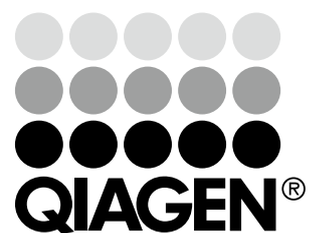


PyroMark Q24

ユーザーマニュアル



目次

1 安全情報

安全情報に関しては英語版 User Manual の 1 章の “Safety Information” をご参照ください。安全にご使用いただくために、ご使用前には必ずご覧ください。

2 一般情報

一般情報に関しては英語版 User Manual の 2 章の “Introduction” をご参照ください。

3 製品情報

製品情報に関しては英語版 User Manual の 3 章の “General Description” をご参照ください。

4 設置手順	4
4.1 装置の設置	4
4.2 必要条件	4
5 操作手順	5
5.1 装置の管理	5
5.1.1 日付と時間の設定	5
5.1.2 保存されていないランのコピー	5
5.1.3 最近保存されたランのコピー	5
5.1.4 ログファイルのコピー	6
5.1.5 測定中異常が生じたランファイルの抽出	6
5.1.6 PyroMark Q24 ファイルのバックアップ	6
5.1.7 認証、バージョン、コンタクト情報	6
5.1.8 装置のソフトウェアのアップグレード	6
5.1.9 External Application の稼動	6
5.2 ランのセットアップ	7
5.2.1 PyroMark Q24 Software の起動	7
5.3 サンプル調製	7
5.3.1 PyroMark Q24 Vacuum Workstation の機能検証	7
5.3.2 DNA 増幅	8
5.3.3 PCR 産物をビーズに固定	8

5.3.4	DNA 鎖の一本鎖化とサンプルの PyroMark Q24 Plate へのアプライ	8
5.3.5	シーケンシングプライマーのアニーリング	11
5.4	PyroMark Gold Q24 Reagents の調製	11
5.5	PyroMark Q24 を用いた操作手順	12
5.5.1	装置ソフトウェア	12
5.5.2	装置の起動	13
5.5.3	測定の開始	13
5.5.4	測定のモニタリング	14
5.5.5	測定終了後	14
5.5.6	試薬カートリッジの洗浄	15
5.6	操作の終了とシャットダウン	16
5.6.1	装置のシャットダウン	16
5.6.2	Waste Container とバッファートレイの片付け	16
5.6.3	装置のチェック	17
6	メンテナンス手順	18
6.1	PyroMark Q24 システムの性能チェック	18
6.2	PyroMark Q24 のメンテナンス	18
6.2.1	装置のクリーニング	18
6.2.2	ヒートブロックとライトガイドのクリーニング	19
6.3	PyroMark Q24 Vacuum Workstation のメンテナンス	20
6.3.1	PyroMark Q24 Vacuum Workstation のクリーニング	20
6.3.2	フィルタプローブのテストと交換	21
6.3.3	ラバーシールの交換	22
6.3.4	チューブ類の交換	23
6.3.5	ディスプレイフィルター交換	24
7	トラブルシューティング	25
7.1	解析に関連するエラー	26
7.2	解析ソフトウェアに関連するエラー	28
7.3	装置に関連するエラー	28
7.4	Vacuum Workstation に関連するエラー	29
7.5	正確なインストールと作動の検証	29

4 設置手順

4.1 装置の設置

PyroMark Q24 の設置と動作確認は、QIAGEN の専門担当者が行ないます。

装置には以下のものが同梱されています：

- 付属の CD-ROM に PDF フォーマットの PyroMark Q24 User Manual (英語版)
- 付属の CD-ROM に PDF フォーマットの PyroMark Q24 Software User Guide (英語版)
- USB メモリ

- PyroMark™ Q24 Vacuum Workstation (別途購入)
- PyroMark Q24 Plate Holder

4.2 必要条件

設置場所

PyroMark Q24 および PyroMark Q24 Vacuum Workstation は直射日光が当たらず、熱源や振動源から離れ、電気妨害のない場所に設置します。使用環境 (温度および湿度) は英語版 User Manual の Appendix A をご覧ください。設置場所は過度の風や湿気、ほこりを避け、極端な室温の変化がない場所にしてください。

PyroMark Q24 および PyroMark Q24 Vacuum Workstation の重量とサイズは、英語版 User Manual の Appendix A を参照してください。

装置を設置する台が水平で乾燥し清潔なこと、また振動に強く、付属品を置くスペースがあることなどを確認してください。PyroMark Q24 の蓋を開けた時、実験台上から約 70 cm (27 inch) の空間が必要です。ケーブル線配置のために装置背面に最低 10 cm (4 inch) の空間が必要です。

PyroMark Q24 はアース線のある交流コンセントから約 1.5 m (59 inch) 以内に設置します。装置の電源ケーブルは、安定した電圧かつサージから保護された電源に接続してください。

注意：装置は直接壁ソケットの専用プラグに差しこみ、他の実験装置のソケットと共有しないことを推奨します。PyroMark Q24 を振動のある場所や振動の伝わる場所には設置しないでください。

警告 	オーバーヒータイングの危険 換気を適切に行なうために PyroMark Q24 の側面と背面に最低 10 cm のスペースが必要です。PyroMark Q24 の換気のためのスリットと開口部は塞がないでください。
--	--

使用電力

PyroMark Q24 は以下で作動します；

- 100 ~ 240 V AC、50 ~ 60 Hz、160 VA

PyroMark Q24 Vacuum Workstation は以下で作動します；

- 100 V AC、50/60 Hz、25 VA

設置場所の交流電圧が PyroMark Q24 の電圧と合っていることを確認してください。主電源電圧変動が定格入力電圧の 10% を超えないようにしてください。

設置要綱 (アース線)

使用者の安全のために、PyroMark Q24 を正確にアースする必要があります。装置は 3 ピン AC 電源コードが装備されています。安全性を保つため、アースにつながっていない電源コンセントに装置を接続しないでください。

5 操作手順

この章では PyroMark Q24 の操作方法について説明します。

操作を始める前に、英語版 User Manual の “3.4 PyroMark Q24 Instrument” を参照し、PyroMark Q24 の特徴をご覧ください。

5.1 装置の管理

5.1.1 日付と時間の設定

日付と時間を設定することにより、装置とランログや解析レポートに正確な日付と時間を記載することが可能です。日付と時間は次のようにセットします。

1. 装置が稼働していない時にメインメニューから “Administration” を選ぶ。
2. スクリーンの ▲ と ▼ ボタンで “Set Date and Time” を選び “OK” を押す。
3. スクリーンの ◀ と ▶ ボタンで編集したいパラメータを選ぶ。
4. スクリーンの ▲ と ▼ ボタンでパラメータを編集する。
5. 他のパラメータを編集する場合は、ステップ 3 と 4 を繰り返す。
6. 変更を保存するために “Set” を押す。

5.1.2 保存されていないランのコピー

ランが終了する前に USB メモリを取り外してしまった場合、装置からランデータを以下のように回復できます。

1. 装置が稼働していない時に、USB メモリを装置前面にある USB ポートに差し込む。
2. スクリーンの ▲ と ▼ ボタンを使ってメインメニューから “Administration” を選び “OK” を押す。
3. “Copy Unsaved Runs” を選び “OK” を押す。
4. スクリーンの ▲ と ▼ ボタンを使って回復させたいランファイルを選び “Select” を押す。
5. ランファイルが USB メモリに保存されたことを装置が確認したら “Close” を押す。
6. USB メモリを取り外す。

5.1.3 最近保存されたランのコピー

ランファイルのコピーは装置内のメモリの空き容量が十分にある場合、装置内に保存されています。

注意：空き容量が少なくなると、古いデータから順に空き容量を増やすために削除されます。USB メモリに保存されていないファイルは削除されることはありません。

最近保存されたランは以下のようにコピーします。

1. 装置が稼働していない時に、USB メモリを装置前面にある USB ポートに差し込む。
2. スクリーンの ▲ と ▼ ボタンを使ってメインメニューから “Administration” を選び “OK” を押す。
3. “Copy Recently Saved Runs” を選んで “OK” を押す。
4. スクリーンの ▲ と ▼ ボタンを使ってコピーしたいランファイルを選び “Select” を押す。
5. ランファイルが USB メモリに保存されたことを装置が確認したら “Close” を押す。
6. USB メモリを取り外す。

