 17*).
2. Inicie com [Export] a "Exportação para um dispositivo de armazenamento externo".

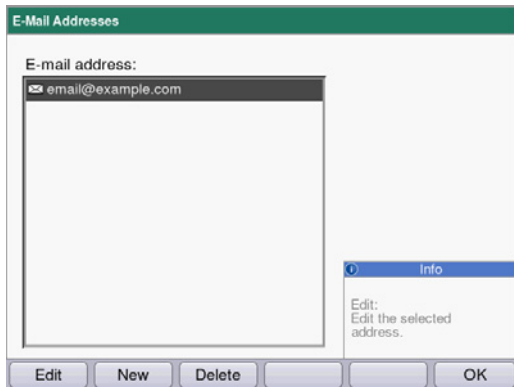
### Exportação para PC

Requisito para o sistema operacional do PC; Windows XP, SP2 ou versões posteriores.

1. Conecte o equipamento à porta USB do computador através do cabo USB **8** (aqui *Vista geral de produtos na pág. 17*).
2. Em caso de exportação repetida verifique que os dados exportados previamente estão armazenados no disco rígido do computador, porque esses são substituídos pela nova exportação.
3. Inicie com [Export] a "Exportação para o PC".
4. O pacote de dados exportado é indicado no computador como dispositivo de armazenamento removível com o nome "eppendorf". Abra o arquivo nessa unidade e salve-o no disco rígido.

### Exportação para um endereço de e-mail

1. Selecione um endereço de e-mail a partir da lista ou selecione "Edit", para criar um novo endereço de e-mail.
2. Inicie com [Export] o envio para um endereço de e-mail".



### Editar endereço de e-mail

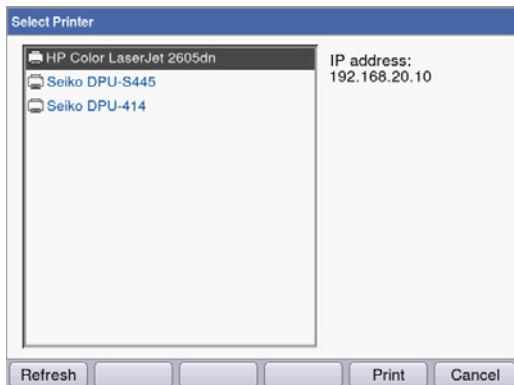
- Selecione na lista suspensa "Edit" e confirme com **enter**.  
Abre uma janela na qual é possível editar os endereços de e-mail.
- [Edit]: Editar endereço de e-mail.
- [New]: Criar novo endereço de e-mail.
- [Delete]: Apagar endereço de e-mail.

### Iniciando a impressão

Os dados podem ser impressos através da impressora na rede ou através de uma impressora USB conectada.



Quando o equipamento está ligado a uma rede são detectados e indicados automaticamente na rede todas as impressoras compatíveis. Se não existir uma conexão à rede apenas é possível selecionar uma impressora USB conectada.



1. Selecione uma impressora.
2. Inicie a impressão dos dados com [Print].

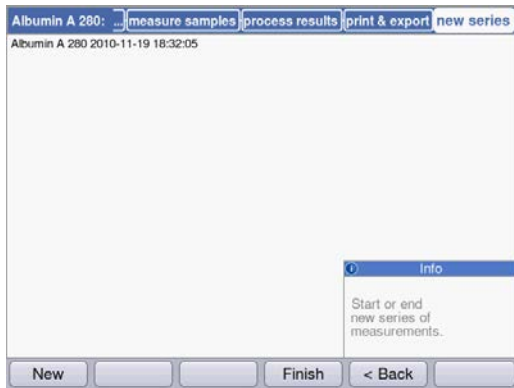
## Métodos

Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

### 6.4.8 Terminando série de medição

Em seguida ao último passo do método **print & export** é possível iniciar uma série de medição nova com o método selecionado ou selecionar um novo método.

#### Terminando série de medição e iniciando nova série de medição



- Tecla de funções [Next >]: acessar o passo do método **new series**
- Tecla de funções [New]: acessar o passo do método **measure samples** e iniciar uma nova série de medição.

#### Terminando série de medição e selecionando um novo método

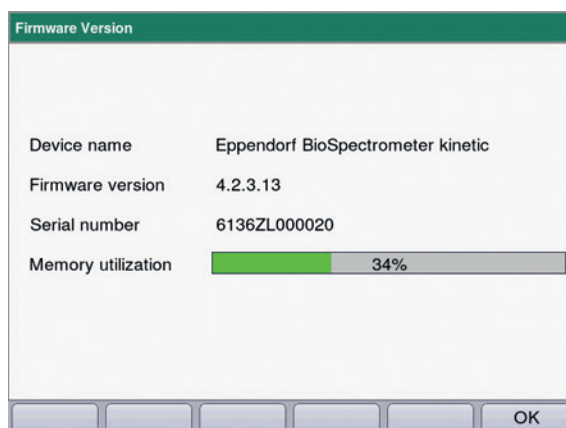
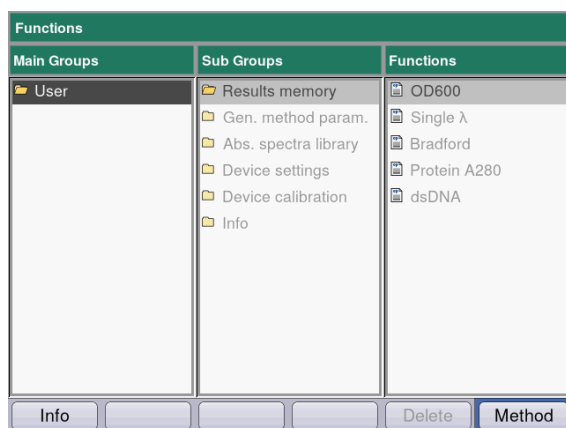
- Tecla de funções [Finish]: terminar série de medição e acessar a seleção de métodos.

## 7 Funções

### 7.1 Funções do grupo principal *User*

Com a tecla **function** ou a tecla de funções [Function] acessa um menu com funções para configurações do equipamento ou acessar resultados armazenados.

As funções estão estruturadas em 3 colunas de forma semelhante à seleção de métodos. Você tem acesso às funções do grupo principal *User*. Como na seleção de métodos você navega com as teclas de cursor, para selecionar inicialmente o subgrupo desejado e, em seguida, selecionar a função desejada na coluna direita. Com **enter** acessa a função.



Tecla de funções [Info]:

- Versão do firmware
- Número de série do BioSpectrometer kinetic
- Espaço de memória atual

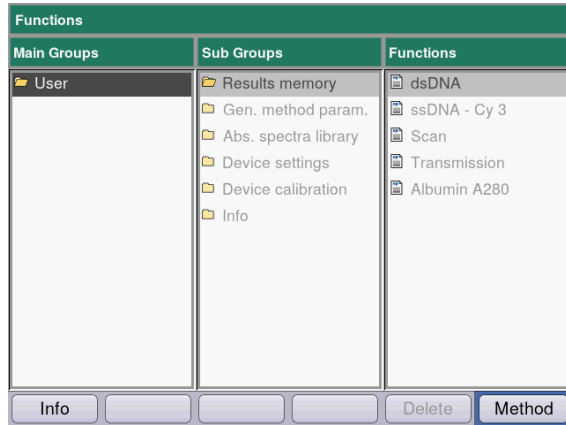
**Funções**

Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

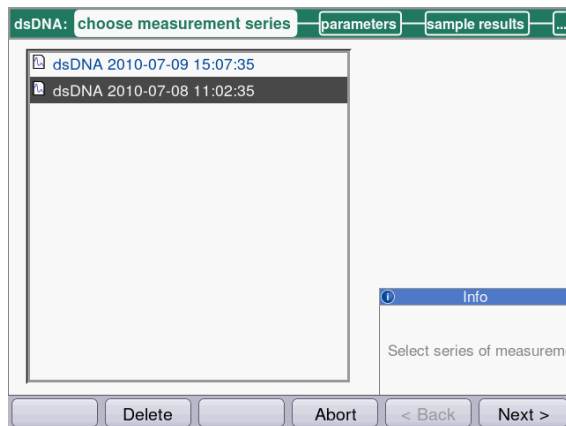
Tab. 7-1: Vista geral das funções

<b>Subgrupo</b>	<b>Explicação</b>
<b>Results memory</b>	<p>Apresentar os resultados armazenados. Os resultados podem ser acessados de acordo com os métodos e sequências e podem ser imprimidos, exportados ou descartados. É possível descartar medições individuais, todas as medições de um método ou todos os resultados da memória.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Para descartar o método e todas as medições correspondentes, pressione a tecla <b>Delete</b>.</li> <li>▶ Confirme com <b>enter</b>.</li> </ul>
<b>General method parameters</b>	<p>Parâmetros abrangentes utilizados para vários métodos estão armazenados centralmente na área <b>Functions</b>. Os parâmetros de fábrica não podem ser descartados. Os novos parâmetros podem ser alterados. No passo de método <b>Check parameters</b> é possível selecionar parâmetros abrangentes através de caixas de seleção.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Proteins, Nucleic acids, Dyes</b> contêm parâmetros utilizados para os métodos dos grupos <b>Dye labels</b> e <b>Proteins direct UV</b>.</li> <li>• <b>Units</b>: unidades para resultados de concentrações utilizadas para vários métodos.</li> </ul>
<b>Absorbance spectra library</b>	<p>Espectros de absorção de comprimento de onda de substâncias importantes, por ex. DNA. Os espectros se destinam a informação e podem ser utilizados como comparação com o espectro de um resultado de amostra.</p>
<b>Device settings</b>	Configurações editáveis do equipamento, por ex. idioma.
<b>Device calibration</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Possibilidade de verificação do espectrofotômetro. Para tal é necessário um conjunto de filtros da Eppendorf.</li> <li>• Possibilidade de verificação do termomódulo.</li> </ul>
<b>Info</b>	Licenças Open Source.

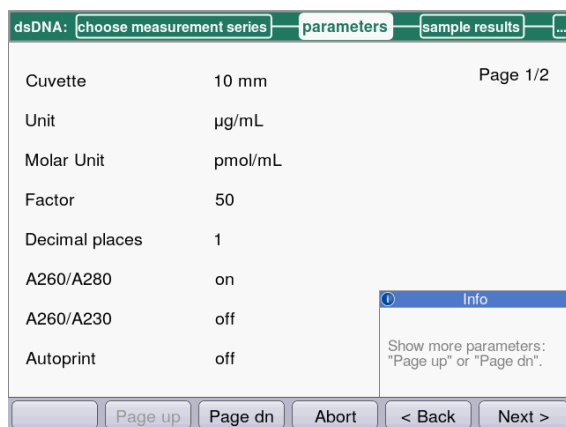
### 7.1.1 Results memory



- ▶ Selecione na coluna direita o método, cujos resultados armazenados deseja acessar.
- ▶ Para descartar o método e todas as medições correspondentes, pressione a tecla **Delete**.
- ▶ Confirme com **enter**.



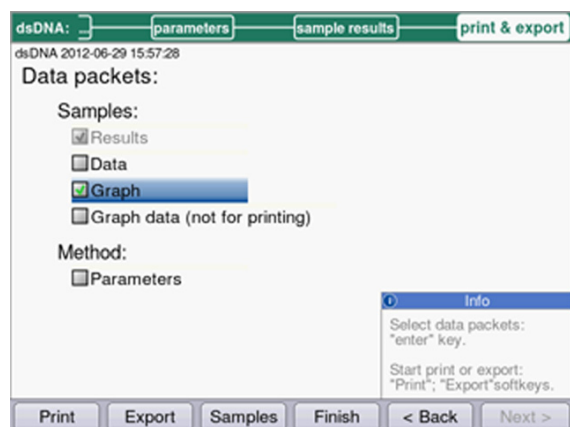
- ▶ Selecione a série de medição desejada com as teclas de cursor.
- ▶ Para descartar o método e todas as medições correspondentes, pressione a tecla **Delete**.
- ▶ Confirme com **enter**.



Como no procedimento de métodos também aqui é possível alternar entre as indicações de parâmetros, padrões, resultados de amostras e pacotes de dados para impressão e exportação. A atribuição das teclas de funções corresponde à atribuição no procedimento de métodos.

