



HistoCore PEGASUS

ティッシュプロセッサー



取扱説明書
日本語

注文番号：14 0488 86108 - 改訂 M

必ず装置と一緒に保管してください。
装置を使用する前によくお読みください。

CE

本書に記載された情報、数値データ、注意事項、および数値の評価は、当該科学技術分野における最新の研究にもとづく科学知識と技術レベルを反映しています。

弊社は、当該技術分野における最新の発展に基づいて本書の内容を定期的に変更する義務は負わず、新しい変更内容についてユーザーに通知、コピー頒布等を行う義務を負いません。

万一、本マニュアルの内容に誤った記載や図面、説明図などが含まれていたとしても、個々のケースに該当する国内法規に照らして許容範囲とみなせる場合には免責とさせていただきます。特に、本書に記載の説明もしくは情報に従ったことに起因して万一経済的、物的損害が生ずる事態となったとしても、弊社はその責を負いません。

本書に記載の内容または技術詳細に関する説明、図面、説明図、およびその他の情報は、製品保証の対象ではありません。

保証は、専ら弊社と顧客の間で合意された契約内容によって規定されるものとします。

ライカは、製品の技術仕様ならびに製造プロセスを予告なく変更する権利を有します。この権利を有することにより、ライカは技術および製品の製造に関する継続的な改良を実施することが可能になります。

本書は著作権法によって保護されています。本書に関わる一切の著作権は、Leica Biosystems Nussloch GmbH に帰属します。

本書に含まれる文章、図を含むあらゆる構成部分を、Leica Biosystems Nussloch GmbH の事前の書面による許可なく、印刷、コピー、マイクロフィルム、Web Cam、その他の方法（何らかの電子的システムやメディアを使用する方法を含む）によって複製することを禁じます。

製品のシリアル番号と製造年については、製品背面の銘板をご覧ください。



Leica Biosystems Nussloch GmbH
Heidelberger Strasse 17 - 19
69226 Nussloch
Germany
電話 : +49 - (0) 6224 - 143 0
ファックス : +49 - (0) 6224 - 143 268
Web: www.LeicaBiosystems.com

Leica Microsystems Ltd. Shanghai 製造元

目次

1. 重要な注意事項	8
1.1 命名規則	8
1.2 記号とその意味	8
1.3 装置の型式	12
1.4 使用目的	12
1.5 オペレーターの資格	12
1.6 ユーザーデータのセキュリティおよびプライバシーに関する声明	12
2. 安全にお使いいただくために	13
2.1 安全上の注意事項	13
2.1.1 やるべきこととやってはいけないこと	14
2.2 警告	14
2.2.1 装置自体の表示	15
2.2.2 運搬と据え付け	15
2.2.3 装置の操作	17
2.2.4 試薬の取り扱い	23
2.3 装置の安全機能	24
3. 装置のコンポーネントと仕様	25
3.1 概要	25
3.1.1 装置コンポーネント	25
3.1.2 リアパネル	26
3.2 装置の主機能	26
3.3 テクニカルデータ	27
4. 装置のセットアップ	31
4.1 設置場所の条件	31
4.2 標準付属品 - パッケージリスト	31
4.3 開梱と設置	33
4.3.1 開梱指示	33
4.3.2 ディスプレイの設置	36
4.3.3 活性炭フィルター	36
4.3.4 外付け排気システム	37
4.4 本体およびハードウェア	38
4.4.1 レトルト	38
4.4.2 カセットバスケット	42
4.4.3 パラфин槽	45
4.4.4 試薬キャビネット	46
4.4.5 ドリップトレー	48
4.4.6 ディスプレイ	49
4.4.7 HistoCore I-Scan(オプション)	50
4.4.8 USB ポート	51
4.4.9 アラーム接続	52
4.5 無停電電源 (UPS) への接続	53
4.6 オンとオフへの切り替え	54
4.6.1 オンへの切り替え	54
4.6.2 オフへの切り替え	55
4.6.3 緊急シャットダウン	55
4.6.4 長期間シャットダウンした後の再開	55
4.7 装置の移動	56

5.	プロトコルの実行	57
5.1	ソフトウェアの使用	57
5.1.1	基本操作	57
5.1.2	ナビゲーション	58
5.1.3	アクセスレベル	60
5.1.4	ヘルプ	62
5.2	クイックスタート	62
5.3	クリーニングプロトコル	69
5.4	ステータス画面	73
5.4.1	ステータスエリア	74
5.4.2	プロトコルパネル	78
5.5	プロトコル実行オプション	81
5.5.1	プロトコルの計画	81
5.5.2	単一実行の開始ステップの変更	83
5.5.3	単一実行のステップ時間の変更	84
5.6	プロトコルの停止と中止	86
5.6.1	中止された実行からの回復	88
5.7	レトルトの計画	88
5.7.1	遅延終了時間と初期注入	89
5.7.2	回避できない試薬クラッシュ	89
5.7.3	使用できない試薬	89
6.	プロトコルの設定	91
6.1	プロトコル概要	91
6.1.1	プロトコルタイプ	91
6.1.2	試薬選択方法	92
6.1.3	事前に設定されたプロトコル	93
6.1.4	プロトコル検証	94
6.1.5	キャリーオーバー設定	94
6.1.6	プロトコルファイル	97
6.2	プロトコルの作成、編集、表示	97
6.2.1	プロトコル選択画面	97
6.2.2	プロトコルの編集	97
6.2.3	新規プロトコルの作成	100
6.2.4	プロトコルの表示	103
7.	試薬の設定	104
7.1	概要	104
7.1.1	試薬グループ、タイプ、ステーション	104
7.1.2	濃度管理	106
7.1.3	限界値	107
7.1.4	推奨試薬	110
7.1.5	非推奨試薬	112
7.1.6	試薬互換性	112
7.2	試薬タイプの管理	112
7.2.1	事前設定試薬	113
7.2.2	有効試薬タイプの編集	113
7.2.3	試薬の追加、非表示、削除	115
7.3	試薬ステーションの管理	117
7.3.1	試薬ステーション画面	118
7.3.2	試薬ステーション特性の設定	119