5.1.4 ログファイルのコピー

QIAGEN テクニカルサポートにログファイルを送る場合は次のようにファイルをコピーしてください。

1. 装置が稼働していない時に、USB メモリを装置前面にある USB ポートに差し込む。
2. スクリーンの ▲ と ▼ ボタンを使ってメインメニューから “Administration” を選び “OK” を押す。
3. “Copy Log Files” を選び “OK” を押す。
4. ログファイルが USB メモリに保存されたことを装置が確認したら “Close” を押す。
5. USB メモリを取り外す。

5.1.5 測定中異常が生じたランファイルの抽出

測定中異常が生じた場合（ラン中に装置のスイッチを切った場合など）、ランファイルを以下のように抽出します。

1. 装置が稼働していない時に、装置に付属の USB メモリを装置前面にある USB ポートに差し込む。
2. スクリーンの ▲ と ▼ ボタンを使ってメインメニューから “Administration” を選び “OK” を押す。
3. “Extract Damaged Runs” を選び “OK” を押す。
4. ランファイルが USB メモリに保存されたことを装置が確認したら “Close” を押す。
5. USB メモリを取り外す。

5.1.6 PyroMark Q24 ファイルのバックアップ

PyroMark Q24 Software で作成されたデータは、次のような拡張子を持つファイルとして PC に保存されます。

- *.pyrorun（ランファイル）
- *.pyrosetup（アッセイファイル）

データのバックアップは頻繁に行なってください。データのバックアップは PyroMark Q24 ファイル（*.pyrorun および *.pyrosetup）を別の場所にコピーすることで可能です。他の物理ドライブや永久記憶装置に保存することもできます。

バックアップに関する詳細は、システム管理者にお問い合わせください。

5.1.7 認証、バージョン、コンタクト情報

認証、ソフトウェアおよびハードウェアのバージョン、コンタクト情報は次のようにご覧いただけます。

1. スクリーンの ▲ と ▼ ボタンを使ってメインメニューから “About” を選び “OK” を押す。
2. 必要な情報を選び、“OK” を押す。

5.1.8 装置のソフトウェアのアップグレード

QIAGEN からソフトウェアのアップグレード版を受け取られたら、以下のようにアップグレードを行なってください。

1. 装置に付属の USB メモリにアップグレードファイルを保存する。ファイルは USB メモリのルートディレクトリの “upgrade” という名前のフォルダに保存する。
2. 装置が稼働していない時に、USB メモリを装置前面にある USB ポートに差し込む。アップグレードが完了するまでこれを取り外さない。
3. スクリーンの ▲ と ▼ ボタンを使ってメインメニューから “Administration” を選び “OK” を押す。
4. “Upgrade Software” を選び “OK” をクリックする。
5. スクリーン上の説明に従う。

5.1.9 External Application の稼働

オプションの “Run External Application” メニューはサービスアプリケーションに使用します。QIAGEN テクニカルサポートから指示された場合にのみ、このサービスアプリケーションを稼働させてください。

5.2 ランのセットアップ

ランをセットアップする前に、英語版 User Manual の 1 章の “Safety Information” をよくお読みください。
ランのセットアップに関する詳細な説明は PyroMark Q24 Software User Guide でご覧いただけます。

5.2.1 PyroMark Q24 Software の起動

Windows の “Start” メニューから “All Programs / PyroMark / PyroMark Q24” を選ぶか、デスクトップ上のアイコンをダブルクリックしてソフトウェアを起動させてください。

F1 キーを押すと、作業状況に応じたヘルプ情報が表示されます。

5.3 サンプル調製

PyroMark Q24 を用いて解析するサンプルは下の記述に従って調製します。

サンプル調製には以下の器具と試薬が必要です。すべての試薬と溶液は使用直前に室温 (15 ~ 25℃) に戻します。
記述がない限りは、すべてのステップは室温で行ないます。

必要な器具・器材および試薬

- PyroMark Q24 Vacuum Workstation
- ビーズの固定化用プレート・ミキサー
- 80℃の加熱が可能なヒートブロック
- PyroMark Q24 Plate (cat. no. 979201)
- 24 ウェル PCR プレートあるいはストリップ
- PyroMark Q24 Cartridge (cat. no. 979202)
- ストリップキャップ
- Streptavidin Sepharose High Performance (34 μm、5 ml、GE Healthcare)
- シークエンシングプライマー
- 超純水 (Milli-Q 水など)
- エタノール (70%)
- PyroMark Binding Buffer (cat. no. 979006)
- PyroMark Denaturation Solution (cat. no. 979007)
- PyroMark Wash Buffer concentrate (cat. no. 979008)
- PyroMark Annealing Buffer (cat. no. 979009)

5.3.1 PyroMark Q24 Vacuum Workstation の機能検証

PyroMark Q24 Vacuum Workstation を使用する前に、以下のような機能検証を行ない、フィルタープローブが作動していることを確認します。

1. PCR プレートの各ウェルに 100 μl の超純水を入れる。
2. 70 ml の超純水でバッファートレイを満たす。
3. 真空ポンプのスイッチを入れる。
4. 吸引スイッチをオンにして、Vacuum Prep Tool を吸引する。
5. フィルタープローブをバッファートレイの中に入れる。トレイの中で 20 秒間キープする。水が吸引され、Waste Container に移ったことを確認する。吸引されていない場合は、Waste Container の蓋やバキュームプレッブツールの接合部をチェックする。
6. フィルタープローブを PCR プレートまで下げ、ウェルから水が吸引され、10 秒以内には全ウェルが空になっていることを確認する。
7. 10 秒後にウェルが空にならない場合は、ステップ 1 の操作を繰り返す。2 回目も空にならない場合は、フィルタープローブを取り替える (6.3.2 章参照)。

5.3.2 DNA 増幅

5' 末端ビオチン修飾プライマーと無修飾のプライマーを用いて PCR 反応で DNA を増幅します。詳細は英語版 User Manual の Appendix B をご覧ください。

5.3.3 PCR 産物をビーズに固定

ビオチン修飾した PCR 産物は、ストレプトアビジンをコーティングしたセファロースビーズ (Streptavidin Sepharose High Performance, GE Healthcare) に固定されます。

1. ストレプトアビジンをコーティングしたセファロースビーズの入った容器を均一になるように振盪する。
2. PCR 産物を超純水で 39 μ l に調整する。
3. 1 サンプルあたりビーズ (ストレプトアビジンコートしたビーズ) 1 μ l、Binding buffer 40 μ l を加えてトータル容量が 80 μ l になるようにする。

全てのサンプルが同じ PCR 産物量の場合、マスターミックスを作成して添加すると良い。

注意：Streptavidin Sepharose HP の Lot. no. をご確認ください。10057037 以降の Lot. no. の物は 1 μ l、それ以前の Lot. no. の物は 2 μ l 添加します。2 μ l の場合は PCR 産物は超純水で 38 μ l に調整してください。

注意：PyroMark PCR Kit を使用する場合は PCR 産物量は 5 ~ 10 μ l で概ね良好な結果が得られます。1 塩基あたりピークの高さが低い時は PCR 産物量の増量、高すぎてピークがワイドになる場合は減量を検討してください。1 塩基あたりの高さが 40RLU 程度あると理想的です。

成分	反応あたりの容量
Streptavidin Sepharose HP	1 μ l
PyroMark Binding Buffer	40 μ l
PCR 産物	5 ~ 20 μ l
超純水	適量
トータル容量	80 μ l

4. ストリップキャップで PCR プレート (あるいはストリップ) を密封する。ウェル間で漏出がないことを確認する。
5. PCR プレート (あるいはストリップ) を少なくとも 5 ~ 10 分間プレートミキサーで攪拌する (1,400 rpm)。
 注意：セファロースビーズはすぐに沈殿するので、攪拌後、ビーズの捕獲を迅速に行なってください。
 注意：結合中にサンプル調製用の Vacuum Workstation を準備します (5.3.4 章のステップ 1 ~ 8 参照)。

5.3.4 DNA 鎖の一本鎖化とサンプルの PyroMark Q24 Plate へのアプライ

<p>警告</p> 	<p>危険な化学物質</p> <p>Vacuum Workstation で使用する Denaturation Solution は、目と皮膚を刺激する水酸化ナトリウムを含んでいます。</p> <p>常に適切な実験着、使い捨て手袋、保護眼鏡を着用してください。研究室の管理責任者は事前に作業エリア周辺が安全であることを確認してください。また装置の使用者を十分に教育し、対応する MSDSs や OSHA*/ACGIH†/COSHH‡に指定されている病原体の危険域で作業させないようにしてください。詳細は QIAGEN ウェブサイトをご覧ください (www.qiagen.com/support/msds.aspx)。</p> <p>換気や廃棄物の処分に関しては国・県・市町村の健康・安全性の規制や法律に従う必要があります。</p>
---	--

* OSHA : Occupational Safety and Health Administration (United States of America).