## Funções

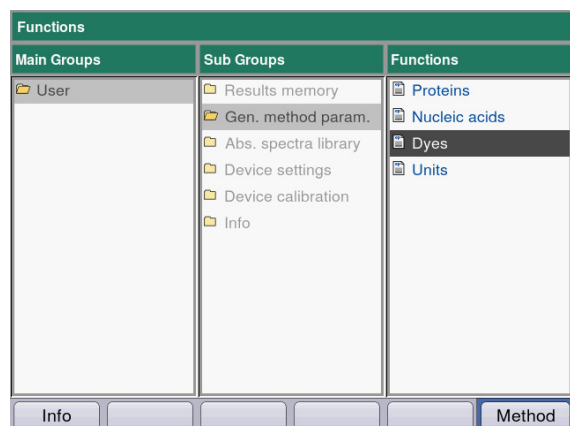
Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)



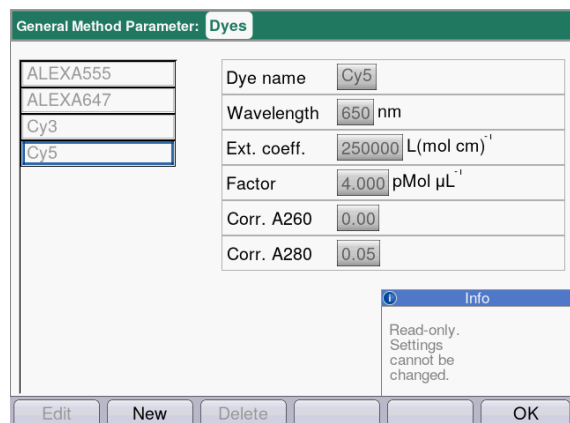
- ▶ Selecione os pacotes de dados se desejar imprimir ou exportar os resultados.

O procedimento para a impressão e a exportação, assim como o significado das teclas de funções corresponde ao passo do método **print & export**.

### 7.1.2 General method parameters



- ▶ Selecione na coluna direita o grupo de parâmetros, para o qual deseja editar parâmetros.
- ▶ Confirme com **enter**.



Neste exemplo estão resumidos grupos de parâmetros para vários Dyes (componentes de corantes para métodos Dye) e arquivados respetivamente com um nome. Com este nome é possível importar o grupo de parâmetros desejado para o programa de métodos na edição de um método Dye.

Os Dyes originais estão protegidos contra escrita e não podem ser editados ou descartados.

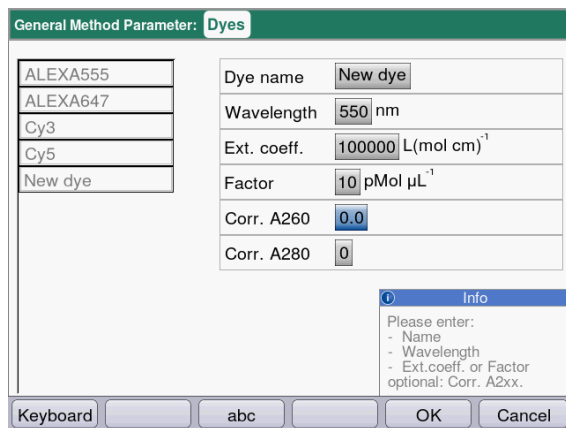
Visor:

- esquerda: Nome do Dye. Selecione com ▲ e ▼.
- direita: parâmetros correspondentes

#### Tecla de funções

- [Edit]: editar o grupo de parâmetros selecionado.
- [New]: criar novo grupo de parâmetros.
- [Delete]: eliminar grupo de parâmetros selecionado.
- [OK]: voltar à seleção de funções.



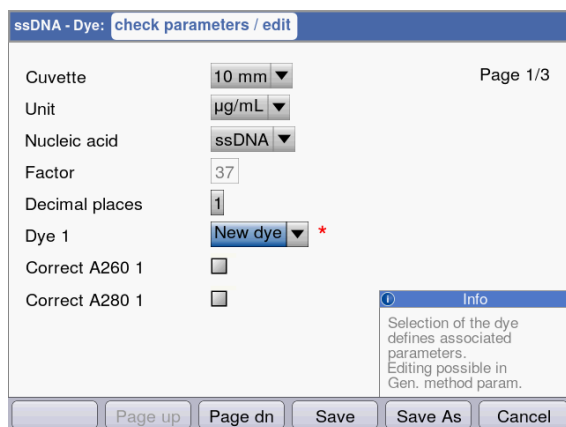


- ▶ Para editar um grupo de parâmetros, selecione o parâmetro a editar com ▲ e ▼.
- ▶ Confirme com **enter**.

### Tecla de funções

- [OK]: salvar a introdução e voltar à seleção do grupo de parâmetros.
- [Cancel]: voltar à seleção do grupo de parâmetros sem alteração.

Na programação de um método dos grupos de métodos **Dye labels** ou **Proteins direct UV** pode acessar os registros em **General Method Parameter**:



Selecione o nome do Dye, para importar o respetivo grupo de parâmetros para o programa de métodos. Através da seleção "edit" no parâmetro "Nucleic acid" é possível acessar diretamente a função **General Method Parameter** e visualizar e editar os parâmetros.

Tab. 7-2: Parâmetros em General Method Parameter

Parâmetro	Explicação
<b>Proteins</b>	Estes parâmetros são carregados nos parâmetros de métodos na seleção de uma proteína na programação de um método do grupo <b>Dye labels</b> , assim como <b>Proteins direct UV</b> . Os parâmetros originais programados estão protegidos contra escrita e não podem ser editados ou descartados.
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Protein name</li> <li>• Factor</li> <li>• A<sub>0,1%</sub></li> <li>• Ext.coeff.</li> <li>• Molecular mass</li> </ul>	Junto ao nome e comprimento de onda é possível introduzir os seguintes dados para a definição do fator de cálculo da concentração da absorção: Fator <b>ou</b> A <sub>0,1%</sub> <b>ou</b> Coeficiente de absorção e massa molar.

**Funções**

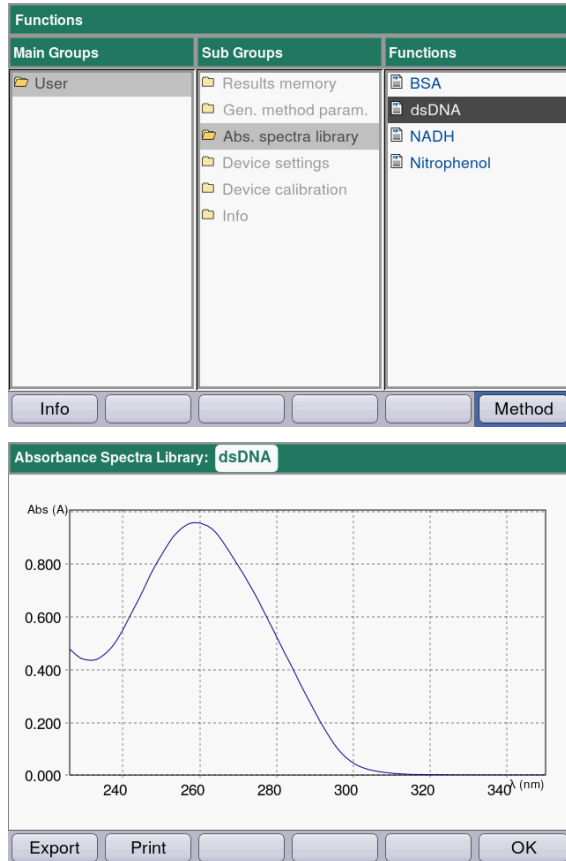
Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

Parâmetro	Explicação
<b>Nucleic acids</b>	Estes parâmetros são carregados nos parâmetros de métodos na seleção de um ácido nucleico na programação de um método do grupo <b>Dye labels</b> . Os parâmetros originais programados estão protegidos contra escrita e não podem ser editados ou descartados.
<ul style="list-style-type: none"> <li>• NA name</li> <li>• Factor</li> <li>• Double-stranded</li> </ul>	O fator é utilizado para o cálculo da concentração da absorção. O parâmetro Double-stranded tem influência sobre o cálculo da concentração molar de ácido nucleico (aqui <i>Conversão em concentrações molares e quantidades de ácidos nucleicos na pág. 110</i> )
<b>Dyes</b>	Estes parâmetros são carregados nos parâmetros de métodos na seleção de um corante (Dye) na programação de um método do grupo <b>Dye labels</b> . Os parâmetros originais programados estão protegidos contra escrita e não podem ser editados ou descartados.
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Dye name</li> <li>• Wavelength</li> <li>• Ext.coeff.</li> <li>• Factor</li> <li>• Corr. A260</li> <li>• Corr. A280</li> </ul>	Junto ao nome é possível introduzir os seguintes dados para a definição do fator do cálculo da concentração da absorção: Fator <b>ou</b> Coeficiente de absorção. Os fatores de correção para a absorção a 260 ou 280 nm são utilizados quando a função de correção está ativada nos parâmetros de métodos. Descrito em maior pormenor no capítulo relativo à avaliação (aqui <i>Correção A<sub>260</sub> e correção A<sub>280</sub> na pág. 109</i> ).
<b>Units</b>	Na programação dos parâmetros de métodos é possível selecionar uma unidade entre todas as unidades disponíveis. As unidades utilizadas em métodos pré-programados estão assinalados em cinzento e não podem ser descartados.
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Unit</li> </ul>	Introduzida uma unidade para o resultado da concentração ainda não programada.



- Características para proteínas, que não são programadas na fábrica, podem ser determinadas no banco de dados expasy: <http://www.expasy.org/tools/protparam.html>.
- Encontra também uma tabela com valores  $A_{1\%}$  para muitas proteínas em: C.N.Pace et al., Protein Science (1995), 4: 2411–2423 (Tabela 5). Os valores  $A_{1\%}$  têm de ser multiplicados por 0,1, para obter os valores  $A_{0,1\%}$  necessários.

### 7.1.3 Absorbance spectra library

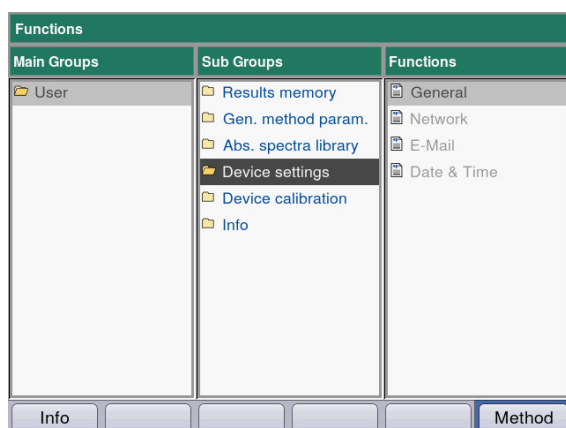


Na coluna direita seleciona o espectro que pretende abrir e confirma com **enter**.

#### Tecla de funções

- [Export] e [Print]: exportar ou imprimir para um computador a partir de um pendrive USB ou cabo USB (aqui *print & export na pág. 65*).
- [OK]: voltar à seleção de funções.

### 7.1.4 Device settings



As seguintes configurações podem ser adaptadas:

#### Device Settings

- General
- Network
- E-Mail
- Date and Time

## Funções

Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

General Device Settings	
Language	English
Device name	BioSpectrometer kinetic
Power save mode	10 Min
Self test interval	Weekly
last self test	2016-02-08 11:28:14
	Spectrometer unit PASSED
	Temperature unit PASSED

ABC Save Cancel

### General Device Settings

- Selecionar língua: Alemão, Inglês, Francês, Espanhol, Italiano, Japonês\*).
- Nome do equipamento
- Configurar o Intervalo de tempo para a ativação do modo de economia de energia.
- Configurar a frequência do autoteste automático depois de ligar o equipamento.
- São indicadas informações sobre o último autoteste.

\*) Se alterar a língua, p. ex., para Japonês, será alterado o tipo da letra. Pode acontecer que partes do texto não são indicados corretamente.

- ▶ Desligar o instrumento e voltar a ligá-lo. Depois de reiniciar, as línguas serão representadas corretamente.

### Tecla de funções

- [Save]: Salvar alterações e voltar à seleção de funções.
- [Cancel]: voltar à seleção do grupo de parâmetros sem alteração.

## Network Settings

Pergunte a seu administrador de rede quais são as configurações necessárias.

- Selecionar se as configurações IP devem ser aplicadas automaticamente através de DHCP. As configurações IP também podem ser introduzidas manualmente.
  - Endereço IP
  - Máscara de subrede
  - Gateway standard
- Selecionar se as configurações DNS devem ser aplicadas automaticamente através de DHCP (apenas disponível se as configurações IP forem adquiridas automaticamente por DHCP). As seguintes configurações DNS podem ser introduzidas manualmente:
  - Servidor DNS principal
  - Servidor DNS secundário

## Tecla de funções

- [MAC Info]: Informações sobre configurações de rede.
- [Save]: Salvar alterações e voltar à seleção de funções.
- [Cancel]: voltar à seleção do grupo de parâmetros sem alteração.