目次

7.4 試薬の交換.....	122
7.4.1 リモート注入／排出画面.....	122
7.4.2 リモート注入／排出接続.....	123
7.4.3 試薬の交換 - リモート注入および排出	124
7.4.4 試薬の交換 - マニュアル	127
7.4.5 パラフィンの交換	128
7.4.6 レトルトの注入および排出	130
8. 補助的な設定と操作.....	131
8.1 試薬メニュー	131
8.1.1 手動操作.....	131
8.2 管理者メニュー	132
8.2.1 ユーザー管理	133
8.2.2 レポート	134
8.2.3 イベントログ	138
8.3 設定メニュー	139
8.3.1 サービス	139
8.3.2 処理設定	141
8.3.3 装置設定	143
8.3.4 追跡オプション(オプション)	145
9. クリーニングと保守.....	147
9.1 クリーニングと保守用工具	147
9.1.1 パラフィンスクレーパー	147
9.1.2 パラフィン槽液口栓	147
9.2 保守画面	148
9.3 クリーニングと保守計画	149
9.3.1 毎日のタスク	151
9.3.2 毎週のタスク	155
9.3.3 60–90 日	158
10. 参考文献.....	160
10.1 試薬限界値ガイドライン	160
10.2 プロトコル	161
10.2.1 検体タイプとプロトコル有効期間	161
10.2.2 事前設定プロトコルのリスト	161
10.2.3 キシレンプロトコル	162
10.2.4 キシレンフリープロトコル	164
10.2.5 クリーニングプロトコル:	165
10.3 ステーション設定	165
10.4 プロトコルステップ温度	168
10.5 試薬互換性表	168
11. トラブルシューティング.....	171
11.1 事前質問	171
11.2 フローチャート	171
11.2.1 処理不足の組織 - 装置セットアップ	172
11.2.2 処理過剰の組織 - 装置セットアップ	173
11.2.3 処理不足または処理過剰の組織 - 試薬	174
11.2.4 処理不十分 - 誤ったプロトコル	175
11.2.5 処理不十分 - 正しいプロトコル	176
11.2.6 カットアーチファクト	177

目次

11.2.7 染色アーチファクト	178
11.2.8 ブロックアーチファクト	179
11.2.9 再処理推奨	180
11.3 電源不良	183
11.4 マスター・ソフトウェアのクラッシュまたはフリーズ	183
12. 注文リスト	184
A1. 汚染除去証明書	185
A2. 保証とサービス	186

1 重要な注意事項

1. 重要な注意事項

1.1 命名規則



注記

- ・本装置の正式正式名称は、HistoCore PEGASUS ティッシュプロセッサーです。HistoCore PEGASUS と呼ばれる本装置は、取扱説明書が読みやすくなっています。

1.2 記号とその意味

記号：



記号名：

説明：

危険

その事象を回避しない場合、死亡または重症を招く差し迫った危険な状況を示しています。

記号：



記号名：

説明：

警告

この危険を回避しない場合、その結果死亡または重傷を負う可能性があります。

記号：



記号名：

説明：

注意

その事象を回避しない場合、死亡または重症に至る可能性のある危険な状態を示しています。

記号：



記号名：

説明：

注記

重要ではあっても何ら危険とは関連のない情報であることを示しています。

記号：

→ 図 7-1

記号名：

説明：

位置番号

番号の振られた図の位置番号。赤の数字は、図中の位置番号を表します。

記号：

スーパーバイザー

記号名：

説明：

ソフトウェア指定

入力画面上で表示する必要のあるソフトウェア指定は、グレーの太字で表記されます。

記号：

保存

記号名：

説明：

ファンクションキー

装置で押す必要のあるファンクションキーは、グレーの太字、下線付きで表記されます。

記号：

電源スイッチ

記号名：

説明：

装置についているキー類およびスイッチ

装置についているキー類およびスイッチは、ユーザーがあらゆる状況で押下した際に、グレーの太字、下線付きで表記されます。

記号：



記号名：

説明：

製造元

本医療機器の製造者名を示します。

記号：



記号名：

説明：

製造日

本医療機器の製造日を示します。

記号：



記号名：

説明：

品番

本医療機器識別のための製造元のカタログ番号です。

記号：



記号名：

説明：

シリアル番号

個々の医療機器の識別のため、製造元が付けたシリアル番号です。

記号：



記号名：

説明：

取扱説明書を参照

ユーザーが取扱説明書を参照する必要があることを示します。

記号：



記号名：

説明：

注意

様々な理由で医療機器本体には記載できない警告や注意事項などの重要な情報について、ユーザーが取扱説明書を参照する必要があることを示します。

記号：



記号名：

説明：

インビトロ診断用医療機器

本製品がインビトロ診断用医療機器であることを示します。

記号：



記号名：

説明：

CE 適合

CE マークは、本医療機器が該当する EC 指令の条件に適合している旨の製造元による宣言です規定。

記号：

Country of Origin: China

記号名：

説明：

原産国

原産国の欄には、最後に製品の特性が変更された場所の国名が明記されます。

記号：



記号名：

説明：

UKCA

UKCA (UK 適合性評価済み) マークは、グレートブリテン (イングランド、ウェールズ、スコットランド) 市場で販売される商品のための新しい UK 製品マークです。以前に CE マークを必要としていたほとんどの商品が対象となります。

記号：



記号名：

説明：

UKRP

UK 責任者は、UK 以外の製造元の代理人であり、製造元の責任に関わる規定任務を遂行します。

Leica Microsystems (UK) Limited
Larch House, Woodlands Business Park, Milton Keynes,
England, United Kingdom, MK14 6FG