† ACGIH : American Conference of Government Industrial Hygienists (United States of America).

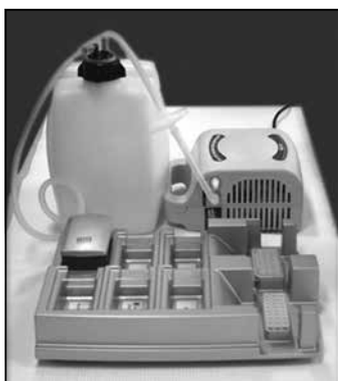
‡ COSHH : Control of Substances Hazardous to Health (United Kingdom).

実験を始める前の準備

5.3.5 章で使用する PyroMark Q24 Plate Holder は 80℃ に加熱したヒートブロックに置き、あらかじめ加熱しておきます。

操作手順

1. **PyroMark Q24 Vacuum Workstation** の接続チューブが曲がったり、引っ張られたりしていない状態で設置されていることを確認する。



緊急に電源を切らなければいけない場合を想定して、主電源のメインプラグは手の届く範囲に設定してください。

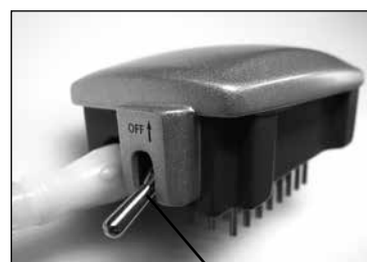
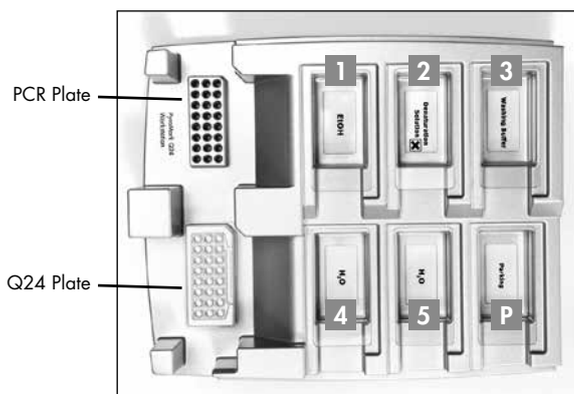
注意： フィルタープローブが作動していることを確認するために機能テストを行ないます (5.3.1 章)。プローブは、目安として 100 枚のプレート処理したらすべて交換してください。なお、上記の機能テストで吸引不良が確認された場合は、100 枚のプレート未満の処理数であってもプローブを交換してください。

注意： Waste Container が空になっていることを確認します (5.6.2 章)。

2. **PyroMark Q24 Vacuum Workstation** に付属の 5 種類の容器を以下のように充填する。

- 約 50 ml のエタノール (70%) (**1**)
- 約 40 ml の Denaturation Solution (**2**)
- 約 50 ml の 1 x Wash Buffer (**3**)
- 約 50 ml の超純水 (**4**)
- 約 70 ml の超純水 (**5**)

下図のようにセットアップします。バッファは上記数値のレベルまで常に充填します。



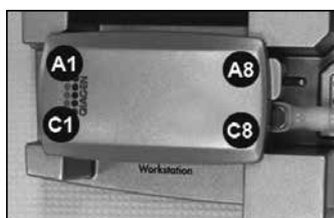
吸引スイッチ

3. 真空ポンプのスイッチを入れる。
4. 吸引スイッチを **On** にして **Vacuum Prep Tool** (以下 **Tool**) を吸引する。
5. 超純水 (バッファートレイ 5) までフィルタープローブの位置を下げてプローブを洗浄する。70 ml の超純水でプローブを洗浄する。

注意：水が Waste Container に移っていることを確認してください。移っていない時は、チューブの配管を正しく行なっていること、チューブが破損していないことを確認する必要があります。チューブが、破損していた場合は必ず交換してください (6.3.4 章)。

注意：真空ポンプと Tool の間にセットしてあるディスポーザブルフィルターが乾燥していることを確認してください。フィルターが濡れている場合は交換してください (6.3.5 章)。

6. Tool の吸引スイッチを **Off** にし、**Parking (P)** 位置に置く。
7. 70 ml の超純水でバッファートレイ 5 を再充填する。
8. **Annealing Buffer** で 0.3 μ M に調製したシーケンシングプライマー 25 μ l を各ウェルに添加する。
注意：プレートの準備や移動には添付の PyroMark Q24 Plate Holder を使用してください。
9. ワークテーブル上に PCR プレートおよび **PyroMark Q24 Plate** をセットする。サンプルをアプライした方向と同じ向きでプレートをセットしたことを確認する。



10. 吸引スイッチを **On** にして、Tool を吸引する。
11. テンプレートが結合したビーズを吸着するために、フィルタープローブを慎重に PCR プレート (あるいはストリップ) まで下げ、プローブを 15 秒間保持する。Tool を持ち上げる際は注意する。
注意：セファロースビーズは非常に速く沈殿します。プレート (あるいはストリップ) を攪拌して 1 分以上経過した場合、ビーズの捕獲前に再度 1 分間攪拌してください。
12. すべての溶液がウェルから吸引されて、全ビーズがフィルタープローブ先端に、捕獲されていることを確認する。
注意：ウェルに液体あるいは白色ビーズが残っている場合には、フィルタープローブを交換してください (6.3.2 章)。
13. Tool を 70%エタノールが入ったバッファートレイ 1 に移し、フィルタープローブを 5 秒間浸漬する。
14. Tool を Denaturation Solution が入ったバッファートレイ 2 に移し、フィルタープローブを 5 秒間浸漬する。
15. Tool を Washing Buffer が入ったバッファートレイ 3 に移し、フィルタープローブを 10 秒間洗浄する。
16. Tool を 5 秒間垂直にして、フィルタープローブから溶液を排出する (下記画像参照)。



17. Tool を **PyroMark Q24 Plate** 上で持ち上げている状態で、Tool の吸引スイッチを **Off** にする。
注意：Tool の吸引スイッチを **Off** にした場合、真空ポンプのスイッチも同時に **Off** にすることを推奨します。

18. シークエンシングプライマーが添加されている PyroMark Q24 Plate のウェル底にフィルタープローブを沈め、Vacuum Prep Tool を慎重に横に攪拌し、ビーズをプレートに移す。
19. Tool を超純水を含むバッファートレイ 4 に移し、吸引スイッチを Off にしたまま 10 秒間攪拌する。
20. 吸引スイッチを On にして、フィルタープローブの位置を超純水（バッファートレイ 5）まで下げて 70 ml の超純水を吸引してプローブを洗浄する。
21. Tool を 5 秒間垂直にして、フィルタープローブに付着している溶液を排出する。
22. Tool の吸引スイッチを Off にし、Tool を Parking (P) 位置に置く。
23. 2 枚以上のプレートを同時に調製する場合は、バッファートレイを再充填し（ステップ 2）、ステップ 8 からの操作を繰り返す。
24. 真空ポンプのスイッチを切る。
25. 装置を移動させた日の最後に廃液や残った溶液を廃棄し、PyroMark Q24 Vacuum Workstation のほこりや液漏れをチェックする（5.6.2 章）。