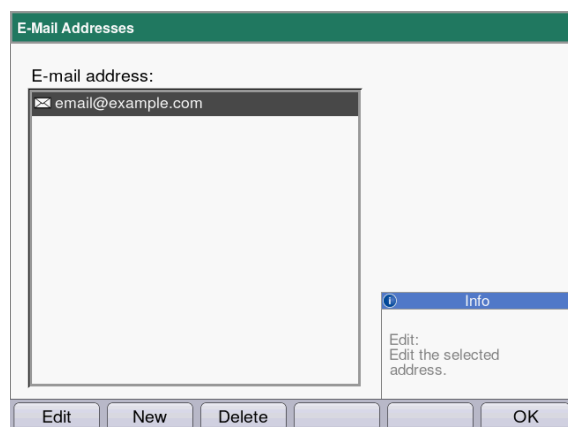
## Email Settings

Pergunte a seu administrador de rede quais são as configurações necessárias.

- Servidor SMTP: Introduzir o servidor de e-mail.
- Introduzir a porta.
- Remetente: Introduzir o nome do equipamento.
- Usar a autenticação SMTP: Se for necessária uma autenticação é necessário introduzir um nome de usuário e uma senha.
- Endereço de e-mail do destinatário: Lista com endereços de e-mail.

## Funções

Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)



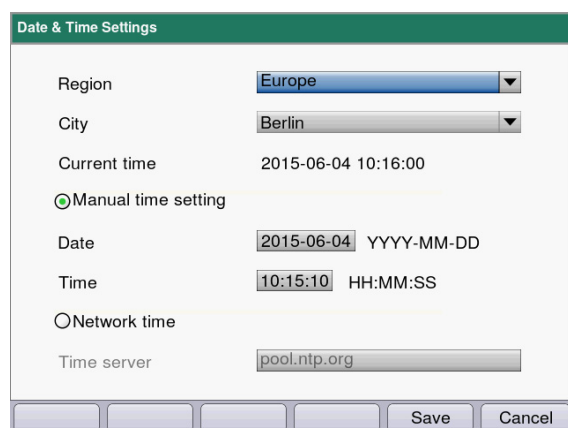
### Editar endereço de e-mail

- Selecione na lista suspensa "Edit" e confirme com **enter**.

Abre uma janela na qual é possível editar os endereços de e-mail.

### Tecla de funções

- [Edit]: Editar endereço de e-mail.
- [New]: Criar novo endereço de e-mail.
- [Delete]: Apagar endereço de e-mail.



### Date and Time Settings

- Selecionar a região.
  - Selecionar a cidade.
  - Indicação da hora atual
  - Configuração manual da hora: Introduzir a data e hora.
  - Hora da rede
- Servidor de hora: Indicar o servidor de hora desejado.

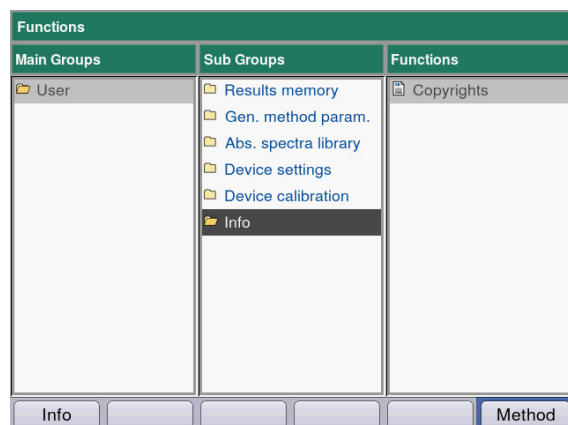
### Tecla de funções

- [Save]: Salvar alterações e voltar à seleção de funções.
- [Cancel]: voltar à seleção do grupo de parâmetros sem alteração.

## 7.1.5 Device calibration

A calibração do equipamento está descrita em separado (aqui *Verificando o equipamento na pág. 81*).

## 7.1.6 Info



No item do menu **Copyright** encontra informações sobre a licença do software Open Source.

## 8 Manutenção

### 8.1 Limpeza

---



#### **PERIGO! Choque elétrico devido a penetração de líquido.**

- ▶ Desligue o equipamento e desconecte o plugue antes de iniciar a limpeza ou desinfecção.
- ▶ Não deixe penetrar qualquer líquido no interior da caixa.
- ▶ Não use spray para limpar/desinfetar a carcaça.
- ▶ Apenas volte a ligar o equipamento se esse estiver completamente seco no interior e exterior.



#### **AVISO! Corrosão devido a produtos de limpeza e desinfecção agressivos.**

- ▶ Não utilize detergentes corrosivos, nem solventes agressivos ou polidores abrasivos.
  - ▶ Não incubar os acessórios durante um longo período de tempo em detergentes de limpeza ou desinfecção agressivos.
- 

1. Limpe as superfícies com um pano umedecido com um produto de limpeza suave.

#### **Limpendo o compartimento da cubeta**

2. Limpe o compartimento da cubeta apenas com uma zaragatoa, que não largue fibras, embebida em etanol ou isopropanol. Evite que o líquido penetre no compartimento da cubeta. Se for necessário utilizar água para a remoção da contaminação, limpe no final com uma zaragatoa embebida em etanol ou isopropanol, para acelerar a secagem do compartimento da cubeta.

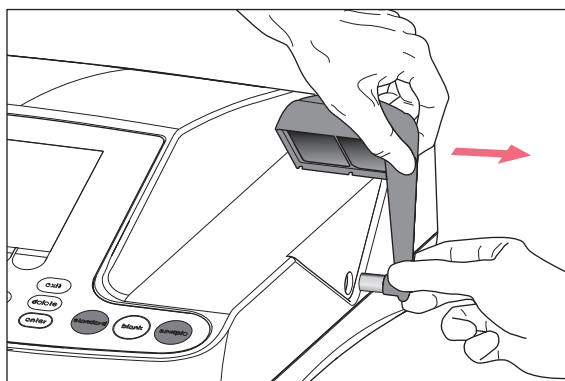
### 8.1.1 Limpando o compartimento da cubeta

Se não pretender limpar apenas a superfície diretamente acessível da cobertura do compartimento da cubeta é possível desmontar a cobertura.



- ▶ Não impregne a cobertura do compartimento da cubeta em produto de limpeza.
- ▶ Limpe a cobertura do compartimento da cubeta como descrito.

1. Levante a cobertura do compartimento da cubeta com uma mão.
2. Com a outra mão agarre a cobertura à altura do pino de retenção e puxe a cobertura para a direita até o pino de retenção sair completamente.



- Puxe a cobertura em um ângulo de 90 graus para a direita.

3. Limpe a cobertura com um pano ou uma zaragatoa, que não largue fibras, umedecida com um produto de limpeza suave.
4. Empurre o pino de retenção novamente para dentro da caixa até ao encosto  
O pino de retenção desapareceu completamente dentro da caixa.



Em caso de não utilização do fotômetro feche o compartimento da cubeta com a cobertura de compartimento de cubeta azul, para o proteger contra poeira e outras contaminações.



## 8.2 Desinfecção/descontaminação



### PERIGO! Choque elétrico devido a penetração de líquido.

- ▶ Desligue o equipamento e desconecte o plugue antes de iniciar a limpeza ou desinfecção.
- ▶ Não deixe penetrar qualquer líquido no interior da caixa.
- ▶ Não use spray para limpar/desinfetar a carcaça.
- ▶ Apenas volte a ligar o equipamento se esse estiver completamente seco no interior e exterior.

1. Limpe o equipamento antes da desinfecção com um detergente suave (aqui *Limpeza na pág. 79*).
2. Selecione um método de desinfecção que atenda às diretivas e regulamentos legais relativos à área de aplicação.
3. Utilize, por exemplo, álcool (etanol, isopropanol) ou desinfetantes contendo álcool.
4. Limpe as superfícies com um pano umedecido com desinfetante.
5. Se for necessário desmontar a cobertura do compartimento da cubeta para a desinfecção, proceda à desmontagem e montagem como descrito em (aqui *Limpendo o compartimento da cubeta na pág. 80*).
6. A cobertura do compartimento da cubeta desmontada pode ser desinfetada através de desinfecção por pulverização.

## 8.3 Verificando o equipamento

### Requisitos:

- Manter as condições ambientais (aqui *Condições ambientais na pág. 101*).
- Realizar a verificação a aprox. 20 °C. Evitar oscilações de temperatura (por ex. devido a janelas abertas).
- Retirar o filtro apenas brevemente da caixa do filtro e proteger contra contaminação ou danos da superfície do filtro.
- Proteger o filtro contra poeira, calor, líquidos e vapores agressivos.
- Na verificação da unidade do espectrômetro: adesivo aponta para a frente.
- Compartimento da cubeta não apresenta contaminação.

### 8.3.1 Verificando a unidade do espectrômetro

A Eppendorf oferece um conjunto de filtros (conjunto de filtros BioSpectrometer) para a verificação da exatidão fotométrica e da exatidão do comprimento de onda. O conjunto contém um filtro de valor em branco A0 e três filtros A1, A2 e A3 para a verificação da exatidão fotométrica, assim como 3 filtros para a verificação da exatidão do comprimento de onda na faixa de 260 nm até 800 nm. As absorções dos filtros são medidas contra o filtro de valor em branco A0. Além das informações sobre exatidão obtém também informações sobre a precisão: a partir das 15 medições por comprimento de onda é calculado também o coeficiente de variação (valor VK) além da média.

Para a medição coloque primeiro o filtro de valor em branco (para a medição do valor em branco) e depois os filtros de teste e cubetas no compartimento de cubetas. Os valores de medição medidos para os filtros de teste são comparados contra a faixa de valores admissível. Os valores limite para a faixa admissível estão impressos para cada filtro em uma tabela na tampa da caixa do filtro.

## Manutenção

Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

Se pretender documentar os valores poderá imprimir ou exportar os valores após a medição. São salvas no máximo 12 verificações. Os valores da verificação mais antiga são sobrescritos se a memória estiver cheia.

### BioSpectrometer reference filter set

**eppendorf**

Function : Device calibration/Spectrometer unit

Order No./Best. Nr.: 6135 928.001

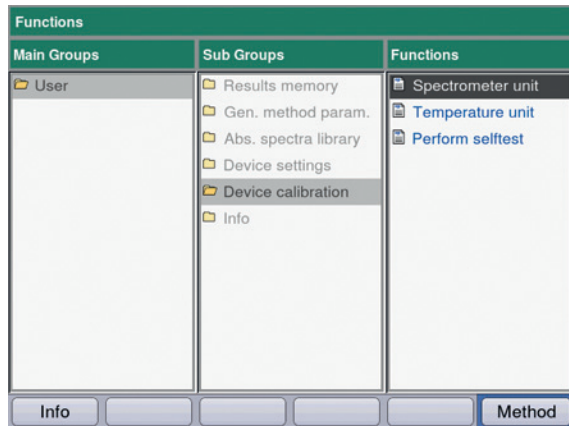
Set No./Satz Nr.:956

Limits measured against Blank A 0 at approx. 20°C Grenzwerte gemessen gegen Blank A 0 bei ca. 20°C							
SN: 6135	914.956	916.956	917.956	937.956	921.956	922.956	923.956
Filter Type	Blank A 0	Sample 260 nm	Sample 280 nm	Sample 800 nm	Sample A 1	Sample A 2	Sample A 3
Limiting values (A)/Grenzwerte (E)							
260 nm	0.000	1.481-1.730	--	--	0.147-0.171	0.824-0.875	1.495-1.587
280 nm	0.000	--	1.053-1.315	--	0.142-0.166	0.829-0.880	1.478-1.569
320 nm	0.000	--	--	--	0.137-0.161	0.853-0.906	1.473-1.564
405 nm	0.000	--	--	--	0.136-0.160	0.907-0.963	1.465-1.555
550 nm	0.000	--	--	--	0.141-0.165	0.923-0.980	1.373-1.458
562 nm	0.000	--	--	--	0.141-0.165	0.922-0.979	1.365-1.450
595 nm	0.000	--	--	--	0.140-0.164	0.918-0.975	1.344-1.427
700 nm	0.000	--	--	--	0.138-0.162	0.907-0.963	1.288-1.368
800 nm	0.000	--	--	1.056-1.233	0.136-0.160	0.896-0.952	1.249-1.326
Random error of wavelength Zufällige Messabweichung der Wellenlänge				Random error of photometer Zufällige Messabweichung des Photometers			
Limiting values CV (%) / Grenzwerte VK (%)							
260 - 405 nm		≤ 3.0 %		≤ 3.0 %		≤ 2.0 %	≤ 1.5 %
550 - 800 nm		≤ 3.0 %		≤ 3.0 %		≤ 2.0 %	≤ 3.0 %
Filter auf NIST® rückführbar / Filter traceable to NIST®							
<p><u>Wavelength and photometric characterization of filters:</u> All characterizations are performed on a Cary 100 Bio reference UV/Vis spectrophotometer, serial number EL 99023107. The instrument is requalified regularly by the manufacturer, and is confirmed and documented to perform within manufacturer's specifications.</p>							
<p><u>Wellenlängen- und photometrische Bestimmung der Filter:</u> Alle Messungen werden auf einem Cary 100 Bio Referenz UV/Vis Spektrophotometer, Seriennummer EL 99023107 durchgeführt. Dieses Instrument wird regelmäßig vom Hersteller requalifiziert und die spezifikationsgemäße Funktion dokumentiert.</p>							
				21.12.2017 ----- Signature Unterschrift			