記号：



記号名：

説明：

WEEE 記号

キャスター付きごみ箱に×印が付いたこの WEEE 記号は、本製品が廃棄時に分別回収の対象となる WEEE (廃棄電気・電子機器) に当たることを示します (ドイツ電気・電子製品法第 7 条)。

1 重要な注意事項

記号 :	記号名 :	中国版 ROHS
	説明 :	中国版 RoHS（電気・電子機器に含まれる汚染物質の使用制限に関する指令）の環境保護マーク。マーク内の数字は製品の「環境適合使用期間（年）」を示します。このマークは中国で規制されている物質を最大許容量以上に含む場合に使用されます。
記号 :	記号名 :	交流
記号 :	記号名 :	PE ターミナル
記号 :	記号名 :	<u>オン</u> （電源）
	説明 :	電源がオンの位置にあります
記号 :	記号名 :	<u>オフ</u> （電源）
	説明 :	電源がオフの位置にあります
記号 :	記号名 :	警告、高温面
	説明 :	稼働中に高温になる装置表面は、この記号でマークします。火傷をしないようするために、直接接触しないようにしてください。
記号 :	記号名 :	生物学的危険物質に関する警告
	説明 :	
記号 :	記号名 :	可燃性
	説明 :	可燃性試薬、溶剤および洗浄液は、この記号でラベル表示します。
記号 :	記号名 :	割れ物につき取扱い注意
	説明 :	包装品の中身は壊れやすいため、取り扱いには十分注意してください。
記号 :	記号名 :	水濡れ厳禁
	説明 :	包装品は、乾燥した環境で保管してください。

記号：



記号名：

説明：

積み重ね限度

積み重ね禁止です。

記号：



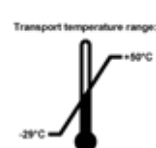
記号名：

説明：

天地無用

包装品の正しい直立位置を示します。

記号：



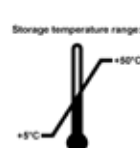
記号名：

説明：

輸送温度限界

包装品の輸送時に許容される温度範囲を示します。

記号：



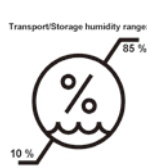
記号名：

説明：

保管温度限界

包装品の保管時に許容される温度範囲を示します。

記号：



記号名：

説明：

輸送および保管時の湿度限界

包装品の保管および輸送時に許容される湿度範囲を示します。

記号：



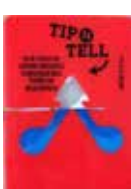
記号名：

説明：

衝撃点のインパクトインジケーター

ショックウォッチシステムでは、衝撃点の赤変によって、指定された強度を上回る衝撃または衝突を示します。定義された加速度 (g 値) を超えると、インジケーターチューブの色が変わります。

記号：



記号名：

説明：

傾きインジケーター

横積み・転倒 (Tip-n-Tell) インジケーターが、お客様の要件に従って積荷が立てた状態で搬送および保管されているかどうかを監視します。60°以上傾くと、青いケイ砂が矢形のインジケーターウィンドウに流れ込んでそこにとどまります。積荷の不適切な取り扱いがあった場合、即座に検出され、確実に証明することができます。

記号：



記号名：

説明：

CSA 記号

この製品は、CAN/CSA-C22.2 No. 61010 の要件を満たしています。



記号：

記号名：

リサイクル記号

説明：

適切な設備が存在する場合にリサイクル可能な品目であることを示します。

1.3 装置の型式

本取扱説明書に記載の全ての情報は、表紙に示されている装置の型式にのみ適用されます。装置のシリアル番号を示す銘板は、装置背面に貼付されています。

1.4 使用目的

HistoCore PEGASUSは自動ティッシュプロセッサーであり、例えば癌の診断など、病理医による組織診断に使用されるヒト組織標本の固定、脱水、中間体による浸透、パラフィン浸透のために特別にデザインされたものです。

HistoCore PEGASUSはインビトロ診断用に設計されています。



警告

- 上記の条件を満たす以外の装置の使用法は、適応外使用と見なされます。これらの指示を守らなかった場合は、事故や人身傷害を引き起こしたり、装置、アクセサリ、または試料の破損につながる恐れがあります。適切かつ目的に合った使用には、全ての検査およびメンテナンスに関する指示の順守、ならびに取扱説明書に記載の全ての指示の順守も含まれます。

1.5 オペレーターの資格

- HistoCore PEGASUSは、トレーニングを受けた実験室オペレーターだけが操作してください。本装置は業務専用です。
- 本装置の操作員に指名された全ての検査技師は、操作を行う前に、本書をよく読んで本装置の技術的特徴の全てに精通しておかなければなりません。

1.6 ユーザーデータのセキュリティおよびプライバシーに関する声明

Leica Biosystemsは、ユーザーデータのセキュリティおよびプライバシーを尊重します。以下のユーザーデータのセキュリティおよびプライバシーに関する声明は、装置により以下のユーザーデータが収集および使用されることをお知らせするものです。

- カセットの入ったバスケットの写真：カセットの実行詳細を追跡するために、バスケット内の処理されたカセットに関する全情報を含むバスケットの写真が収集され、90日間保存されます。
- ユーザー名とユーザーIDの使用：認証および承認のためにユーザー名、パスワード、バージョン情報を含むユーザー アカウント情報が収集され、管理者が削除するまで保存されます。また、アカウント情報を保存するために使用されるデータベースは暗号化されます。