5.3.5 シークエンシングプライマーのアニーリング

<p>警告</p> 	<p>装置表面が高温</p> <p>Plate Holder とヒートブロックの温度が最高 80°C (176°F) になることがあります。装置が熱い時は触らないでください。</p>
---	---

1. PyroMark Q24 Plate Holder (Vacuum Workstation に添付) とヒートブロックを用いて、サンプルを含む PyroMark Q24 Plate を 80°C で 2 分間加熱する。
2. その後、室温 (15 ~ 25°C) で少なくとも 5 分間冷却させる。

5.4 PyroMark Gold Q24 Reagents の調製

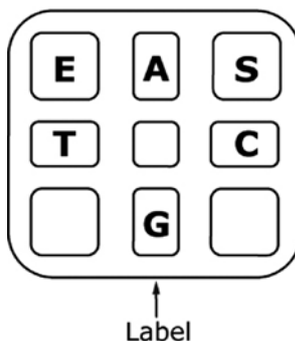
<p>注意</p> 	<p>鋭利なニードル</p> <p>試薬カートリッジ底の鋭利なニードルには触れないでください。注意深くニードルを取り扱ってください。微粒子や繊維によりニードルが詰まる場合があります。</p>
---	---

1. PyroMark Gold Q24 Reagents 中の酵素 (Enzyme) および基質 (Substrate) のバイアルを取り出してあらかじめ 620 µl の超純水で溶解する。
 注意：酵素・基質の粉末（遮光保存）および dNTP は 2 ~ 8°C で有効期限内安定しています。
 重要：dNTP は、2 ~ 8°C 保存です。冷凍しないでください。酵素・基質は溶解後、2 ~ 8°C で少なくとも 5 日、もしくは -20°C で保存可能です（凍結融解は 3 回を限度）。
2. 試薬カートリッジの底のプラスチックキャップを外す。カートリッジの正しい場所に各試薬を必要量添加する。

S : Substrate

E : Enzyme

A.C.G.T : 各 dNTPs



3. 必要な試薬量は、ソフトウェア上のランファイルにある“Tools”メニューの“Pre Run Information”から確認することができる。



注意：カートリッジの使用回数は 30 回です。未使用の試薬カートリッジや、4 週間以上使用していない試薬カートリッジを使用する場合は、洗浄と機能テストをすることを推奨します（5.5.6 章）。洗浄後のカートリッジを使用する場合は、ニードルの先端が濡れていないことをご確認ください。使用後のカートリッジは、ほこりの被らない場所で保管してください。

5.5 PyroMark Q24 を用いた操作手順

PyroMark Q24 の稼働中は、蓋を絶対に開けないでください。安全でない時に蓋を開くと、アラート音が発せられます。

<p>警告</p>	<p>動作部への接触</p> <p>稼働中の PyroMark Q24 動作部への接触を避けるために、蓋を閉じて操作を行なってください。</p> <p>カバーパネルは取り外さないでください。PyroMark Q24 で問題が生じた場合、QIAGEN テクニカルサポートへお問い合わせください。</p>
<p>警告</p>	<p>鋭利なニードル</p> <p>試薬カートリッジ底の鋭利なニードルには触れないでください。注意深くニードルを取り扱ってください。微粒子や繊維によりニードルが詰まることがあります。</p>

5.5.1 装置ソフトウェア

1. 装置はスクリーン下の 6 つのボタンで操作する。



装置に付属のソフトウェアによりランが開始し、モニタリングが行なわれます。ラン操作中、ソフトウェアは以下のような情報を表示します。



- 1 ランの名前
- 2 選択したウェル
- 3 現在の時刻
- 4 装置のステータス
- 5 パイログラム
- 6 Warning Messages
- 7 予想される残り時間 (hh:mm)

5.5.2 装置の起動

1. 2種類のメインプラグが正しく接続されていることを確認する。
2. 装置の背面にある電源スイッチを入れる。

5.5.3 測定の開始

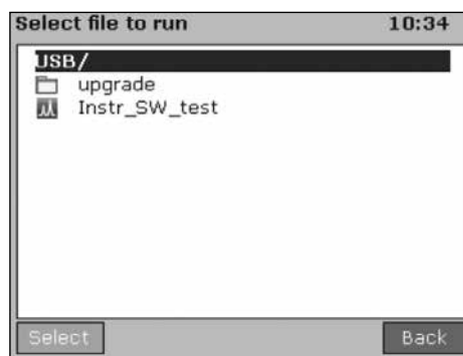
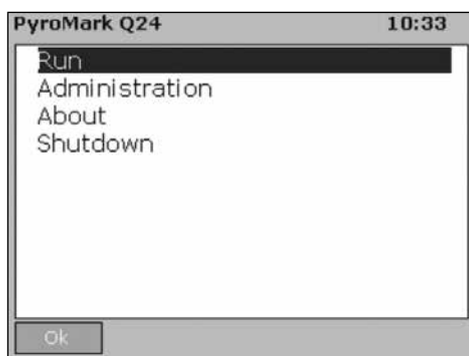
試薬カートリッジとプレートセットします。

1. 装置が稼働していない時に装置の蓋を開く。
稼働時に蓋を開くとアラート音が鳴ります。
2. カートリッジゲートを開き、充填済みの試薬カートリッジをラベル面を手前に向け挿入をする。試薬カートリッジ底面の四隅の縁が、カートリッジゲート内の溝に嵌るまで奥に押し込む。
3. 試薬カートリッジの手前の線が見えることを確認して、ゲートを閉める。
4. プレートホルダーを開いて、PyroMark Q24 Plate をヒートブロックにセットする。
5. プレートホルダーと装置の蓋を閉める。



ランファイルの選択とランの開始。

1. ランファイルを保存した USB メモリを装置前面にある USB ポートに差し込む。
注意：ランが完了するまでは取り外さないでください。ラン中に USB メモリを取り外してしまった場合は、5.1.3 章（最近保存されたランのコピー）に従い、ラン終了後に本体に保存されたランファイルを USB メモリに保存してください。
2. スクリーンボタンの ▲ と ▼ を使ってメインメニューから “Run” を選択し “OK” を押す。
3. スクリーンボタンの ▲ と ▼ を使ってランファイルを選択する。
フォルダの中を見るためには、フォルダを選択し “Select” を押ししてください。前の画面に戻るには “Back” を押します。
4. ランファイルを選び “Select” を押してランを開始する。



5.5.4 測定のモニタリング

装置は、分注ユニットの圧力、ミキサーの速度、ヒートブロックの温度、プロセスチャンバーの蓋、冷却水が設定値に達すると、試薬の分注を始めます。

装置のステータス

装置のステータスがスクリーン右上の角に表示されます。

ステータス	状況
Environment	分注ユニットの圧力、ミキサーの速度、ヒートブロックの温度、プロセスチャンバーの温度、冷却水の温度が設定値になるまでの待機状態（数分）。
Priming	気泡を取り除くために試薬カートリッジのニードルに溶液を入れている状態。
Running	酵素ミックスと基質ミックスを使用する全ウェルに分注。その後アッセイファイルで定義されている順番に従って、ヌクレオチドをウェルに分注。
Stopped	測定の中止。
Saving	ランのデータが USB メモリに保存中。ランファイルが保存されたことを装置が確認するまで、USB メモリを取り外さない。
Finished	ランが完了し、ランのデータが USB メモリに保存。

プログラムと Warning Messages

ラン名と選択したウェルがスクリーン左上に表示されます。スクリーンボタンの ▲ と ▼ を使って他のウェルを選びます。

装置の Warning Messages はプログラム領域下に表示されます（最新の 3 つのアラートが表示されている）。7 章のトラブルシューティングを参照してください。

測定の中止

測定を中止するには “Stop” を押します。

5.5.5 測定終了後

1. ランファイルが USB メモリに保存されたことを確認したら “Close” を押す。
2. USB メモリを取り外す。
3. 装置の蓋を開く。
4. カートリッジゲートを開き、試薬カートリッジを取り外す（上に引き上げて、手前に引く）。
5. ゲートを閉じる。
6. プレートホルダーを開いて、PyroMark Q24 Plate をヒートブロックから取り出す。
7. プレートホルダーと装置の蓋を閉める。
8. PyroMark Q24 Plate を廃棄する。
9. 試薬カートリッジを洗浄する（5.5.6 章参照）。
注意：連続でランをする場合も、ラン毎に試薬カートリッジを洗浄してください。
10. 同日、ランを行なわない場合は、5.6 章の説明に従う。
注意：実験廃棄物の処分に関しては、国や地方の環境に関する法規を遵守してください。