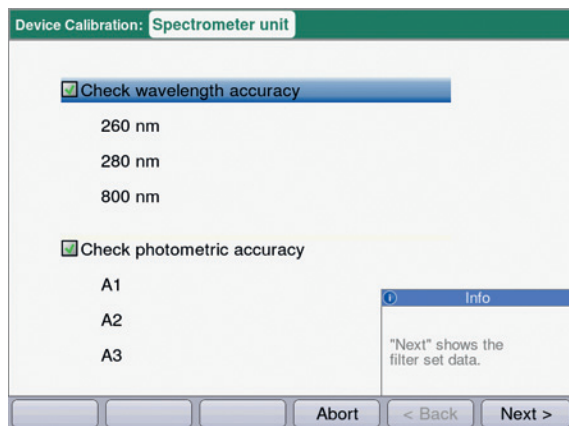
6135 928.028-03

Fig. 8-1: Lado interno da tampa da caixa do filtro (exemplo)

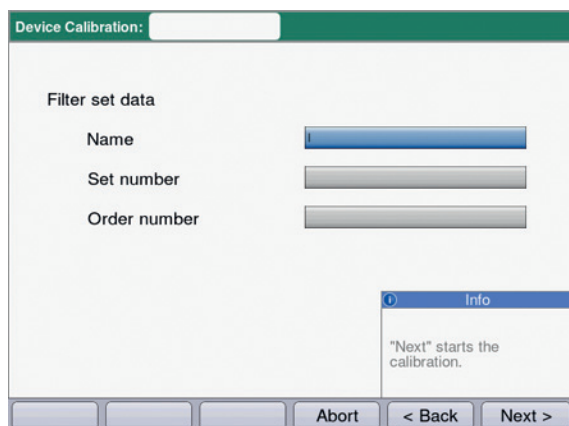
### 8.3.1.1 Realizando a verificação da exatidão fotométrica



1. Selecione no grupo **Device calibration** a função **Spectrometer unit** e confirme com **enter**.



2. Selecione se deseja verificar a exatidão do comprimento de onda, a exatidão fotométrica ou ambas. Confirme com **enter**.
3. Avance para o próximo passo com [Next >].



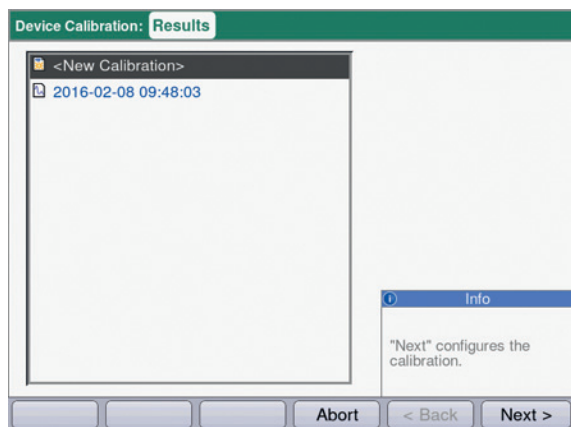
4. Preencha os campos de introdução. O valores são opcionais.
5. Avance para o próximo passo com [Next >].

## Manutenção

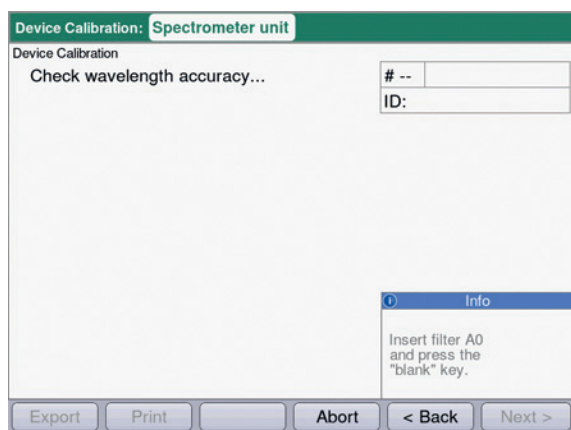
Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)



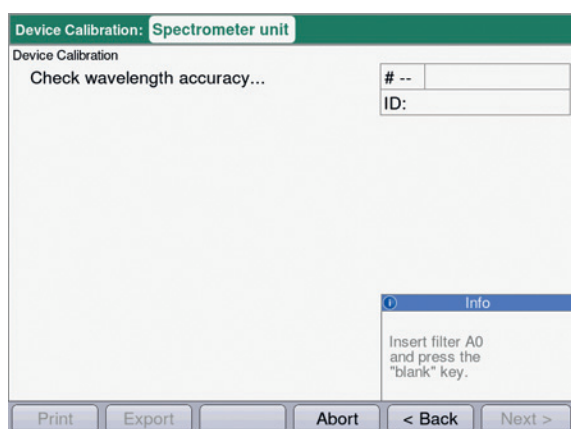
- O passo 6 é omitido se a calibração for realizada pela primeira vez.
- Se já tiver sido realizada uma calibração são indicados os resultados das últimas calibrações.



6. Selecione <New Calibration> e inicie a nova calibração com [Next >].



7. Siga as instruções na janela *Info* e meça primeiro o filtro de valor em branco A0.



8. Após o valor em branco A0 inicie com o primeiro filtro de teste.  
Na caixa Info é indicado o filtro de teste esperado (aqui: SAMPLE 260).

Device Calibration: **Spectrometer unit**  
Device Calibration 2016-02-08 09:48:03  
Check photometric accuracy... # 06  
ID: SAMPLE A3

Wavelength	Mean	CV
260 nm	1.917 A	0.2 %
280 nm	1.847 A	0.3 %
320 nm	1.751 A	0.3 %
405 nm	1.661 A	0.3 %
550 nm	1.502 A	0.3 %
562 nm	1.489 A	0.2 %
595 nm	1.456 A	0.4 %
700 nm	1.376 A	0.6 %
800 nm	1.309 A	1.1 %

Info  
Select results:  
▲ and ▼ keys.

Print Export Finish < Back Next >

9. Indicação do resultado após medição dos 3 filtros de teste para testar a exatidão fotométrica. Com as teclas ▲ e ▼ é possível visualizar novamente os resultados dos vários filtros de teste.

**Tecla de funções**

- [Finish]: terminar a verificação.
- [Export]: exportar os resultados como arquivo PDF.
- [Print]: imprimir os resultados.

10. Compare as médias e os coeficientes de variação com a tabela fornecida. Se os valores medidos não corresponderem à faixa de valores admissível, contate o Eppendorf Service.

### 8.3.2 Verificando a unidade de controle de temperatura



- Realizar a verificação a aprox. 20 °C.
- Certifique-se de que o compartimento de cubetas está vazio durante a verificação.

Functions

Main Groups	Sub Groups	Functions
User	Results memory	Spectrometer unit
	Gen. method param.	Temperature unit
	Abs. spectra library	Perform selftest
	Device settings	
	Device calibration	
	Info	

Info Method

1. Selecione no grupo **Device calibration** a função **Temperature unit** e confirme com **enter**.

Device Calibration: **Temperature Unit**

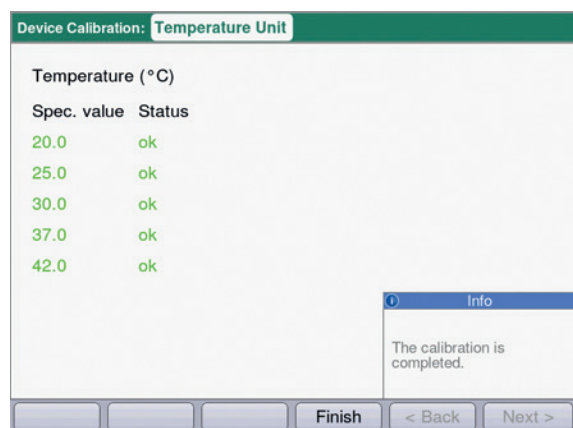
Temperature (°C)

Spec. value	Status
20.0	
25.0	
30.0	
37.0	
42.0	

Info  
Ensure that the cuvette shaft is empty and press "Next".

Abort < Back Next >

2. Certifique-se de que o suporte de cubetas está vazio e inicie o ciclo de teste com [Next >]. A verificação subsequente do controle de temperatura com 5 temperaturas demora aprox. 30 minutos. Durante a verificação é indicada a duração restante estimada.



3. Indicação dos resultados depois de concluída a verificação.

Um resultado positivo da verificação é indicado através de "ok" atrás do valor da temperatura. Se for indicado o resultado "failed" para pelo menos uma temperatura, contate o Eppendorf Service.

### 8.3.3 Autoteste do equipamento

A frequência do autoteste automático (duração aprox. 1 minuto) pode ser configurada com a função **Device settings** (aqui *Device settings na pág. 75*). A partir da fábrica o **intervalo de autoteste** está configurado para "semanal".

No autoteste são verificados os seguintes pontos:

- Verificação do detector
  - Determinação do erro aleatório da medição ao longo de todo o espectro disponível
- Verificação da fonte de luz
  - Verificação da energia máxima disponível da fonte de luz e a qualidade da condução de luz através do equipamento
  - Determinação do erro aleatório da medição de um sinal no sensor de referência
  - Determinação da altura do sinal no sensor de referência
  - Determinação separada da intensidade luminosa na faixa UV
- Determinação do erro sistemático e aleatório da medição do comprimento de onda
  - Posição de um pico de intensidade na área UV do espectro
  - Precisão da posição de um pico de intensidade na área UV do espectro
- Erro aleatório da medição do sensor de temperatura
- Verificação da taxa de controle de temperatura

► Selecione no grupo **Device calibration** a função **Perform selftest** e confirme com **enter**.

Depois de decorrido o autoteste o visor indica a mensagem **PASSED**.

Se o visor indicar a mensagem **FAILED**, o autoteste falhou. Se não for possível eliminar este erro (aqui *Mensagens de erro na pág. 91*), entre em contato com o Eppendorf Service.

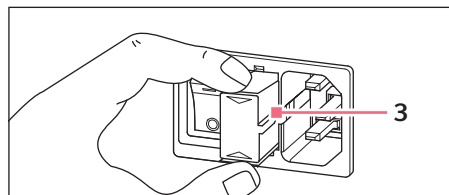
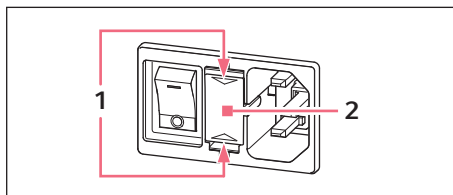
## 8.4 Substituir os fusíveis da rede



**PERIGO! Choque elétrico.**

- ▶ Desligue o equipamento e desconecte o plugue antes de iniciar a limpeza ou manutenção.

O suporte do fusível encontra-se entre a tomada de ligação à rede e o interruptor de rede.



1. Retire a ficha de rede.
2. Comprima as molas de plástico **1** do lado superior e inferior e puxe o suporte do fusível **2** completamente para fora.
3. Substitua os fusíveis da rede defeituosos e insira novamente o suporte do fusível. Certifique-se da correta posição da calha guia **3**.