2. 安全にお使いいただくために

2.1 安全上の注意事項

この取扱説明書には、本装置の安全操作とメンテナンスに関する重要な情報が記載されています。

取扱説明書は、製品の重要な一部であり、装置を作動させて使用する前に精読する必要があります。また必ず装置の近くに保管してください。

本装置は、測定、制御、および実験室用の電気機器に適用される安全要件に従って製造され試験されています。

この状態を維持し、安全操作を確保するためには、ユーザーは本書に記載の全ての注意事項と警告を順守する必要があります。

この章に示す安全上の注意事項は、常に順守する必要があります。

すでに他のライカバイオシステムズ製品の使用および操作に慣れている方であっても、必ずこれらの注意事項をお読みください。

取扱説明書の内容は、必要に応じて、装置を使用する国の事故防止および環境安全性に関する現行規定と適切に組み合わせる必要があります。



警告

- ・装置およびアクセサリに装備された保護装置を取り外したり改造したりしないでください。専門のトレーニングを受け、Leica Biosystems 公認の点検・修理担当者以外は、装置内部部品に触れたり、修理を行ったりしないでください。
- ・本装置を修理で Leica Biosystems に戻すことになる場合は、適切な方法にて清掃および浄化を必ず行ってください(→ページ185 - A1. 汚染除去証明書)。



注記

適用規格に関する最新情報については、下記弊社ウェブサイトの CE 適合宣言書と UKCA 証明書を参照してください。

<http://www.LeicaBiosystems.com>

電磁適合性、妨害波放射、妨害排除能力は、IEC/EN 61326-2-6 に準じた要件が適用されます。安全情報に関する IEC/EN 61010-1、IEC/EN 61010-2-101、IEC/EN 61010-2-010 および ISO 14971 に準じた要件が適用されます。

本装置は、CISPR 11 Class A に適合するよう設計され試験を行っています。国内環境では、無線妨害が発生する場合があり、このような場合は、妨害を緩和する対策を取る必要が生じる可能性があります。

装置の運転の前に電磁環境を評価する必要があります。

強い電磁波の発生源（シールドされていない意図的な RF 源など）の近くで、本装置を使用しないでください。これらは、適切な動作を妨げる可能性があります。

2 安全にお使いいただくために

2.1.1 やるべきこととやってはいけないこと

セットアップ/検証プロセス

- ・**脱水**、除去、パラフィンのステップを適切な数で設定してください。
- ・**キャリーオーバー**を検証してください(変更されたエタノール/キシレンの実際の濃度を比重計で定期的に確認してください)。
- ・**閾値**は、そのラボの現実的な値に設定してください。(低スループットのラボでは、結果を最適化するために複数のしきい値を検討してください。)
- ・**無効化**されたプロトコルを臨床用に実行しないでください。

操作

- ・プロトコルを実行する前に、試薬/パラフィンレベルをチェックしてください。
- ・**各実行**でカセットの数を正しく入力してください。
- ・1つのレトルトに2つ以上のバスケットまたは200を超えるカセットをセットしないでください。
- ・**各処理**の実行後にクリーニング実行を実行してください。
- ・レトルト内の埋め込み型や金属製のカセット蓋を掃除しないでください。
- ・クリーンサイクル中にティッシュをレトルトに入れたままにしないでください。
- ・クリーンサイクルで組織を再処理しないでください。

試薬/ワックス交換

- ・ボトルキャップを適切にねじ込んでください。
- ・**試薬**ボトルを交換するときは、正しいアクションを選択してください。
- ・パラフィンペレット/流動パラフィンを追加するときは、パラフィンベントプラグをエアベントに挿入してください。
- ・**試薬**ボトルやパラフィン浴を過剰に充填しないでください。

クリーニングとメンテナンス

- ・**運転**後は毎回液面センサーを清掃してください。
- ・レトルトフィルターは毎日点検して清掃してください。
- ・凝縮液ボトルを確認して空にするためのリマインダーを無視しないでください。

2.2 警告

製造元によって本装置に設置された安全装置は、事故防止の基本を成すものにすぎません。本装置を安全に操作することに対する責任は、まず何よりも装置の所有者が負うものであり、加えて装置の操作、保守、修理を行う担当者が負うものです。

本装置を問題なくお使いいただくために、以下の指示と警告を必ず守ってください。

2.2.1 装置自体の表示



警告

装置上のマークや警告表示に記載の正しい操作方法（取扱説明書に規定されていること）を守らない場合

重傷および/または装置、付属品類、検体の破損。

- 操作時およびマークの付いたアイテムを交換する際は、装置についているマークに注意して取扱説明書に記載の操作説明に厳密に従います。

2.2.2 運搬と据え付け



警告

輸送中の付属品類やコンポーネントの緩みや破損

試料破損

- 荷物には、衝撃点のインパクトインジケーターと傾きインジケーターの2種類のインジケーターが付いており、これらが輸送中の不都合を表示します。装置を搬送する際は、これを最初に確認します。万一、一方のインジケーターがトリガーされている場合は、荷物が規定通りに取り扱われなかつたことになります。この場合は、積荷書類に適宜マークをし、輸送物に破損がないかを点検します。



警告

荷ほどきの間に、付属品類が落下したり、ユーザーの上に落ちてきたりする可能性があります。

負傷

- 荷ほどき説明には、慎重に従うようにし、装置を破損しないようにしてください。
- 装置の開梱は2名で行ってください。
- 梱箱から取り出した装置は必ず立てた状態で運搬してください。



警告

初回設置の際の移動中、装置が傾きます。

負傷

- 傾斜路からパレットを転がす際は、最低2名の人員で装置を抑える必要があります。



警告

装置を吊り上げる際は、ツールや装置を使わないでください。

装置を吊り上げているときにユーザーの上に落下して負傷の原因となることがあります。

- 装置を階間に移動させる際は、トロリーやフォークリフトなど適切な定格のリフト機器を常に用いるようにします。



警告

試薬やパラフィンを装填した装置または電源コードが接続された装置を移動します。

負傷。

- 装置が振動したり、傾いたり、昇降する可能性のある輸送は、その前に都度、配管、パラフィン槽、試薬ボトルも含め清掃する必要があります。電源コードは、抜いておいてください。