5.5.6 試薬カートリッジの洗浄

試薬カートリッジは、使用后すぐに洗浄し適切な方法で保存してください。適切な取り扱いにより、カートリッジは最高30回まで使用できます。また、初めてカートリッジをお使いになる場合ならびに4週間以上使用しなかったカートリッジをご使用になる前にも洗浄されることを推奨します。

<p>警告</p> 	<p>鋭利なニードル</p> <p>試薬カートリッジ底の鋭利なニードルには触れないでください。注意深くニードルを取り扱ってください。微粒子や繊維によりニードルが詰まる場合があります。</p>
--	--

注意： 実験廃棄物の処分に関しては、国や地方の環境に関する法規を遵守してください。

以下のものがが必要です；

- 手袋（パウダーフリー）
- 洗浄瓶に入った超純水（Milli-Q 水等）
- ビーカー（必要時のみ）
- 不織のティッシュペーパー

試薬カートリッジの洗浄、および解析に使用可能かのチェック

1. カートリッジ内に残っている溶液を廃棄する。
2. 洗浄瓶に入った超純水を用いて試薬カートリッジを4回すぐ（**1**）。
3. ニードルの外側に超純水をかけて洗浄する。
4. 試薬カートリッジの各区画をヌクレアーゼフリーで完全に満たして試薬カートリッジを持ち、指で試薬カートリッジの各区画の上を強く押し、水を噴射させニードルに詰まりがないかを確認する（**2**）。

注意： パウダーフリーの手袋を着用して実施してください。

ニードルが詰まっている場合（例えば試薬カートリッジを洗浄せずに一晩放置）、超純水を各区画に再度充填し、超純水の入ったビーカーに試薬カートリッジを置きニードルを1時間浸してください。（**3**）その後、ステップ4と5を繰り返します。

この操作を数回行なってもうまくいかないときは（水が真っ直ぐ噴射されない場合、またはニードルが詰まっている場合）、試薬カートリッジを交換してください。

5. 全ニードルを洗浄し終わったら、水を捨て、試薬カートリッジを不織のティッシュペーパーの上に置いて乾燥させる（**4**）。
6. 試薬カートリッジが乾燥したら清潔でほこりがない場所で保存する。



5.6 操作の終了とシャットダウン

5.6.1 装置のシャットダウン

1. 装置が稼動していないときに、スクリーンボタンの ▲ と ▼ を使ってメインメニューから “Shutdown” を選び、“OK” を押す。
2. メッセージ “It is now safe to turn off the instrument” が表示されたら装置の背面にあるスイッチを切る。

5.6.2 Waste Container とバッファートレイの片付け

<p>警告</p> 	<p>危険な化学物質</p> <p>Vacuum Workstation で使用する Denaturation Solution は、目と皮膚を刺激する水酸化ナトリウムを含んでいます。</p> <p>常に適切な実験着、使い捨て手袋、保護眼鏡を着用してください。研究室の管理責任者は事前に作業エリア周辺が安全であることを確認してください。また装置の使用者を十分に教育し、対応する MSDSs や OSHA*/ACGIH†/COSHH‡に指定されている病原体の危険域で作業させないようにしてください。詳細は QIAGEN ウェブサイトをご覧ください (www.qiagen.com/support/msds.aspx)。</p> <p>換気や廃棄物の処分に関しては国・県・市町村の健康・安全性の規制や法律に従う必要があります。</p>
---	--

* OSHA : Occupational Safety and Health Administration (United States of America).

† ACGIH : American Conference of Government Industrial Hygienists (United States of America).

‡ COSHH : Control of Substances Hazardous to Health (United Kingdom).

実験廃棄物の処分に関しては、国や地方の環境に関する法規を遵守してください。

以下のものが必要です；

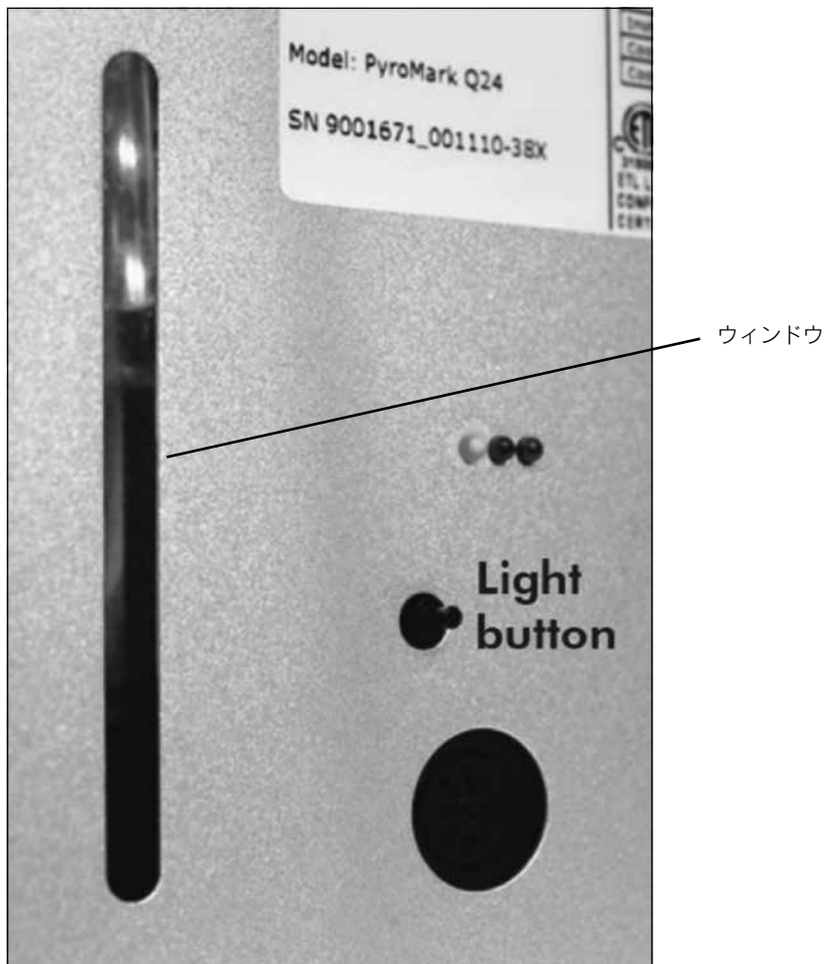
- 超純水 (Milli-Q 水等)

操作手順

1. **Vacuum Prep Tool** にスイッチが切れて圧力がかかっていないか、また吸引ポンプのスイッチが切れているかを確認する。
2. バッファートレイに残っている溶液はすべて廃棄する。
3. 超純水でバッファートレイをすすぎ、必要に応じて元の位置に戻す。
4. **Waste Container** を空にする。
注意：チューブを外さなくてもキャップを取り除くことができます。
5. **Vacuum Workstation** を洗浄しなければならない場合は、6.3.1 章の説明に従う。

5.6.3 装置のチェック

ほこりや液漏れがないか装置をチェックします。装置の洗浄が必要な場合は、6.2.1 章の説明に従います。装置背面にある Light button を押して、冷却水レベルがウィンドウで表示されることを確認します。冷却水レベルがウィンドウの 1/3 以上あれば正常、1/4 以下ではランデータの波形に乱れが生じることがあり、補充が必要です。冷却水の補充が必要な場合や、冷却水が確認できない場合は QIAGEN テクニカルサポート (Tel : 03-6890-7300、E-mail : techservice-jp@qiagen.com) に連絡してください。



6 メンテナンス手順

PyroMark Q24 を確実に使用するために以下のメンテナンスを行なってください。

- 定期的な性能チェック
- 装置のクリーニング

メンテナンスを行なう前に、英語版 User Manual の 1 章の “Safety Information” を参照し、PyroMark Q24 の安全情報についてご覧ください。