## 8.5 Descontaminação antes do envio

Ao enviar o aparelho para reparação ao serviço de assistência autorizado ou para ser eliminado pelo seu distribuidor autorizado, observe o seguinte:



**ATENÇÃO! Perigo para a saúde devido a contaminação do equipamento.**

1. Respeite as indicações do certificado de descontaminação. Você encontra essas indicações no arquivo PDF em nossa página de internet ([www.eppendorf.com/decontamination](http://www.eppendorf.com/decontamination)).
  2. Descontamine todas as peças que deseja enviar.
  3. Envie o certificado de descontaminação completamente preenchido.
-



## 9 Resolução de problemas

### 9.1 Erros gerais

Erro	Causa possível	Solução
Resultados de medição são imprecisos.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Validade do reagente expirou.</li> <li>• Reagente não está preparado corretamente.</li> <li>• Pipetagem incorreta.</li> <li>• Procedimento de incubação antes da medição incorreto.</li> <li>• Cubeta suja.</li> <li>• Encher a cubeta, não totalmente, com solução de medição sem bolhas.</li> <li>• Turvações na solução de medição.</li> <li>• O espectrofotômetro apresenta desvios.</li> <li>• Compartimento da cubeta sujo.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Certifique-se de que o reagente está dentro do prazo de validade e que é preparado corretamente.</li> <li>▶ Para a preparação utilize – se necessário – água desmineralizada limpa de qualidade suficiente.</li> <li>▶ Certifique-se de que a pipeta está calibrada e dispensa corretamente.</li> <li>▶ Se o procedimento do método exigir uma incubação antes da medição, assegure que são cumpridos corretamente a temperatura e o tempo de incubação.</li> <li>▶ Limpe e lave a cubeta. Na troca de cubetas assegure-se que a janela óptica da cubeta permanece limpa e que não é tocada com os dedos.</li> <li>▶ Se a janela da cubeta estiver suja com impressões digitais, limpe a janela com um pano de laboratório, que não largue fibras, embebido com etanol ou isopropanol.</li> <li>▶ Verifique que é atingido o volume mínimo necessário da cubeta para uma medição e que a solução de medição não apresente bolhas.</li> <li>▶ Centrifugue soluções de medição turvas contendo partículas e utilize o remanescente limpo.</li> <li>▶ Entre em contato com a assistência Eppendorf.</li> <li>▶ Cumpra as condições ambientais.</li> <li>▶ Evite oscilações de temperatura.</li> <li>▶ Limpe o compartimento da cubeta.</li> </ul>

**Resolução de problemas**Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

<b>Erro</b>	<b>Causa possível</b>	<b>Solução</b>
Os resultados da medição são incorretos.	<ul style="list-style-type: none"><li>• Método incorretamente programado.</li><li>• Solução do padrão não está preparada corretamente.</li><li>• Absorção do reagente apresenta desvios.</li> <li>• A cubeta não está corretamente posicionada.</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>▶ Verifique que os parâmetros do método estão introduzidos corretamente.</li><li>▶ Verifique que é utilizado o padrão correto e que a solução de medição é preparada corretamente para o padrão.</li><li>▶ Em caso de absorção de reagente instável e métodos de ponto final: Na medição de uma longa série de amostras não meça o valor em branco do reagente apenas antes do início, mas também durante a série de amostras. Em caso de desvio acentuado do valor em branco do reagente, o reagente não é adequado para medições sem erros e tem de ser substituído por um reagente novo.</li><li>▶ Posicione a cubeta no compartimento da cubeta de forma que as janelas ópticas apontem para o sentido do feixe de luz.</li><li>▶ Feixe de luz fotometria: de trás para a frente</li></ul>

## 9.2 Mensagens de erro

Pode sair das mensagens de erro no visor do equipamento com tecla de funções [OK].

Os erros de sistema exigem uma avaliação pelo serviço técnico. Esses erros são apresentados em inglês (**System error ...**). Nestes casos contate o serviço técnico. Outras mensagens de erro, nas quais você próprio pode tomar medidas, estão explicadas na tabela seguinte.

Sintoma/ mensagem	Causa	Ajuda
Autoteste falhou.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• A cobertura do compartimento da cubeta estava aberta durante o autoteste.</li> <li>• O compartimento da cubeta não estava vazio durante o autoteste.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Repita o autoteste com o compartimento da cubeta vazio e a cobertura do compartimento da cubeta fechada.</li> </ul>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Equipamento defeituoso.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Entre em contato com a assistência Eppendorf.</li> </ul>
Não foi possível exportar o arquivo.	Na exportação de dados: <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pendrive USB formatada incorretamente ou defeituosa.</li> <li>• Pendrive USB removida demasiado cedo (durante a exportação) do equipamento.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Reformatar ou substituir o pendrive USB.</li> <li>▶ Conectar novamente o pendrive USB e repetir a exportação.</li> </ul>
Não foi possível iniciar a impressora.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Impressora não conectada ou desligada.</li> <li>• Impressora configurada incorretamente.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Conectar e ligar a impressora.</li> <li>▶ Configurar novamente a impressora. As configurações da impressora para a configuração correta encontram-se na descrição da instalação (aqui <i>Conectando a impressora à porta USB na pág. 20</i>).</li> </ul>
Medição de amostras em branco: Uma intensidade em um pixel que influencia o comprimento de onda principal, secundário ou de varredura é demasiado baixa.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• A solução de valor em branco para a medição de amostras em branco tem uma absorção demasiado alta.</li> <li>• Solução de valor em branco incorreta ou turva.</li> <li>• Nas varreduras: Faixa de comprimento demasiado grande, porque a amostra é fortemente absorvida em uma parte da faixa do comprimento de onda.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Verificar a solução de valor em branco e, se necessário, medir novamente a amostra em branco.</li> <li>▶ Nas varreduras: Adaptar a faixa do comprimento de onda ao espectro da amostra.</li> </ul>
O nome introduzido não é válido.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Erro na introdução de nomes. São possíveis várias causas. Sobre a causa concreta consulte as informações na caixa de ajuda.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Consultar as informações na caixa de ajuda.</li> </ul>

## Resolução de problemas

Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

Sintoma/ mensagem	Causa	Ajuda
Já existe um método (ou uma pasta, Dye, Protein, Nucleic acid, Unit) com este nome.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• O nome, com o qual o método foi armazenado, já foi utilizado para um outro método na mesma pasta.</li> <li>• A mensagem também aparece, se tiverem sido editados nomes já atribuídos a uma pasta ou (em <b>General Method Parameter</b>) a um ácido nucleico (corante, proteína, unidade de concentração).</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Atribuir outros nomes.</li> </ul>
Os seguintes valores de parâmetros não estão definidos em <b>General Method Parameter</b> :	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Na abertura de um método, cujos parâmetros acessam a <b>General Method Parameter</b>, foi verificado que pelo menos um parâmetro (corante, ácido nucleico, proteína, unidade) já não existe lá, tendo sido provavelmente eliminado.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Selecionar outro parâmetro na lista existente. Se necessário, programar um novo registro de lista em <b>General Method Parameter</b>, para o acessar na programação de um método.</li> </ul>
O valor do parâmetro marcado com * não está definido nos Gen. Meth. Param.. Corrigir o parâmetro.	<p>Esta mensagem de erro aparece na edição de parâmetros de métodos.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• O parâmetro em <b>General Method Parameter</b> não está definido.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Selecionar outro parâmetro na lista existente. Se necessário, programar um novo registro de lista em <b>General Method Parameter</b>, para o acessar na programação de um método.</li> </ul>
Intervalo zoom inválido.	<p>No procedimento Zoom com introdução livre dos limites (tecla de funções [Free]):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Os limites inferiores para a faixa zoom foram ultrapassados.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Introduzir os valores de forma que o intervalo não ultrapasse os limites de faixa de 0,02 A e 10 nm.</li> </ul>
As concentrações de padrões introduzidos não são monotonamente ascendentes ou descendentes. Corrigir as concentrações de padrões.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Consultar o texto de erro.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Introduzir as concentrações de padrões de forma que o primeiro padrão obtenha a concentração mais reduzida e as restantes concentrações de padrões formem uma sequência ascendente.</li> </ul>
Pelo menos duas concentrações de padrões introduzidas são iguais. Corrigir as concentrações de padrões.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Consultar o texto de erro.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Introduzir as concentrações de padrões de forma que o primeiro padrão obtenha a concentração mais reduzida e as restantes concentrações de padrões formem uma sequência ascendente.</li> </ul>

Sintoma/ mensagem	Causa	Ajuda
Os valores medidos são estritamente monótonos!	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Erro na medição de uma série de padrões: Os valores de absorção medidos da série de padrões não são continuamente ascendentes ou descendentes.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Repetir as medições de padrões ou eliminar um resultado de padrão medido individual e incorreto.</li> </ul>
Não é possível definir a identificação.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Erro na introdução das identificações de amostras. São possíveis várias causas. Sobre a causa concreta consulte as informações na caixa de ajuda.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Consultar as informações na caixa de ajuda.</li> </ul>
Não é possível definir a diluição.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Erro na introdução da diluição. São possíveis várias causas. Sobre a causa concreta consulte as informações na caixa de ajuda.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Consultar as informações na caixa de ajuda.</li> </ul>
O cálculo não é possível, porque foi dividido por zero. Resultado da absorção ou fórmula do parâmetro "b" é zero.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Na avaliação de um método do tipo <b>Division</b> (grupo de métodos <b>Dual wavelength</b>) teve de ser dividido por um resultado de absorção com o valor "Zero". Isto não é permitido matematicamente.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Verifique os reagentes e amostras utilizados e repita a medição.</li> <li>▶ Não introduza "Zero" como valor para a fórmula de parâmetro <b>b</b>.</li> </ul>
Apenas é possível realizar mais uma medição nesta série de medição. Foi atingido o número máximo de medições em uma série de medição.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• O número de medições em uma série de medição está limitado a 99.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Iniciar uma nova série de medição após um máximo de 99 medições.</li> </ul>
Intervalo zoom inválido!	<p>Erro no passo de método <b>process results</b> no modo Zoom.</p> <p>Faixa de zoom admissível para a escala de comprimentos de onda:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Intervalo de comprimento de onda mínimo 10 nm</li> <li>• Introduções para comprimentos de onda apenas dentro da faixa programada nos parâmetros do método.</li> </ul> <p>Faixa de zoom admissível para a escala de absorção:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Intervalo de absorção mínimo 0,02 A</li> <li>• Limite superior e inferior do intervalo de absorção +3 A ou -3 A</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Observe os limites especificados no procedimento zoom.</li> </ul>

## Resolução de problemas

Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

Sintoma/ mensagem	Causa	Ajuda
A configuração do equipamento foi mudada de ... para ....	<ul style="list-style-type: none"> <li>O BioSpectrometer kinetics não é detectado como variante cinética, mas como o BioSpectrometer basic. Por isso não são apresentados os métodos cinéticos.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Desligar o equipamento e ligá-lo novamente. Se o erro ocorrer novamente: Contatar o serviço técnico.</li> </ul>
O controle de temperatura está defeituoso. Programe o método sem controle de temperatura ou cancele o método.	<ul style="list-style-type: none"> <li>O controle de temperatura do equipamento está defeituoso.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Entre em contato com o Eppendorf Service. Antes do reparo do controle de temperatura utilize apenas métodos, para os quais não está programada nenhum controle de temperatura.</li> </ul>
A temperatura ambiente é demasiado alta.	<p>Os métodos cinéticos com controle de temperatura:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>A temperatura ambiente medida pelo equipamento está acima da faixa especificada.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Certifique-se de que a temperatura ambiente está dentro da faixa especificada para o funcionamento do equipamento.</li> </ul>
Não foi possível aplicar a regressão linear a todas as medições.	<ul style="list-style-type: none"> <li>Nos métodos cinéticos a janela temporal para a avaliação com regressão linear foi alterada no passo de método <b>process results</b>, a alteração deve ser alargada a todos os resultados de medições. O número necessário de pontos de medição estava inexistente em pelo menos um resultado de amostra.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Altere a janela temporal para a avaliação com regressão linear no passo de método <b>process results</b> apenas para as amostras, para as quais existem pontos de medição suficientes.</li> </ul>

### 9.3 Identificação de resultados

Na caixa de ajuda no canto inferior direito do visor aparecem advertências e mensagens de erro para os resultados. Em caso de advertências, o cabeçalho da caixa de ajuda está realçado a amarelo, em caso de mensagens de erro a vermelho.

Advertências: Decida se o resultado é utilizável tendo em consideração a advertência indicada.

Mensagens de erro: Não é apresentado nenhum resultado; o motivo é indicado na mensagem de erro.