2 安全にお使いいただくために



警告

付属品、コンポーネント、デバイスは、輸送中に緩んだり、破損することがあります。

試料破損

- ・パラフィンオープンのカバーは、輸送中閉めておく必要があります。
- ・レトルト蓋は、輸送中閉めておく必要があります。



警告

輸送中の付属品類やコンポーネントの緩みや破損

試料破損

- ・装置のスイッチをオンにする前に、装置の輸送や移動が原因で破損がでる可能性がないかを、目視で装置および付属品を確認します。



警告

輸送中の付属品類やコンポーネントの緩みや破損

試料破損

- ・装置を輸送もしくは移動した後は、患者の生体組織試料を処理する前に試験を行って装置や使用するプロトコルの適合性を確認します。事前に設定されたプロトコルを使用するか、このアクティビティを自分のプロトコルの認証と組み合わせて使えます。
- ・上記のすべての点検が正常に行われた後でのみ、診断目的で患者生体組織試料を処理してください。先の手順で不具合があった場合は、装置を稼働せずに最寄りの Leica Biosystems 点検・修理担当者に問い合わせてください。



警告

排気システムがない、または不備がある／排気システムの接続の誤り

漏洩した蒸気や過度の煙霧による負傷

- ・活性炭フィルターがない状態または外付け排気システムがない状態で装置を作動させないでください。実験室内に有毒ガスが放出される恐れがあります。
- ・外付け排気システムの利用をお勧めします。
- ・装置を外付け排気装置に接続したとしても、付属の活性炭フィルターは使用中のままにしておく必要があります。



警告

本装置は、配電盤に他の装置と差し込みます。

本装置は、不安定な電流/電圧でも起動しますが、試薬の破損につながります。

- ・延長コードは使わないでください。
- ・装置のコンセントは、接地している電源ソケットのみに差し込むようにします。CB（サーキットブレーカー）は、必ず用いるようにしてください。



警告

ドリップトレーが取り付けられていないか、取り付けが間違っており、水滴が床に流れています。

負傷。

環境汚染

- ・ドリップトレーを設置せずに装置を使用しないでください。
- ・装置を使用する際は、PPE（個人用保護具）を着用します。

2.2.3 装置の操作



警告

チューブに適合していないコネクター／コネクターの腐食。試薬ボトルのオーバーフロー（外部試薬の量が試薬ボトルに合っていない等）。試薬充填中もしくは交換中のボトル落下。排水中のチューブの緩み。

人が滑ったり、有毒/危険なガスを吸い込む

試薬廃棄のためのバイオハザード

環境汚染

- ・試薬を取り扱う際は、常に化学防護服、保護手袋、防毒マスク、ゴム手袋とその他の必要な人体保護装置を装着するようにします。組織処理に使用する試薬は、毒性があり可燃性があつたり、その両方であることがあります。
- ・必ず装置に付属するチューブを使用してください。
- ・中身が既にレトルトにある試薬ステーションを注入しないでください。



警告

処理する試料の種類に不適切なキャリーオーバー設定を行うと、試料が損傷することがあります！

正しいキャリーオーバー設定を行うには：

- ・キャリーオーバー設定については、第6章 1.5項「キャリーオーバー設定」を参照してください。
- ・デフォルトおよびカスタムプロトコル（キャリーオーバー値を含む）は、標準操作手順に従って研究所によって検証される必要があります。



警告

レトルトはリモート充填前に空ではありません。

サンプルの損傷。

- ・レトルトをチェックし、レトルトに何も残っていないことを確認してから、プロトコルを実行してください。
- ・試薬ボトルが正しく接続され、試薬ボトル内の液面が最大インジケーターと最小インジケーターの間にあることを確認してください。



警告

ユーザーがパラフィン浴に固体/溶融パラフィンを充填しすぎます。これにより、パラフィンが空気システムに侵入したり、パラフィンが二次汚染されたりする可能性があります。

サンプルの損傷/機器の詰まり。

- ・パラフィンを充填するときは必ずベントプラグを使用し、最大レベルマークを超えないように注意してください。
- ・プロトコルを開始する前に、パラフィンレベルが最大マークと最小マークの間にあることをチェックしてください。

2 安全にお使いいただくために



警告

パラフィン槽の蓋が開いているもしくは閉まっている。溶融したパラフィンの充填。チューブと合っていないコネクター／コネクターの腐食。排水中のチューブの緩み。GUIで排水開始時に廃パラフィン容器の準備ができていない／安定していない。排水チューブの引き抜き。

手もしくは指の火傷。

人が滑ったり、有毒/危険なガスを吸い込む

パラフィン汚染による生物学的危険。

環境汚染

- ・溶融したパラフィンを充填および排出する際は、化学防護服、保護手袋、防毒マスク、ゴム手袋とその他の必要な人体保護装置を装着するようにします。使用済みパラフィンは、汚染されている可能性があります。
- ・パラフィンが漏れないように正しいサイズのパラフィン排出ホースを使用してください。
- ・チューブから出るパラフィンは高温になり、火傷をする可能性があります。パラフィンが適切な容器に排出されているか確認し、排出中は離れるようにしてください。
- ・ソフトウェアが、処理が完了したことを探知し、圧力空気がチューブから排出されるまで、リモート注入／排出チューブを取り外さないでください。試薬フローが停止しても処理が終わったわけではありません。



警告

ユーザー定義のプロトコルが検証されません。

試料破損

- ・事前に設定されたプロトコルならびにカスタマイズされた処理プロトコルは、診断用として患者生体組織のある生体組織等の処理プロトコルの実行前に、ローカルもしくは地域認定要件に従い、ユーザーが検証しておく必要があります。