重要：メンテナンスを始める前に装置の電源を抜きます。

保守保証サービス

PyroMark Q24 は設置後 1 年間保証されています。保証は機械的な故障による全ての修理を含んでいます。アプリケーション開発、ソフトウェアアップグレード、付属品、ディスプレイ製品はこれに含まれません。

QIAGEN は、Warranty Extension（保証期間延長契約）、Full Cover Agreement（保守契約）、および装置／アプリケーションのトレーニングなど、包括的なサービスサポートを提供しています。このサービスサポート契約により、お客様の装置性能維持および作業効率化を保証いたします。

サービスサポート契約の詳細は QIAGEN テクニカルサポートにお問い合わせください（Tel：03-6890-7300、E-mail：techservice-jp@qiagen.com）。

6.1 PyroMark Q24 システムの性能チェック

PyroMark Q24 Validation Oligo (cat. no. 979204) を用いて AQ または CpG アッセイなど定量解析における精度、バイアス、直線性を測定することで、PyroMark Q24 システムが仕様通りに機能していることをチェックします。

製品に付属の説明書に従って検証を行ないます。PyroMark Q24 Validation Oligo に関するご質問は QIAGEN テクニカルサポートにお問い合わせください（Tel：03-6890-7300、E-mail：techservice-jp@qiagen.com）。

6.2 PyroMark Q24 のメンテナンス

6.2.1 装置のクリーニング

装置がほこりや液漏れで汚れている場合は、以下の説明に従ってクリーニングを行ないます。

クリーニングを始める前の重要事項；

- 強力な洗剤や化学薬品を使用しないでください。また装置内部への湿気は回避してください。
- 洗剤は直接装置にはつけず、塗布してお使いください。
- エタノール以外の有機溶媒あるいは界面活性剤でスクリーンのクリーニングは行なわないでください。

以下のものが必要です；

- エタノール（70%）
- 超純水
- 低刺激性の洗剤（必要な場合）
- 磨き粉のついてない清潔な不織布

操作手順

1. 装置が稼動していないときに、スクリーンの ▲ と ▼ ボタンを使ってメインメニューから “Shutdown” を選択し “OK” を押す。
2. メッセージ “It is now safe to turn off the instrument” が表示されたら装置の背面にあるスイッチを切る。

3. 装置の 2 種類のメインプラグを抜く。
4. 装置の蓋を開く。
5. 分注ユニット (dispensing unit) 周辺領域、プロセスチャンバー (Process chamber)、ヒートブロック (Heating block) を 70%エタノールで濡らした清潔な不織布で拭く。
注意：英語版 User Manual の 3 章 “General Description” を参照し、3.4 PyroMark Q24 Instrument から PyroMark Q24 の各部の名称をご確認ください。
6. 磨き粉のついてない清潔な不織布を水で濡らし、スクリーンを拭く。
注意：スクリーンがきれいにならない場合は少量の 70%エタノールを布に含ませます。エタノールがスクリーン周辺の間隙に入らないようにします。
7. 必要ならば、清潔な不織布を水で軽く濡らし、装置の外側を拭く。必要に応じて少量のマイルドな洗剤を使用することができる。
8. 清掃後、磨き粉のついてない清潔で乾いた不織布で表面を拭く。
9. 装置のプラグを差す。

6.2.2 ヒートブロックとライトガイドのクリーニング

ヒートブロックに液漏れした場合は、ヒートブロックとその下にあるライトガイドを清掃する。

以下のものがが必要です；

- 綿棒
- エタノール (70%)
- 磨き粉のついてない清潔な不織布 (カメラレンズ用の布など)

操作手順

1. 装置が稼動していない時に、スクリーンの ▲ と ▼ ボタンを使ってメインメニューから “Shutdown” を選択し “OK” を押す。
2. メッセージ “It is now safe to turn off the instrument” が表示されたら装置の背面にあるスイッチを切る。
3. 装置の 2 種類のメインプラグを抜く。
4. 主装置の蓋を開く。
5. プレートホルダーを開く。
6. 70%エタノールで軽く濡らした綿棒を用いて各ウェルとライトガイドを慎重に掃除する (下図参照)。
7. 磨き粉のついてない清潔な不織布を 70%エタノールで濡らし、ヒートブロックとライトガイドブロック間の隙間をきれいにする (下図参照)。
注意：ライトガイドのメンテナンスにはティッシュペーパーを使用しないでください。
8. プレートホルダーと装置の蓋を閉め、装置のプラグを差す。



6.3 PyroMark Q24 Vacuum Workstation のメンテナンス

<p>警告</p> 	<p>危険な化学物質</p> <p>Vacuum Workstation で使用する Denaturation Solution は、目と皮膚を刺激する水酸化ナトリウムを含んでいます。</p> <p>常に適切な実験着、使い捨て手袋、保護眼鏡を着用してください。研究室の管理責任者は事前に作業エリア周辺が安全であることを確認してください。また装置の使用者を十分に教育し、対応する MSDSs や OSHA*/ACGIH†/COSHH‡に指定されている病原体の危険域で作業させないようにしてください。詳細は QIAGEN ウェブサイトをご覧ください (www.qiagen.com/support/msds.aspx)。</p> <p>換気や廃棄物の処分に関しては国・県・市町村の健康・安全性の規制や法律に従う必要があります。</p>
---	--

* OSHA : Occupational Safety and Health Administration (United States of America).

† ACGIH : American Conference of Government Industrial Hygienists (United States of America).

‡ COSHH : Control of Substances Hazardous to Health (United Kingdom).

6.3.1 PyroMark Q24 Vacuum Workstation のクリーニング

ほこりあるいは液漏れを取り除くために Vacuum Workstation を清掃しなければならない場合、以下の説明に従ってください。

以下のものが必要です；

- 手袋 (パウダーフリー)
- 超純水 (Milli-Q 水など)
- 低刺激性の洗剤 (必要な場合)
- 清潔な不織布

操作手順

1. **Vacuum Prep Tool** にスイッチが切れて圧力がかかっていないか、また吸引ポンプのスイッチが切れているか確認する。
2. 吸引ポンプのプラグを抜く。
3. 水あるいはマイルドな洗剤で濡らした清潔な不織布で、フィルタープローブを除くワークテーブルおよび **Tool** を清掃する。フィルタープローブ先端には触れない。
4. フィルタープローブを除くワークテーブルおよび **Tool** を清潔な不織布で拭いて乾かす。
5. 吸引ポンプのプラグを差す。

6.3.2 フィルタープローブのテストと交換

フィルタープローブの機能検証

フィルタープローブの機能検証は 5.3.1 章に記載されています。

フィルタープローブの交換

各フィルタープローブは個々に交換することが可能です。フィルタープローブの流速を最適に保つために、約 100 枚のプレート処理を行なったプローブはすべて交換してください。

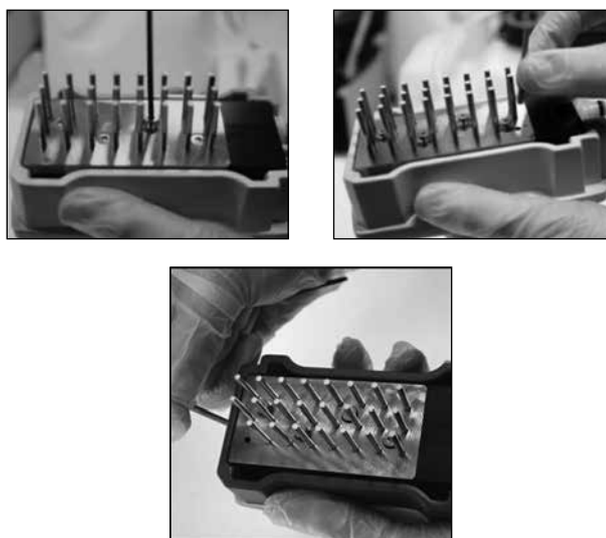
注意：フィルタープローブのコンタミを避けるために、手袋（パウダーフリー）を使用してください。

以下のものがが必要です；

- 手袋（パウダーフリー）
- 2 mm Allen key（システムに付属）
- 超純水（Milli-Q 水など）
- 新しいフィルタープローブ（PyroMark Vacuum Prep Filter Probe、cat. no. 979010）