Sintoma/ mensagem	Causa	Ajuda
A curva de padrões não é monótona. Selecionar outro Curve Fit.	<ul style="list-style-type: none"> <li>Na avaliação de uma curva de padrões com os processos <b>Curve Fit</b> "spline interpolation", "quadratical regression" ou "cubical regression" não foi obtido nenhum resultado utilizável.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Selecione outro processo <b>Curve Fit</b>.</li> </ul>
Alguns valores de absorção em comprimentos de onda secundários são demasiado altos e não são indicados.	<ul style="list-style-type: none"> <li>Em pelo menos um comprimento de onda secundário, a absorção está acima da faixa de medição.</li> <li>Os comprimentos de onda secundários não são utilizados para o cálculo do resultado de concentração, mas são utilizados para outros fins. Por ex. método <b>dsDNA</b>: absorção a 280 nm para o cálculo de <b>Ratio 260/280</b>.</li> <li>Turvações na solução de medição</li> <li>Medições nos limites da faixa de medição fotométrica.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Se os valores de absorção dos comprimentos de onda secundários forem relevantes: diluir as amostras ou eliminar a turvação através de centrifugação e repetir a medição.</li> </ul>
O resultado está fora da faixa das concentrações de padrões.	<ul style="list-style-type: none"> <li>Nos métodos com avaliação através de curvas de padrões (processo de avaliação não linear): O resultado da amostra está em até 5 % fora da faixa das concentrações de padrões.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Aceitar o resultado da medição ou, se necessário, medir a amostra novamente, nas quais o resultado está na faixa das concentrações de padrões (diluir a amostra ou alterar as concentrações de padrões e medir novamente).</li> </ul>

## Resolução de problemas

Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

Sintoma/ mensagem	Causa	Ajuda
O coeficiente de determinação é < 0,8.	<ul style="list-style-type: none"> <li>Nos métodos com avaliação de séries de padrões através de processos de regressão: O coeficiente de determinação para a avaliação da regressão apresenta um erro considerável dos pontos de medição das linhas de regressão.</li> <li>Turvações na solução de medição.</li> <li>Medições nos limites da faixa de medição fotométrica.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Aceitar o resultado da avaliação de padrões ou medir os padrões novamente.</li> <li>Verificar que a solução de medição está transparente.</li> </ul>
O coeficiente de determinação para a avaliação da regressão da série de padrões é < 0,8.	<ul style="list-style-type: none"> <li>Nos métodos com avaliação de séries de padrões através de processos de regressão: Aparece uma advertência após a medição de amostras, se a avaliação da regressão para a série de padrões não tiver sido linear, mas a avaliação de padrões ter sido aceite pelo usuário.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Utilizar os resultados de padrões sob a reserva referida ou medir a série de padrões e amostras novamente.</li> </ul>
Varredura: Algumas absorções medidas são demasiado altas e não são indicadas.	<ul style="list-style-type: none"> <li>Em pelo menos um comprimento da varredura, a absorção está acima da faixa de medição.</li> <li>Turvações na solução de medição.</li> <li>Medições nos limites da faixa de medição fotométrica.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Se as áreas da varredura não indicadas forem relevantes: diluir as amostras ou eliminar a turvação através de centrifugação e repetir a medição.</li> </ul>
Medição incompleta.	<ul style="list-style-type: none"> <li>Processos cinéticos: Cancelou a medição antecipadamente com a tecla de funções [Stop]. O resultado é calculado e indicado se existirem pelo menos 2 pontos de medição.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Aceitar o resultado da medição com tempo de medição reduzido ou medir novamente com tempo de medição mais prolongado.</li> </ul>
A cinética não é linear: O coeficiente de determinação é < 0,95.	<ul style="list-style-type: none"> <li>Processo cinético com processo de medição "Regressão linear": O coeficiente de determinação para a avaliação da regressão apresenta um erro considerável dos pontos de medição das linhas de regressão.</li> <li>Turvações na solução de medição.</li> <li>Medições nos limites da faixa de medição fotométrica.</li> <li>Concentração de atividade da enzima demasiado alta.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Aceitar o resultado da medição ou medir a amostra novamente. Avaliar e ter em consideração a causa da não linearidade antes da nova medição (por ex. clarificar a solução de medição através de centrifugação ou diluir a amostra).</li> </ul>



Sintoma/ mensagem	Causa	Ajuda
A cinética não é linear para pelo menos um padrão: O coeficiente de determinação é < 0,95.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Processo cinético com processo de medição "Regressão linear" e processo de avaliação através de padrões: O coeficiente de determinação para a avaliação da regressão de pelo menos uma medição de padrões apresenta um erro considerável dos pontos de medição das linhas de regressão.</li> <li>• Turvações na solução de medição.</li> <li>• Medições nos limites da faixa de medição fotométrica.</li> <li>• Concentração de atividade da enzima demasiado alta.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Aceitar o resultado da medição ou medir o padrão novamente. Avaliar e ter em consideração a causa da não linearidade antes da nova medição (por ex. clarificar a solução de medição através de centrifugação ou utilizar um padrão com baixa concentração).</li> </ul>
Durante a medição cinética a temperatura estava fora da faixa admissível.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Temperatura ambiente fora da faixa especificada.</li> <li>• Controle de temperatura defeituoso.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Medir a amostra a temperatura ambiente dentro da faixa especificada (15 °C a 35 °C). Porém, se advertência aparecer, entre em contato com o Eppendorf Service.</li> </ul>
Absorção no comprimento de onda de medição demasiado alta.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Turvações na solução de medição.</li> <li>• Superfícies ópticas da cubeta contaminadas.</li> <li>• Cubeta inserida no compartimento da cubeta com orientação incorreta.</li> <li>• Absorção demasiado alta da solução de medição.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Medir novamente tendo em consideração as causas possíveis.</li> </ul>
O resultado calculado é negativo.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Solução de medição preparada incorretamente.</li> <li>• Introduzido fator incorreto (sinal incorreto).</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Medir novamente tendo em consideração as causas possíveis.</li> </ul>
Pelo menos um dos resultados é negativo.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Nos métodos com vários resultados (por ex. <b>Dye labels</b>).</li> <li>• Solução de medição preparada incorretamente.</li> <li>• Introduzido fator incorreto (sinal incorreto).</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Medir novamente tendo em consideração as causas possíveis.</li> </ul>
Resultado tem mais de 6 posições antes do separador decimal.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Concentração de amostra muito alta.</li> <li>• A unidade de concentração não corresponde à faixa esperada da concentração da amostra.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Diluir a amostra e medir novamente.</li> <li>▶ Alterar a unidade de concentração (parâmetro <b>Unit</b>) e medir novamente.</li> </ul>

## Resolução de problemas

Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

Sintoma/ mensagem	Causa	Ajuda
O resultado está em mais de 5 % fora da faixa das concentrações de padrões.	<ul style="list-style-type: none"> <li>Nos métodos com avaliação através de curvas de padrões (processo de avaliação não linear): O resultado da amostra está em mais de 5 % fora da faixa das concentrações de padrões.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Se necessário, medir a amostra novamente, nas quais o resultado está na faixa das concentrações de padrões (diluir a amostra, alterar as concentrações de padrões e medir novamente).</li> </ul>
<ul style="list-style-type: none"> <li>O cálculo não é possível, porque foi dividido por zero. Resultado da absorção é zero.</li> <li>Erro no cálculo. Divisão por zero.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Na avaliação foi necessário dividir por um resultado de absorção com o valor "Zero". Isto não é permitido matematicamente. Exemplos: Cálculo de um fator na calibração de um ponto; cálculo de uma relação 260/280 em medições de ácidos nucleicos.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Verificar os reagentes e amostras utilizados e repetir a medição.</li> </ul>
O cálculo não é possível, porque foi dividido por zero. Resultado da absorção ou fórmula do parâmetro <b>b</b> é zero.	<ul style="list-style-type: none"> <li>Na avaliação de um método do tipo <b>Division</b> (grupo de métodos <b>Dual wavelength</b>) teve de ser dividido por um resultado de absorção com o valor "Zero". Isto não é permitido matematicamente.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Verifique os reagentes e amostras utilizados e repita a medição.</li> <li>Não introduza "Zero" como valor para a fórmula de parâmetro <b>b</b>.</li> </ul>

## 10 Transporte, armazenamento e eliminação

### 10.1 Transporte

- ▶ Utilize a embalagem original para o transporte.

	Temperatura do ar	Umidade relativa	Pressão atmosférica
Transporte geral	-25 °C – 60 °C	10 % – 95 %	30 kPa – 106 kPa
Transporte aéreo	-40 °C – 55 °C	10 % – 95 %	30 kPa – 106 kPa

### 10.2 Armazenamento

	Temperatura do ar	Umidade relativa	Pressão atmosférica
na embalagem de transporte	-25 °C – 55 °C	25 % – 75 %	70 kPa – 106 kPa
sem embalagem de transporte	-5 °C – 45 °C	25 % – 75 %	70 kPa – 106 kPa

**Transporte, armazenamento e eliminação**

Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

**10.3 Eliminação**

No caso de eliminação do produto devem ser observados os regulamentos legais aplicáveis.

**Informação sobre eliminação de equipamentos elétricos e eletrônicos na Comunidade Europeia:**

Dentro da Comunidade Europeia, a eliminação de equipamentos elétricos está regulamentado por regulamentos nacionais baseados na Diretriz UE 2012/19/UE relativa a resíduos de equipamento elétrico e eletrônico (WEEE).

De acordo com estes regulamentos, quaisquer equipamentos fornecidos após 13 de agosto de 2005, na área do business-to-business, à qual este produto pertence, não podem continuar sendo descartados juntamente com resíduos municipais ou domésticos. Para documentar este fato, foram marcados com a seguinte identificação:



Como os regulamentos sobre eliminação podem variar de país para país dentro da UE, entre em contato com seu fornecedor se necessário.

## 11 Dados técnicos

### 11.1 Alimentação de tensão

Fonte de alimentação	100 V a 240 V $\pm$ 10 %, 50 Hz a 60 Hz
Categoria de sobretensão	II
Grau de contaminação	2
Consumo de energia	Potência máxima presente de acordo com a chapa de características: 50 W Aprox. 30 W no procedimento operacional Aprox. 5 W com intensidade luminosa reduzida do visor e controle de temperatura desativado
Corte de energia admissível	Aprox. 10 ms a 90 V Aprox. 20 ms a 230 V
Classe de proteção	I
Fusíveis	T 2,5 A/250 V, 5 mm $\times$ 20 mm (2 unidades)

### 11.2 Condições ambientais

Funcionamento	Temperatura ambiente: 15 °C a 35 °C Umidade rel. do ar: 25 % a 70 % Pressão atmosférica: 86 kPa a 106 kPa
Pressão atmosférica	Utilização até uma altitude de 2000 m acima do nível do mar

Proteger contra luz solar direta.

### 11.3 Peso/dimensões

Peso	5,3 kg
Dimensões	Largura: 295 mm Profundidade: 400 mm Altura: 150 mm
Espaço necessário	Largura: 500 mm (com impressora térmica: 750 mm) Profundidade: 500 mm

**Dados técnicos**

Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

**11.4 Características fotométricas**

Princípio de medição	Espectrofotômetro monofeixe de absorção com feixe de referência
Fonte de luz	Lâmpada de flash xênon
Decomposição espectral	Retícula holográfica com correção de aberração
Receptor de radiação	Matriz de fotodiodos CMOS
Comprimentos de onda	200 nm a 830 nm
Seleção de comprimento de onda	Dependendo do método, seleção livre
Largura de banda espectral	$\leq 4$ nm
Incremento mínimo	1 nm
Erro sistemático da medição do comprimento de onda	$\pm 1$ nm
Erro aleatório da medição do comprimento de onda	$\leq 0,5$ nm
Faixa de medição fotométrica	0 A a 3,0 A com 260 nm
Precisão de varredura	$\Delta A = 0,001$
Erro aleatório da medição do fotômetro	$\leq 0,002$ a $A = 0$ $\leq 0,005$ (0,5 %) a $A = 1$
Erro sistemático da medição do fotômetro	$\pm 1$ % a $A = 1$
Porcentagem de ofuscamento de véu	$< 0,05$ %

**11.5 Termostatização**

Área de temperatura regulável	20 °C a 42 °C
Comprimento de etapa mínima	0,1 °C
Incerteza de temperatura máxima (relativa à temperatura da amostra)	(aqui Tab. na pág. 32)
Desvio de medição sistemático da temperatura	$\pm 0,2$ °C a 25 °C a 37 °C
Desvio aleatório de medição da temperatura	$\pm 0,15$ °C a 25 °C a 37 °C

## 11.6 Outros parâmetros técnicos

Material das cubetas	Para medições na faixa UV: Vidro de quartzo ou plástico transparente a UV (UVette da Eppendorf, 220 nm a 1600 nm) Para medições na faixa visível: Vidro ou plástico
Compartimento da cubeta	12,5 mm × 12,5 mm, temperado
Altura geral das cubetas	Min. 36 mm
Altura do feixe de luz na cubeta	8,5 mm
Teclado	22 teclas de membrana 6 teclas de membrana como teclas de funções
Saída de resultados	Extinção, transmissão, concentração, rastreio (espectro de comprimentos de onda de extinção) Dependendo do método existem mais dados adicionais (relação, FOI, absorções de fundo)
Visor	Visor TFT VGA 5,7"
Idiomas para orientação do usuário	Inglês, Francês, Espanhol, Italiano, Alemão, Japonês
Interfaces	USB Master: Para dispositivo USB e impressora térmica DPU-S445 USB Slave: Para conexão ao PC Interface em série RS 232: Para impressora térmica DPU-414 Interface Ethernet RJ45: Para conexão a uma rede Os equipamentos conectados têm de atender aos requisitos de segurança conforme a norma CEI 60950-1.