警告

RMS（試薬管理システム）の設定が非該当になっています。

試薬消費状況がモニターできないため、組織処理品質に影響を及ぼし、試料破損の原因となる可能性があります。

- ・RMS は、非該当に設定しないでください。RMS は、試薬消費状況をモニターするために使用します。
- ・RMS 設定は、診断用として患者生体組織のある生体組織等の処理プロトコルの実行前に、ローカルもしくは地域認定要件に従い、ユーザーが検証しておく必要があります。



⚠️ 警告

装置が処理中、あるいは一時停止後、あるいはプロトコル終了後にレトルトを開けると、ユーザーがレトルトの高温になっている蓋、バスケット、液体、有害な試薬および蒸気と接触してしまいます。

レトルトを開けるとプロトコルを続行できません。

負傷/試料破損/試料の減損

- ・高温面。操作中は、化学防護服、保護手袋、防毒マスク、ゴム手袋とその他の必要な人体保護装置を装着するようにします。
- ・システムメッセージで指示されていない限り、プロトコルが実行中にレトルト蓋を開けたり、試薬ボトル、パラフィンオープンのカバー、パラフィン槽を取り外したりしないでください。プロトコル実行中にレトルトから検体を取り外したり、レトルトに検体を追加したりしたい場合は、一時停止ボタンを押します。
- ・装置の停止後にレトルトまたはパラフィン槽を開ける際は注意してください。警告メッセージ（例、レトルトが安全アクセス温度以上の場合等）を読み、注意して作業を続けてください。
- ・溶融したパラフィンは高温になり、火傷をする可能性があります。パラフィンの取り扱いおよびバスケットの取り外し時は注意してください。



警告

レトルト蓋が開いている状態で蓋をたたいています。

負傷。指や手が押しつぶされてしまいます。

- ・レトルト蓋が開いている状態で蓋をたたかないでください。



警告

パラフィンが十分溶融していない状態で処理が開始されています。

試料破損

- ・開始ボタンを押下する前に、パラフィン槽に入っているパラフィンが十分溶融していることを確認します。



警告

試料が試薬もしくはパラフィンでカバーされていません。

試料が乾燥して破損します。

- ・プロトコル実行前に、試薬ボトルの外側から試薬液量の確認を行います。試薬液量は、最低と最大マークの間になるようにします。パラフィン液量も同様に確認を行います。
- ・液面センサーを超えて試料を添加しないでください。
- ・推奨される量以上の検体を添加しないでください。
- ・必ずカセットを正しくバスケットに挿入し、バスケットが正しくレトルトに設置するようにしてください。
- ・ステーション選択プロトコルは、夜間処理には推奨できません。試薬が何らかの理由で使用できなくなった場合、プロトコルは終了できません。



警告

間違った濃度設定

試料破損もしくは組織処理品質の低減

- ・使用済み試薬の濃度は、実際の濃度を確認できる場合に限り変更することができます。

2 安全にお使いいただくために



警告

沸点を超える、間違った試薬温度限界値設定

処理中に発生した、余剰噴霧による生物学的危険物質／負傷／試料破損

- ・試薬温度限界値を変える決定をした場合は特に注意してください。限界値を上げると、試薬が沸騰する恐れがあります。試薬を沸騰させると、ガスが大量に発生し、内蔵活性炭フィルターや外付け排気システム（取り付け時）に過剰な負荷がかかる恐れがあります。また、装置内に過剰な圧力がかかったり、試薬の汚染が強またりする場合があり、試薬の漏出にも繋がる場合があります。レトルトを真空または圧力／真空サイクルで作動させているときは、試薬の沸点が下がります。
- ・活性炭フィルターまたは外付け排気システムなしでは、絶対に装置を起動させないでください。装置を外付け排気装置に接続したとしても、付属の活性炭フィルターは使用中のままにしておく必要があります。



警告

間違った試薬定義

GUI 定義とボトルラベルが合っていない試薬によって起こる試料破損。

- ・必ずステーションの詳細を正しく更新してください。
- ・プロトコル開始時および前には、常にステーションの定義を確認します。
- ・試薬を交換しない場合は詳細を更新しないでください。



警告

装置から提供された情報を無視

試薬およびステーションパラメータを更新したにも関わらず試薬未交換

空のボトル充填後に GUI の試薬ステータスを更新していない

もしくはボトル充填前にステータスをフルに設定しているが、ボトルが充填されていないか、充填が不十分である

試薬の汚れや期限切れ、または試薬の不足により試料が破損します。

診断の遅延

- ・指示が出たら必ず試薬を交換してください。
- ・必ずステーションの詳細を正しく更新してください。
- ・試薬を交換しない場合は詳細を更新しないでください。



警告

不安定な容器での試薬の充填

負傷 - 注入／排出機能には強力なページがあり、不安定な容器を使用した場合ひっくり返ってこぼれたりする恐れがあります。ユーザーが床にこぼした試薬で滑ってころぶ可能性があります。

環境汚染

- ・大型の安定した容器に注入／排出を行ってください。容器は十分大きいものを選び、排出液がすべて収入るようにしてください。小さな容器を使用する場合は、容器とチューブを押さえながら注入／排出を行ってください。
- ・必ず装置に付属するチューブを使用してください。
- ・試薬を取り扱う際は、常に化学防護服、保護手袋、防毒マスク、ゴム手袋とその他の必要な人体保護装置を装着するようにします。組織処理に使用する試薬は、毒性があったり可燃性があったり、その両方であることがあります。

**警告**

試薬ボトルが欠けていたり、試薬ボトルのキャップが緩んだり、取れたりした装置を起動しています。

人が滑ったり、有毒/危険なガスを吸い込む**環境汚染**

- ・試薬ボトルが欠けていたり、試薬ボトルのキャップが緩んだり、取れたりした装置を起動させないでください。
- ・カーボンフィルターがない状態または外付け排気システムがない状態で装置を作動させないでください。実験室内に有毒ガスが放出される恐れがあります。