操作手順

1. **Vacuum Prep Tool** にスイッチが切れて圧力がかかっていないか、また吸引ポンプのスイッチが切れているか確認する。
2. 吸引ポンプのプラグを抜く。
3. チューブから **Tool** を外す。
4. システムに付属の 2 mm Allen key を用いて、4 個のネジを外す。
5. 古いフィルタープローブを引き出す。
6. フィルタープローブ先端を押さないようにして、新しいフィルタープローブを静かに挿入する。
7. 4 個のネジを元に戻して固く締め、吸引ポンプのプラグを差す。



6.3.3 ラバーシールの交換

フィルタープローブが緩んだり落ちる場合は次のような2つの可能性が考えられます；

- 4個のネジが固く締まっていない
- ラバーシールの交換が必要

ラバーシールの交換が必要な場合は、以下のものがが必要です；

- 手袋（パウダーフリー）
- 2 mm Allen key（システムに付属）
- 新しいラバーシール（Seal - VPT Filter probes, PyroQ24VW、cat. no. 9019906）

操作手順

1. **Vacuum Prep Tool** にスイッチが切れて圧力がかかっていないか、また吸引ポンプのスイッチが切れているか確認する。
2. 吸引ポンプのプラグを抜く。
3. チューブから **Tool** を外す。
4. システムに付属の **2 mm Allen key** を用いて、**4 個のネジ**を外す。
5. フィルタープローブを静かに取り除く。その際コンタミネーションには留意する。
6. 金属プレートを取り除き、ラバーシールを交換する。



7. **Tool** を元に戻して、吸引ポンプのプラグを差す。
8. 5.3.1 章に記載されているように機能検証を行ない、フィルタープローブが適切に作動しているかどうか確認する。

6.3.4 チューブ類の交換

チューブ類が破損している場合は交換します。

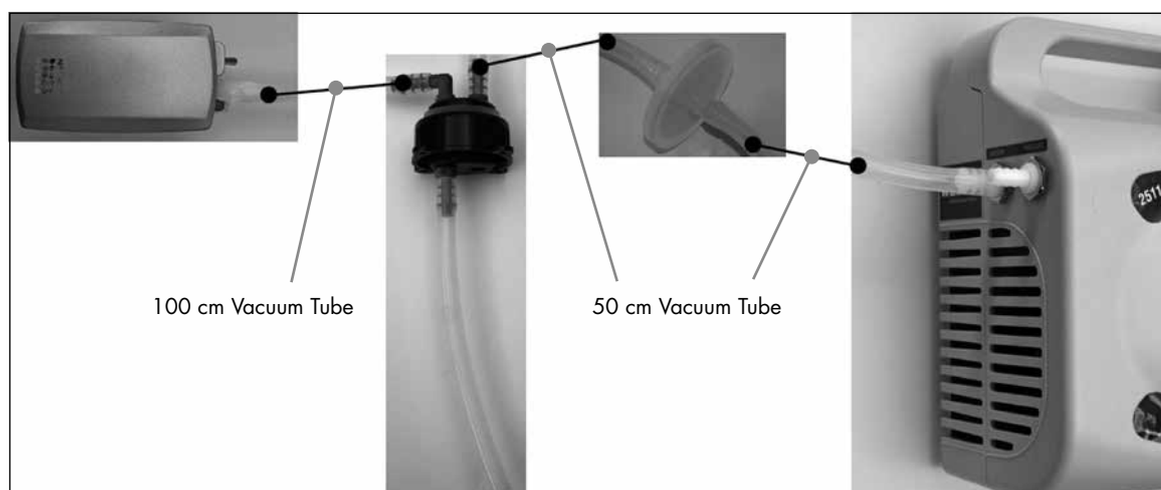
実験廃棄物の処分に関しては、国や地方の環境に関する法規を遵守してください。

以下のものがが必要です；

- Waste Container の蓋 (Cap-Vacuum bottle, PyroVW、Cat. no. 9020439) と新しいチューブ
- ビーカー

操作手順

1. Vacuum Prep Tool にスイッチが切れて圧力がかかっていないか、また吸引ポンプのスイッチが切れているか確認する。
2. 吸引ポンプのプラグを抜く。
3. 壊れたチューブの一方を外し、残っている溶液を空のビーカーにすべて入れる。
4. チューブのもう一方を取り外し、チューブと廃液をすべて棄てる。
5. 新しい吸引用チューブを3片にカットして、セットする。チューブを吸引ポンプの“Vacuum” にしっかりと繋がれたことを確認する。



6. 吸引ポンプのプラグを差す。

6.3.5 ディスポーザブルフィルターの交換

Waste Container が満杯などでディスポーザブルフィルターが濡れていると、吸引が行なわれないのでフィルターを交換してください。

実験廃棄物の処分に関しては、国や地方の環境に関する法規を遵守してください。

以下のものがが必要です；

- 新しいディスポーザブルフィルター
- ビーカー

注意：2 個のディスポーザブルフィルターが Vacuum Workstation に付属しています。フィルターは下記のサイトから注文可能です；www.millipore.com (Millipore Millex-FG50 Filter Unit、Catalogue Number SLFG05010)。

操作手順

1. **Vacuum Prep Tool** にスイッチが切れて圧力がかかっていないか、また吸引ポンプのスイッチが切れているか確認する。
2. 吸引ポンプのプラグを抜く。
3. フィルターの両端からチューブを外して、残っている溶液はビーカーにすべて入れる。
4. フィルターを棄てる。
5. 新しいフィルターの両端にチューブを押し付けて接続する。
6. **Waste Container** を空にしておく。
注意：チューブを外さなくてもキャップを取り除くことが可能です。
7. 吸引ポンプのプラグを差す。

7 トラブルシューティング

QIAGEN テクニカルサポートにトラブルを連絡する場合、エラーを引き起こすステップおよびダイアログボックスに表示される情報を書き留めておいてください。これは QIAGEN テクニカルサポートが問題を解決する際に役立ちます。

QIAGEN テクニカルサポートにトラブルを連絡される場合は、次の情報をご準備ください；

- 装置のシリアル番号、タイプ、バージョン
- 最後にメンテナンスを行なった日付
- エラーコード（可能な場合）
- 初めてエラーが発生した日時
- エラーが発生する頻度（断続的か持続的か）
- エラー写真（可能な場合）

QIAGEN テクニカルサポートにお問い合わせになる前に以下のことをお試しく下さい。

1. ラン中にシステムが適切に作動しているかどうかをみるために “Run Information” レポートにあるランログをチェックする。
2. トラブルシューティングを参照する。
3. **PyroMark Control Oligo** を用いてシステムの操作が適切に行なわれたかを確認する。

注意：測定中にエラーが起きた場合、現象がランファイル中に保存されていることがあります。QIAGEN テクニカルサポートまでお問い合わせの際にはトラブルシューティングのため、現象の起こったランファイルをご用意ください。

7.1 解析に関連するエラー

解析でエラーが出た場合、以下の項目を確認してください。

	コメント
サンプル調製	
a) DNA 品質が低いために PCR が失敗	PCR サンプルに強い 1 本の特異的なバンドがあるかどうかをアガロースゲル電気泳動でチェックする。そのようなバンドがない場合は、高品質 DNA を用いて PCR をもう一度行なう。
b) PCR の至適化が不十分	PCR サンプルに強い 1 本の特異的なバンドがあるかどうかをアガロースゲル電気泳動でチェックする。強いバンドがない場合には PCR 条件を再度至適化する。
c) プライマーの 5' 末端ビオチン修飾を省略、あるいは正しい PCR プライマーがビオチン修飾されていない	アッセイデザインをチェックする（英語版 User Manual の Appendix B 参照）。
d) ビオチン修飾したプライマーの品質が低い	ビオチン修飾したプライマーが HPLC 精製であることを確認する。
e) セファロースビーズに結合するテンプレート量が不十分	英語版 User Manual の Appendix B 参照して、推奨するテンプレート量を使用する。
f) PCR 産物が多いために基質が枯渇し、シークエンスの後半でピークが消失	PCR 産物を減らす。
g) 解析するシークエンス配列が不適切	ゲノムデータベースでサンプルの塩基配列をチェックする。
h) サンプルがコンタミしているために基質を異常に多く消費した（高い Substrate ピーク）	5.3 章の説明に従ってサンプルを調製する。 QIAGEN が販売する新しいバッファーに交換する。 ズーム機能を用いてピークが作成されているかどうかをチェックする（パイログラム上で、ピーク領域をドラックし拡大する）。