**Dados técnicos**

Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

**11.7 Parâmetros de aplicativo**

Métodos	<p>Métodos pré-programados e programáveis livremente para todos os processos de medição e avaliação:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Medições de absorção com um ou mais comprimentos de onda, varreduras</li> <li>• Medição de transmissão em um comprimento de onda</li> <li>• Ácidos nucleicos e proteínas, OD600, métodos Dye (medição paralela de biomolécula e marcação de corantes)</li> <li>• Métodos com avaliação através de fator, padrão e série de padrões</li> <li>• Processo de dois comprimentos de onda com avaliação de subtração e divisão</li> <li>• Procedimento cinético: Ponto final, dois pontos, regressão linear</li> </ul>
Avaliação dependente do método	<p>Absorção, concentração através de fator e padrão. Concentração através de série de padrões:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Regressão linear</li> <li>• Regressão não linear (polinômio de 2.º e 3.º grau)</li> <li>• Avaliação Spline</li> <li>• Interpolação linear (avaliação ponto a ponto)</li> </ul> <p>Cálculos de absorção através de subtração e divisão Dados adicionais para ácidos nucleicos: Ratio 260/280 e 260/230; concentração molar, rendimento global Dados adicionais para métodos Dye: FOI (Frequency of incorporation, espessura de marcação) Rastreios: Zoom, avaliação Peak Cinéticas: Alteração adicional da janela de tempo para a avaliação de regressão</p>
Memória de métodos	> 100 programas de métodos
Memória de valores medidos e memória de calibrações	<p>Memória para &gt; 1 000 resultados com todos os dados da avaliação de resultados e padrões, número de amostras, nome de amostra, data e conjunto de parâmetros utilizado do programa de método (O número de resultados armazenados depende do número de métodos armazenados.)</p>



## 12 Processos de avaliação

Este capítulo descreve os processos de avaliação disponíveis nos programas de métodos, assim como o cálculo de uma diluição através do software do equipamento.



Na comparação de resultados de medição com resultados de outros fotômetros/ espectrofotômetros tenha em consideração que os valores podem depender da largura de banda do equipamento. Nos casos seguintes as diferenças podem ser consideráveis:

- O espectro de absorção apresenta um pequeno pico no comprimento de onda de medição.
- A medição foi realizada no flanco de um pico e não no máximo.

Controle a correção do método através da medição de padrões.

### 12.1 Valores de absorção

Os valores de absorção são apresentados como  $A_{XXX}$  (XXX representa o comprimento de onda). Estas indicações correspondem sempre aos valores medidos diretamente, isto é sem correções, que são utilizados na avaliação seguinte, por ex. correções de espessuras de camadas ópticas da cubeta ou correções de fundo.

#### 12.1.1 Blank

Todos os valores de absorção se referem sempre ao último Blank medido (valor em branco). Por esse motivo a medição Blank é obrigatória no início de cada série de medição e também é possível a qualquer momento durante uma série de medição. Idealmente a medição Blank deve conseguir compensar todas as possibilidades de influências sobre o valor de absorção da solução de medição. Por esse motivo o Blank deve ser medido com o tampão utilizado para a medição das amostras, assim como na mesma cubeta do valor de amostras – excepto, as cubetas utilizadas para a medição Blank e a medição de amostras são equivalentes a nível óptico, têm portanto o mesmo valor de absorção no comprimento de onda.

#### 12.1.2 Correção de fundo

Aplicação principal: correção parcial de erros da absorção nas medições de ácidos nucleicos devido a turvação na solução de medição. Por exemplo, a absorção a 320 nm, que em ácidos nucleicos puros deve rondar 0 A, é subtraída da absorção a 260 nm, o comprimento de onda para ácidos nucleicos.

$$A_{XXX,corrBkgr} = A_{XXX} - A_{Bkgr}$$

$A_{XXX, corrBkgr}$  = Absorção corrigida aritmeticamente no comprimento de onda XXX nm.

$A_{XXX}$  = Absorção medida no comprimento de onda XXX nm.

$A_{Bkgr}$  = Absorção medida no comprimento de onda de fundo.

### 12.1.3 Correção de cubetas

Todos os valores de absorção, que são utilizados nos cálculos de resultados, estão padronizados para a espessura de camada de cubeta de 10 mm. Se for utilizada uma cubeta com uma outra espessura de camada, essa espessura de camada precisa ser definida no parâmetro **Cuvette**. Neste caso as absorções medidas são corrigidas antes da conversão em resultados de amostras para resultados de medição com uma cubeta com uma espessura de camada de 10 mm.

#### Esta correção é aplicada em:

- Métodos com avaliação através de fator.
- Métodos do grupo **Absorbance**, nos quais apenas são emitidos valores de absorção.

#### A correção não é aplicada em:

- Métodos com avaliação através de padrões, porque se pressupõe, que os padrões e amostras são medidos em cubetas de camada de espessura igual.
- Cálculos com divisão: Método **Division** (Grupo de método **Dual wavelength**), assim como cálculo de relações como  $A_{260}/A_{280}$  (em medições de ácidos nucleicos).

$$A_{XXX,corrCuv} = A_{XXX} \times \frac{10}{Cuv}$$

$A_{XXX, corrCuv}$  = absorção corrigida aritmeticamente no comprimento de onda XXX nm.

$A_{XXX}$  = Absorção medida no comprimento de onda XXX nm.

$Cuv$  = Espessura da camada das cubetas.

## 12.2 Transmissão

No grupo de métodos **Absorbance**, para além da extinção pura, pode ainda ser calculada a Transmissão percentual (T%).

$$T [\%] = 10^{-A} \times 100$$

A = Extinção

T = Transmissão

### 12.3 Avaliação com fator ou padrão

$$C = A \times F$$

$C$  = Concentração calculada.

$A$  = Absorção.

$F$  = Fator.

O fator está programado na lista de parâmetros e pode ser alterado. Ele se refere sempre à espessura da camada da cubeta de 10 mm. Se alterar o parâmetro **Cuvette**, o equipamento tem essa alteração em consideração no cálculo do resultado. Portanto, não precisa de alterar o fator para a avaliação.

Se alterar a unidade de concentração, precisa de ter em consideração, que o fator está adaptado à unidade selecionada.

O fator é introduzido diretamente como fator no processo de avaliação "Factor" ou calculado no processo de avaliação "Standard" (avaliação com uma concentração de padrão):

$$F = \frac{C_S}{A_S}$$

$F$  = Fator calculado.

$C_S$  = Concentração do padrão (introduzido como parâmetro).

$A_S$  = Absorção medida do padrão.

Se foi programada a medição repetida para o padrão (2 ou 3 réplicas), a partir das absorções medidas é formada a média das réplicas e utilizada como  $A_S$ .

## 12.4 Avaliação com curva/linha de padrões

Se a avaliação é realizada com mais de um padrão é possível selecionar os seguintes processos de avaliação para a curva/linha de padrões com [Curve fit] no passo de método **measure standards/new**:

Processos de avaliação	Descrição	Número mínimo necessário em pontos de padrão
linear interpolation	União linear ponto a ponto no gráfico de concentração da absorção das avaliação de padrões.	No mínimo 2 padrões.
Linear regression	Regressão polinomial para polinômios de primeiro grau.	No mínimo 3 padrões.
quadratical regression	Regressão polinomial para polinômios de segundo grau.	No mínimo 4 padrões.
cubical regression	Regressão polinomial para polinômios de terceiro grau.	No mínimo 5 padrões.
spline interpolation	Interpolação através de splines cúbicos naturais.	No mínimo 3 padrões.

Além disso é possível selecionar que a linha de regressão (curva de regressão) atravessasse o ponto zero para processos de regressão.



- Para linhas de calibração utilize o processo "linear regression".
- Em procedimentos em forma de curva, teste qual o processo de avaliação (regressão quadrática, regressão cúbica, interpolação spline) que produz a função mais adequada para a avaliação de padrões. A interpolação spline liga os pontos de medição através de polinômios cúbicos, enquanto os processos de regressão colocam uma função quadrática ou cúbica entre os pontos de medição de forma que para os pontos de medição resultem erros mínimos da função.
- Nos processos de regressão, além da equação de regressão calculada é também indicado o coeficiente de determinação (coefficient of determination) como coeficiente para a dispersão dos pontos de medição à volta da função calculada. Com um valor de  $< 0,8$  para o coeficiente de determinação é indicada uma advertência no resultado.
- Quando o primeiro padrão tiver a concentração de "0", selecione a configuração de forma que a linha de regressão (curva de regressão) atravessasse o ponto zero.
- Se nenhum dos procedimentos em forma de curva recomendados produzir resultados satisfatórios, selecione o processo "linear interpolation".

## 12.5 Diluição

As diluições introduzidas no passo de método **measure samples** são tidas em consideração no cálculo do resultado:

$$C_{Dil,corr} = C \times \frac{V_P + V_{Dil}}{V_P}$$

$C_{Dil,corr}$  = Resultado convertido com fator de diluição

$V_P$  = Volume da amostra na solução de medição

$V_{Dil}$  = Volume do diluente na solução de medição

## 12.6 Processos de avaliação especiais para ácidos nucleicos e UV proteína

Esta seção se refere à avaliação de ácidos nucleicos ou proteínas nos grupos de métodos **Nucleic acids** e **Proteins direct UV**, assim como os componentes de biomoléculas correspondentes no grupo de métodos **Dye labels**.

### 12.6.1 Correção $A_{260}$ e correção $A_{280}$

Utilização: Correção da influência da extinção de corantes no ácido nucleico ou extinção de proteínas a 260 e 280 nm nos métodos do grupo **Dye labels**.

A aplicação do processo de avaliação pode ser ativada nos parâmetros **Correct A260** ou **Correct A280**.

$$A_{XXX,corr} = A_{XXX} - CF \times A_{YYY}$$

$A_{XXX,corr}$  = Absorção corrigida aritmeticamente no comprimento de onda 260 nm ou 280 nm

$A_{XXX}$  = Absorção medida no comprimento de onda 260 nm ou 280 nm

$CF$  = Fator de correção para o comprimento de onda 260 nm e 280 nm (ambos os fatores de correção para 260 nm e para 280 nm são específicos para um corante e são programados em **General Method Parameter: Dyes** na área **Functions**).

$A_{YYY}$  = Absorção medida no comprimento de onda do corante.



Os valores de absorção apresentados nas indicações de resultados são os valores de absorção medidos diretamente e não corrigidos.

**Processos de avaliação**

Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

**12.6.2 Relação A260/A280 e relação A260/A230**

Utilização: Informação sobre a pureza do ácido nucleico medido. Nos parâmetros dos métodos está ativada a avaliação dos rácios **A260/A280** e **A260/A230**.

"Relação" se refere ao coeficiente das absorções medidas nos comprimentos de onda referidos.

Valores de literatura para os valores de relação em ácidos nucleicos puros:

**A260/A280**

- DNA: 1,8 a 1,9
  - RNA: 1,9 a 2,0
- (Current Protocols in Molecular Biology, 1994)

**A260/A230**

Relativamente à relação A260/A230 encontra vários dados sobre ácidos nucleicos na literatura:

- DNA: 2,3 a 2,5
- (The Nucleic Acids, 1955)
- DNA: 1,9
- (Current Protocols in Molecular Biology, 1994)

Os valores dependem em grande medida do valor de pH. Por esse motivo, os ácidos nucleicos não devem ser medidos em água, mas em um tampão com valor de pH de 7 a 7,2 (por ex. tampão TE).

**12.6.3 Conversão em concentrações molares e quantidades de ácidos nucleicos**

Apenas é possível aplicar a conversão a ácidos nucleicos e métodos Dye com ácidos nucleicos como componentes de biomoléculas. Realiza-se no passo de método **process results/More calculations**.

**12.6.3.1 Cálculo da quantidade**

Utilização: Cálculo da quantidade (massa) de ácidos nucleicos no volume de amostras total.

$$M = C \times V_{P,gesamt}$$

$M$  = Quantidade total calculada (massa) do ácido nucleico no tubo de reação. Unidade: µg.

$C$  = Concentração do ácido nucleico calculado a partir da medição. Unidade: µg/mL ou ng/µL.

$V_{P, total}$  = Volume total da amostra no tubo de reação. Introduza este valor em **More calculations**.  
Unidade: µL.