**警告**

試薬ボトルが欠けていたり、試薬ボトルのキャップが緩んだり、取れたりした装置を起動しています。

人が滑ったり、有毒/危険なガスを吸い込む**有毒および有害ガスの漏れによる生物学的危険。**

- ・試薬ボトルが欠けていたり、試薬ボトルのキャップが緩んだり、取れたりした装置を起動させないでください。
- ・カーボンフィルターがない状態または外付け排気システムがない状態で装置を作動させないでください。実験室内に有毒ガスが放出される恐れがあります。

**警告**

パラフィン槽の蓋が開いている状態で蓋をたたいています。

負傷

- ・パラフィン槽蓋が開いている状態で打たないでください。指や手が骨折する恐れがあります。

**警告**

レトルトにパラフィンがある状態またはパラフィンを移動させている状態のときにパラフィン槽蓋を開けます。

負傷

- ・レトルトにパラフィンがある状態またはパラフィンを移動させている状態のときにパラフィン槽蓋を開けないでください。熱くなったパラフィンが槽から飛び散る恐れがあります。

**警告**

レトルトから外れたカセットや組織あるいは、試薬やパラフィンの不純物による目詰まり

試料破損

- ・処理中は、バスケットを使用します。レトルトに直接検体を入れないでください。
- ・プロトコルを実行する前に、フィルターがレトルトの底部に取り付けられていることをチェックしてください。
- ・レトルトフィルターを取り外す際は、レトルト内に物を落とさないように注意してください。配管に異物が混じるとバルブが正常に機能しなくなります。

**警告**

ローカルアラームもしくはリモートアラームが接続されていません。

試料破損

- ・リモートアラームシステムもしくはローカルアラームシステムを装置に接続してください。

2 安全にお使いいただくために



警告

クリーニングプロトコル実行中に、レトルト内に組織が残っています。

試料破損

- ・レトルトから組織をすべて取り除いてからクリーニングプロトコルを実施してください。そうしないと、乾燥ステップで組織が損傷を受けます。



警告

クリーニングプロトコルは、試料再処理に使用します。

試料破損

- ・再処理にクリーニングプロトコルを使用しないでください。乾燥ステップによって組織が損傷を受けます。



警告

誤ったもしくは不十分なクリーニングツールもしくは試薬を使用

試料破損

- ・洗浄エタノールに汚染した脱水液を再使用しないでください。汚染した脱水液にはフォルマリン（または他の固定液）が含まれ、乾燥ステップにより塩がレトルトの内面に結晶化します。
- ・レトルトにパラフィンを入れた後は必ずクリーニングプロトコルを実行してください。



警告

クリーニングプロトコル実行前に、未処理（フォルマリン残留物のある）試料がレトルトに配置されています。

試料の減損 - 洗浄の開始時にパラフィン槽にページされた残留物の中のフォルマリンが、その後の実行で組織を損傷させる可能性があります。

- ・クリーニングプロトコルを行う前にレトルトに未固定の組織試料を入れないでください。
- ・クリーニングプロトコルを行う前に、誤って未処理試料をレトルトに入れた場合、試料を取り出し処理プロトコルを読み込んでからクリーニングプロトコルを読み込んでください。洗浄前のページはスキップされます。



警告

クリーニングプロトコルを実行して、バスケット以外の余剰素材をきれいにします。

試料の減損 - 高速にて洗浄試薬が劣化します。サイクル純度限界値が下がらない場合、低純度の洗浄試薬が洗浄品質の低下につながります。

- ・クリーニングプロトコルを使って別の素材を洗浄しないでください。



警告

固定試料を実行中のプロトコルに追加します。

試料の減損。

- ・固定試料を実行中のプロトコルに追加する際は注意してください。追加の固定液によって現在のステップで使用する試薬が汚染され、この汚染は試薬管理システムが追跡することができません。

**警告**

処理中にさらに試料を追加

試料の減損。

- ・試料を追加するのが遅くなればなるほど、これらの試料の処理の質が低下することになります。従って、当社では固定液ステップ中または最初の脱水液ステップ中にのみ試料を追加することを推奨します。

**警告**

プロトコル実行中に電源ケーブルを外してしまったか、システムをシャットダウンさせてしまいました。

電源不良による試料破損

- ・緊急時で、両フロントパネル電源ボタンとメインウォールスイッチが使用できない場合以外は、装置が稼働中にメインケーブルを引き抜かないでください。
- ・プロトコル実行中はシステムをシャットダウンしないでください。

**警告**

保守中に不適切な装置を使用しました。

負傷 - 高温面、鋭利な角、残渣等によってユーザーがけがをします。

- ・保守中は、PPE を装着します。

**注意**

- ・例外的な状況（試薬が誤ってこぼれた場合など）では、呼吸器の着用が必要になる可能性があります。これは、特定の地域の周囲温度、部屋の容積、追加の負荷、換気量などに依存します。疑わしい場合には、実験室の所有者/運営者は、局所的な測定を実施して、適用される最大職場濃度を超えていないことを証明しなければなりません。1時間あたり8.75回の空気交換、室温40°C、部屋の容積24 m³、試薬温度45°Cの条件下で行われた職場の最大濃度の測定では、ホルマリン中に検体を投入する段階で短時間に限界値を超えることが示されています。室温が低い場合や部屋の容積が大きい場合、あるいは換気量が多い場合には、職場での濃度は低くなります。正確な濃度値は現地でしか測定できません。限界値はすべての運営国で遵守されました。

2.2.4 試薬の取り扱い

**警告**

推奨される試薬以外の試薬の使用

負傷 - 毒性もしくは可燃性試薬により、火災や爆発が発生する可能性があります。**診断遅延 - 装置のコンポーネントが腐食性試薬によって破損する可能性があります。**

- ・以下の指示によって推奨された試薬のみ使用してください。
- ・ピクリン酸は乾燥させると爆発するため、ピクリン酸を含む固定液は使用しないでください。
- ・水銀塩、ピクリン酸、硝酸、塩酸等の腐食性薬品を含む試薬は使用しないでください。
- ・アセトンまたはその他のケトンは使用しないでください。装置のバルブが損傷を受けます。