コメント

試薬消耗品

- | | | |
|----|---|---|
| a) | 全ウェルで酵素あるいは基質が不十分 | Pre Run Information レポートに従って試薬カートリッジを充填する（ランセットアップを開き、“Tools” メニューから “Pre Run Information” を選ぶ）。 |
| b) | 試薬カートリッジ中の一つあるいは複数のヌクレオチドが正確に充填されていない | 十分な試薬を添加したことを確認する（ランセットアップを開き “Tools” メニューから “Pre Run Information” を選択）。 |
| c) | 試薬カートリッジ中のヌクレオチドニードルの一つがブロックあるいは損傷 | 試薬カートリッジを洗浄し、ニードルに詰まりがないかチェックする。 |
| d) | 酵素または基質をウェルに添加していない（Substrate ピークがない、あるいはパイログラムでピークがない） | 試薬カートリッジを洗浄し、ニードルに詰まりがないかチェックする。 |
| e) | 試薬カートリッジのニードルがブロックあるいは損傷 | 試薬カートリッジを洗浄し、適切に作動していることを確認する。
ニードルが曲がっている場合は、実験廃棄物の処分に関する国や地方の環境に関する法規を遵守して試薬カートリッジを捨てる。 |
| f) | 試薬の希釈あるいは保存が不適切 | PyroMark Gold Q24 Reagents Handbook に従ったことを確認する。ヌクレオチドは -20°C で絶対に保存しない。
バックグラウンドピークがヌクレオチドに由来するものであるかどうかをチェックするために、ランセットアップに空のウェルを加える（Annealing Buffer のみ添加）。 |
| g) | 試薬カートリッジが適切に挿入されていない | カートリッジが適切に挿入されているか確認する。 |

その他

- | | | |
|----|----------------------|--|
| a) | サンプル中に新規の SNP が存在する | 解析する配列に新規の SNP を挿入し分注の順番を変更する。再度ランを行なう際に新しい順番でサンプルを分注する。 |
| b) | PCR 反応で dUTP を使用 | パイロシークエンス法で使用するヌクレオチドは dUTP に強く結合しないので、dUTP を dTTP に替える。 |
| c) | クロストーク | 強いシグナルを持つアッセイをシグナルが弱いアッセイの近くに配置するのを避ける。 |
| d) | プラスにシフト | アッセイファイルで Dispensation Order を変更する。 |
| e) | マイナスにシフト | ホモポリマー解析箇所にヌクレオチドが追加で添加されているか確認する。 |
| f) | ライトガイドが汚れたためにシグナルが弱い | ヒートブロックとライトガイドのクリーニング（6.2.2 章）を参照する。 |
| g) | 分注エラー | 試薬カートリッジを交換する。問題が解決しない場合は、QIAGEN テクニカルサポートに連絡する。 |

7.2 解析ソフトウェアに関連するエラー

解析ソフトウェアに関連するエラーに関しての詳細は、英語版 PyroMark Q24 Analysis Software User Guide の Troubleshooting をご覧ください。

7.3 装置に関連するエラー

	コメント
エラーメッセージ	
a) Too many unsaved runs in the instrument. Please go to folder "Unsaved Runs" and save them to USB stick	保存されていないランを USB メモリに保存する。
b) The required value was not reached. The run will be stopped	ランを再スタートする。室温が高く温度の問題が残っている場合は； <input type="checkbox"/> 冷却装置の電源が入っているかを確認；背面の光インジケータが点灯している。そうでない場合には、接続をチェックする。 <input type="checkbox"/> 5.6.3 章（装置のチェック）を参照し、冷却水レベルをチェックする。冷却水レベルの低下が見られた場合は QIAGEN テクニカルサポートに連絡する（Tel：03-6890-7300、E-mail：techservice-jp@qiagen.com）。
c) "Run name" is invalid.	PyroMark Q24 Software でランファイルが作成されていることを確認する。
d) Could not copy "file" to USB stick	他の USB メモリを使用する（QIAGEN 配布の USB 推奨）。
e) Failed to connect to the mixer, please restart the instrument Restart	装置を再起動する。問題が解決しない場合は、QIAGEN テクニカルサポートに連絡する。
f) Failed to connect to the hardware, please restart the instrument	装置を再起動する。問題が解決しない場合は、QIAGEN テクニカルサポートに連絡する。
g) Connection to the hardware is lost, please restart the instrument	装置を再起動する。問題が解決しない場合は、QIAGEN テクニカルサポートに連絡する。
h) No valid upgrade folders/files found on USB stick	インストールしたアップグレードファイルが USB メモリの upgrade というフォルダにあることを確認する。

注意：その他の装置に関するエラーメッセージに関しては、英語版 User Manual の "Troubleshooting" もご参照の上、QIAGEN テクニカルサポートに連絡してください。

その他の問題

a) 装置の起動の際に異常音	カートリッジが適切に挿入されているかを確認する。
b) USB メモリに接続しない	USB メモリが損傷あるいはシステムに対応していない。
c) USB メモリが挿入できない	USB メモリのコネクタ部分が損傷した場合は QIAGEN テクニカルサポートに連絡する。

7.4 Vacuum Workstation に関連するエラー

	コメント
a) 吸引していない	吸引ポンプのスイッチを切って Waste Container のキャップを開き、圧力を抜く。キャップを閉じてポンプのスイッチを入れる。Waste Container が満杯なら空にする。 チューブを適切に繋ぎ、漏れがないことを確認する。 ディスポーザブルフィルターの交換が必要な場合は 6.3.5 章を参照。
b) 結合用プレートのいくつかのウェルで液体が残っている	対応するフィルタープローブを交換する (6.3.2 章)。
c) 結合用プレートに白い残留物 (セファロースビーズ)	攪拌後、吸引前に 1 分以上プレートを放置しない。放置した場合は、再度 1 分間混和する。

Vacuum Workstation

a) ユーザーマニュアルに従ってサンプルを調製していない	5.3 章の説明に従ってサンプルを調製する。
b) フィルタープローブが適切に作動していない	5.3.1 章を参照してフィルタープローブが適切に作動していることを確認する。
c) サンプル調製中に吸引力が低下	チューブを適切に繋ぎ、漏れがないこと、およびディスポーザブルフィルターが濡れていないことを確認する (6.3.5 章)。
d) ランセットアップで指定したウェルが、サンプルの前処理プレートあるいは PyroMark Q24 Plate 上のサンプル位置と異なる	プレートのセットアップ方法に従ってセファロースビーズ結合済みの PCR サンプルのプレートおよび PyroMark Q24 Plate をセットしたかチェックする。

7.5 正確なインストールと作動の検証

PyroMark Q24 で予期しない結果が得られた際のトラブルシューティングに、PyroMark Control Oligo (Cat. no. 979203) が利用いただけます。PyroMark Control Oligo は、予期せぬ結果が PyroMark Q24、PyroMark Q24 Vacuum Workstation、またはサンプルのいずれに由来するか、確認する際に使用できます。

製品に関する詳細は QIAGEN テクニカルサポート (Tel : 03-6890-7300、E-mail : techservice-jp@qiagen.com) へお問い合わせください。

Trademarks: QIAGEN®, PyroMark™ (QIAGEN Group).

本文に記載の会社名および商品名は、各社の商標または登録商標です。

最新のライセンス情報および製品ごとの否認声明に関しては www.qiagen.co.jp の "Trademarks and Disclaimers" をご覧ください。
QIAGEN キットの Handbook および User Manual は www.qiagen.co.jp から入手可能です。

© 2009–2013 QIAGEN, all rights reserved.

www.qiagen.co.jp

株式会社 キアゲン ■ 〒 104-0054 ■ 東京都中央区勝どき 3-13-1 ■ Forefront Tower II

Tel: 03-6890-7300 ■ Fax: 03-5547-0818 ■ E-mail: techservice-jp@qiagen.com