### 12.6.3.2 Cálculo da concentração molar

Utilização: Cálculo da concentração molar do ácido nucleico da concentração em massa e massa molar relativa. A massa molar é introduzida diretamente ou calculada pelo equipamento com base no número introduzido de bases ou pares de bases por molécula de ácido nucleico.

$$C_{Mol} = \frac{C \times 10^3}{MM}$$

$C_{Mol}$  = Concentração molar calculada do ácido nucleico. Unidade: pmol/mL.

$C$  = Concentração mássica do ácido nucleico calculada a partir da medição. Unidade: µg/mL ou ng/µL.

$MM$  = Massa molar relativa. Unidade: kDa

Se em **More calculations** foi introduzido o número de bases ou pares de bases por molécula de ácido nucleico em vez da massa molar relativa,  $MM$  é calculado a partir do número de bases ou pares de bases:

Para **dsDNA**:

$$MM = bp \times 2 \times 330 \times 10^{-3}$$

Para **ssDNA, RNA, Oligo**:

$$MM = b \times 330 \times 10^{-3}$$

$MM$  = massa molar relativa calculada; unidade: kDa

$bp$  = Número introduzido de pares de bases por molécula

$b$  = Número introduzido de bases por molécula



- Para **dsDNA** é pressuposto um ácido nucleico bicatenário para o cálculo da concentração molar. Para os métodos **ssDNA, RNA e Oligo** é pressuposto um ácido nucleico monocatenário.
- Para métodos que foram reprogramados no grupo principal **Routine**, grupo de métodos **Nucleic acids** através de **<New Method>**, são pressupostos sempre ácidos nucleicos bicatenários para o cálculo da concentração molar.

### 12.6.4 Cálculo do fator para proteína em "General Method Parameter"

Esta seção aplica-se apenas ao cálculo de componentes de proteínas nos grupos de métodos **Dye labels** e **Proteins direct UV**. Nestes grupos de métodos é selecionado o componente de proteína nos parâmetros (aqui *Parâmetros de métodos na pág. 40*). Ao componente de proteína está atribuído um fator, que é introduzido para cada proteína na função **General Method Parameter/Proteins**. Em alternativa à introdução do fator é possível introduzir  $A_{0,1\%}$  ou o coeficiente de absorção mais a massa molar da proteína. Nesse caso o fator é calculado da seguinte forma:

$$F_P = \frac{1}{A_{0,1\%}}$$

$F$  = Fator para a proteína; unidade: g/L.

$A_{0,1\%}$  = Absorção da proteína a uma concentração de 0,1 % (1 g/L).

Na introdução do coeficiente de absorção molar e da massa molar relativa da proteína,  $A_{0,1\%}$  pode ser calculado a partir daí:

$$A_{0,1\%} = \frac{\varepsilon_P}{MM_P}$$

$\varepsilon_P$  = coeficiente de extinção molar da proteína; unidade:  $\text{cm}^{-1}\text{M}^{-1}$ .

$MM_P$  = massa molar relativa da proteína; unidade: Da (introdução em **General Method Parameter** em kDa).

## 12.7 Processos de avaliação especiais para os métodos Dye

### 12.7.1 Cálculo do fator do corante a partir do coeficiente de absorção

Nos métodos Dye a concentração do corante é calculada com um fator a partir da absorção medida (aqui *Avaliação com fator ou padrão na pág. 107*). O fator é introduzido na função **General Method Parameter/Dyes** para cada corante. Além da introdução do fator é possível introduzir o coeficiente de absorção. Nesse caso o fator é calculado da seguinte forma:

$$F_{Dye} = \frac{10^6}{\varepsilon_{Dye}}$$

$F$  = Fator para o corante; unidade:  $\text{pmol}/\mu\text{L}$ .

$\varepsilon$  = Coeficiente de absorção para o corante; unidade:  $\text{cm}^{-1}\text{Mol}^{-1}\text{L}$ .



### 12.7.2 Cálculo da FOI

Nos métodos Dye como valor para a relação entre moléculas cromóforas e a quantidade de nucleótidos no ácido nucleico é calculada e indicada a taxa de utilização (FOI = Frequency of Incorporation). O cálculo pode ser selecionado para duas unidades de resultado diferentes:

**Unidade MOLÉCULAS dye/kb**

$$FOI = \frac{A_{YYY}}{\epsilon_{Dye}} \times \frac{10^6 \times MM_{nt}}{A_{XXX} \times F_{NA}}$$

**Unidade pmol/µg DNA (ou RNA)**

$$FOI = \frac{A_{YYY}}{\epsilon_{Dye}} \times \frac{10^9}{A_{XXX} \times F_{NA}}$$

$A_{YYY}$  = Absorção do corante.

$A_{XXX}$  = Absorção do ácido nucleico.

$MM_{nt}$  = Massa molar média dos nucleótidos: 330 g/mol.

$F_{NA}$  = Fator para o cálculo do ácido nucleico

$\epsilon_{Dye}$  = Coeficiente de absorção para o corante; unidade:  $\text{cm}^{-1}\text{M}^{-1}$

### 12.7.3 Conversão em quantidades de corante

O cálculo da quantidade (massa) de corante no volume total da amostra realiza-se no passo de método **process results/More calculations**.

$$M = C \times V_{P,total}$$

$M$  = Quantidade total calculada (massa) do corante no tubo de ensaio. Unidade: pmol.

$C$  = Concentração do ácido nucleico calculado a partir do corante. Unidade: pmol/µL.

$V_{P,total}$  = Volume total da amostra no tubo de ensaio; é introduzido pelo usuário em **More calculations**.  
Unidade: µL.

## 12.8 Dual wavelength

Para métodos do grupo **Dual Wavelength** é possível calcular absorções, que foram medidas em dois comprimentos de onda, antes de a absorção calculada ser incluída na avaliação com fator ou com padrão.

Para a determinação da absorção calculada é possível definir uma avaliação através de divisão ou subtração nos parâmetros:

$$A_{calc} = \frac{a \times A_1}{b \times A_2} \times c + d$$

$$A_{calc} = [(a \times A_1) - (b \times A_2)] \times c + d$$

$A_1, A_2$  = absorção medida.

$a, b, c, d$  = fatores que são introduzidos nos parâmetros. Também é possível introduzir números negativos.

## 12.9 Cinética

A partir do processo de medição disponível para seleção é determinado um valor de extinção **A** ou uma diferença de extinção normalizada em um minuto **ΔA/min**. Esse valor de extinção influencia o cálculo da concentração através do fator ou (apenas para **Advanced kinetics**) com padrão único.

### 12.9.1 Processo de medição

#### Endpoint

No fim do tempo de espera (**tempo incubação, Parameter Delay**) é medido um valor de extinção e é utilizado para o cálculo da concentração.

#### Two point

Depois do tempo do Delay é medido um ponto de medição, depois do tempo de medição terminar é medido o segundo ponto de medição. A partir da diferença de extinção e tempo é calculado  $\Delta A/\text{min}$ :

$$\frac{\Delta A}{\text{min}} = \frac{A_2 - A_1}{t_2 - t_1}$$

$A_1, t_1$  = Extinção e tempo do primeiro ponto de medição.

$A_2, t_2$  = Extinção e tempo do segundo ponto de medição.

## Linear regression

Depois do Delay, são registrados pontos de medição em intervalos de tempo fixos, desde o início até o fim do tempo de medição. Através dos pontos no diagrama de tempo de extinção é efetuada uma regressão linear. Resultado: Valor de extinção  $\Delta A/\text{min}$ .

### 12.9.2 Consumo sem tiragem do reagente

Nos métodos do grupo **Advanced kinetics** a medição de um valor zero de reagente pode ser programado nos parâmetros. Utilização primária: Compensação de uma deriva de reagente no processo de medição "Regressão linear". O valor zero do reagente contém o reagente e água desmineralizada em vez da amostra e é medido com o mesmo processo de medição que a amostra. Mede-se no início da série de amostras; o resultado da extinção é subtraído do resultado da extinção da amostra antes da análise:

$$A_{RB,corr} = A - A_{RB}$$

$A_{RB, corr}$  = resultado da extinção corrigido (em A ou  $\Delta A/\text{min}$ ) da amostra.

A = resultado da extinção medido (in A oder  $\Delta A/\text{min}$ ) da amostra.

$A_{RB}$  = Resultado da extinção (em A ou  $\Delta A/\text{min}$ ) do valor zero do reagente.



Se na etapa de métodos **process results** o intervalo de tempo da análise cinética com regressão linear for reduzido, o intervalo de tempo mais curto é também utilizado automaticamente para o cálculo do valor zero do reagente que está incluído no cálculo desse resultado da amostra. O valor zero do reagente é, portanto, (apenas) calculado novamente para esse resultado da amostra. Para o cálculo dos outros resultados de amostras é utilizado sempre o resultado do valor zero do reagente que foi calculado com base no intervalo de tempo primário.

Na análise do método cinético com padrão não está disponível a medição de um valor zero do reagente. Aqui poderá ser definido alternativamente o valor zero do reagente como primeiro padrão (concentração "zero").

**Processos de avaliação**

Eppendorf BioSpectrometer® kinetic  
Português (PT)

### 13 Informações para pedido

N.º de encomenda (Internacional)	N.º de encomenda (América do Norte)	Descrição
6135 000.009	–	<b>Eppendorf BioSpectrometer basic</b> 230 V/50 – 60 Hz, mains/power plug Europe, more types of mains/power connection available
6135 000.017	6135000017	120 V/50 – 60 Hz, mains/power plug North America
6136 000.002	–	<b>Eppendorf BioSpectrometer kinetic</b> 230 V/50-60 Hz, 230 V/50 – 60 Hz, mains/power plug Europe, more types of mains/power connection available
6136 000.010	6136000010	120 V/50-60 Hz, mains/power plug North America
6135 928.001	6135928001	<b>BioSpectrometer reference filter set</b> Filter set for checking photometric precision and wavelength accuracy (according to NIST)
6138 000.018	6138000018	<b>Eppendorf µCuvette G1.0</b> Eppendorf microvolume measuring cell for Eppendorf BioPhotometer and BioSpectrometer
6135 011.000 6135 010.004 6135 012.007	6135010004	<b>Thermal Printer DPU-S445</b> including power supply and printer cable 230 V, EU 115 V/110V, USA, JP 230 V, UK
0013 021.566	952010409	<b>Thermo paper</b> 5 rolls
0030 106.300	952010051	<b>Eppendorf UVette 220 nm – 1 600 nm</b> Original Eppendorf plastic cuvette, PCR clean, Protein-free 50 - 2 000 µL, 80 pieces, individually packaged
0030 106.318	952010069	<b>Eppendorf UVette routine pack 220 nm – 1 600 nm</b> Eppendorf Quality 50 - 2 000 µL, 200 pieces, reclosable box
0030 079.345	0030079345	<b>Eppendorf macro Vis Cuvettes</b> 10 × 100 pieces
0030 079.353	0030079353	<b>Eppendorf semi-micro Vis Cuvettes</b> 10 × 100 pieces
0030 119.851	0030119851	<b>Eppendorf Cuvette Rack</b> 36 locations, for glass and plastic cuvettes, numbered locations 2 pieces, polypropylene, autoclavable



# Declaration of Conformity

The product named below fulfills the requirements of directives and standards listed. In the case of unauthorized modifications to the product or an unintended use this declaration becomes invalid.

**Product name:**

Eppendorf BioSpectrometer® kinetic

**Product type:**

Photometer

**Relevant directives / standards:**

- 2014/35/EU: EN 61010-1  
UL 61010-1, CAN/CSA C22.2 No. 61010-1
- 2014/30/EU: EN 55011, EN 61326-1
- 2011/65/EU: EN 50581

**Date:** December 28, 2015



Management Board



Portfolio Management

**Your local distributor:** [www.eppendorf.com/contact](http://www.eppendorf.com/contact)  
Eppendorf AG · 22331 Hamburg · Germany  
[eppendorf@eppendorf.com](mailto:eppendorf@eppendorf.com)

Eppendorf® and the Eppendorf logo are registered trademarks of Eppendorf AG, Germany.  
U.S. Design Patents are listed on [www.eppendorf.com/ip](http://www.eppendorf.com/ip).  
All rights reserved, incl. graphics and pictures. Copyright 2015 © by Eppendorf AG.

[www.eppendorf.com](http://www.eppendorf.com)

ISO 9001  
Certified

ISO  
13485  
Certified

ISO  
14001  
Certified







# Evaluate Your Manual

Give us your feedback.  
[www.eppendorf.com/manualfeedback](http://www.eppendorf.com/manualfeedback)