2 安全にお使いいただくために



警告

最小インジケーターを超える試薬の充填に失敗し、試薬ボトルの充填が不十分になり、プロトコル中に組織が乾燥します。

最大インジケーターを下回る試薬の充填に失敗し、試薬ボトルが過剰に充填され、過剰な試薬がクロスコンタミネーションを引き起こします。

サンプルの損傷

- ・プロトコルまたは試薬の充填を開始する前に、各試薬ボトルの液面が最大インジケーターと最小インジケーターの間にあることを確認してください。
- ・充填不足の場合は、試薬のボトル全体を交換するか、同じ濃度の試薬を補充してください。過剰充填の場合は、試薬ボトルの過剰な試薬を注ぎます。



注記

- ・化学物質安全性データシートは、化学品のサプライヤーから入手できます。Leica ブランド試薬を使用している場合は、MSDS を <http://www.LeicaBiosystems.com> からオンラインで入手できます。

2.3 装置の安全機能

ティッシュプロセッサーには、多数の安全機能が装備されており、高度な機能のソフトウェア制御メカニズムを備えています。これらによって浸透処理中に電源不良やその他の不具合の際にも検体が破損することなく浸透処理を問題なく完了することができます。

過圧保護

- ・電源のスイッチをオフにした際の空圧ポンプおよびバルブがデフォルトで安全条件（レトルト通気、圧力発生なし）になります。
- ・加圧中に正しいモーメントでポンプが停止しない場合は、電源が個別の電気回路によって遮断されます。

過電流保護

- ・発熱電流検出メカニズムにより、AC 過電流状態が保護されます。
- ・個別の発熱電源ヒューズにより、DC 過電流状態が保護されます。

過熱保護

ヒートリミッターおよびソフトウェア過熱エラー処理メカニズムにより、異常高温から装置を保護します。

過真空保護

真空装置は、危険となる真空状態の発生が行えなくなります。

3. 装置のコンポーネントと仕様

3.1 概要

3.1.1 装置コンポーネント

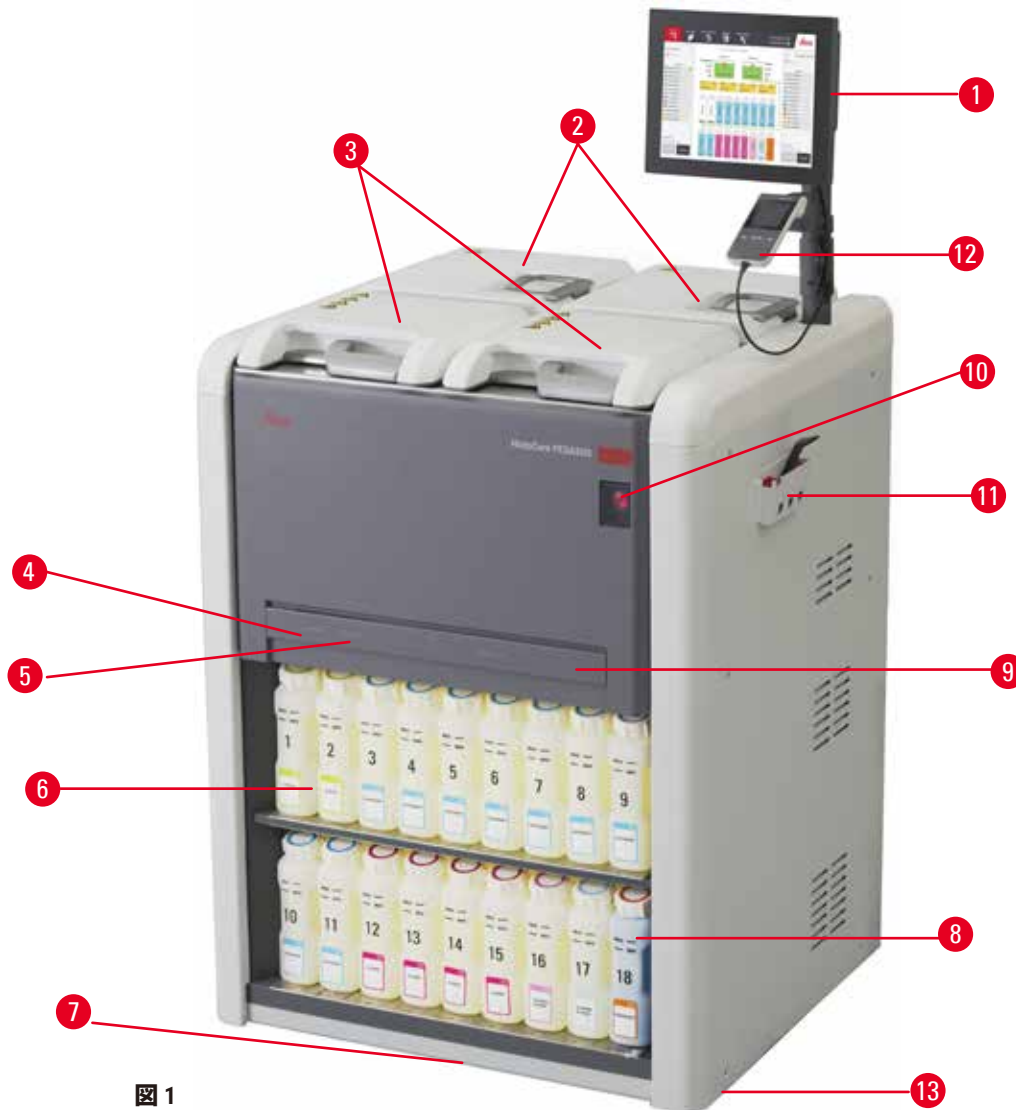
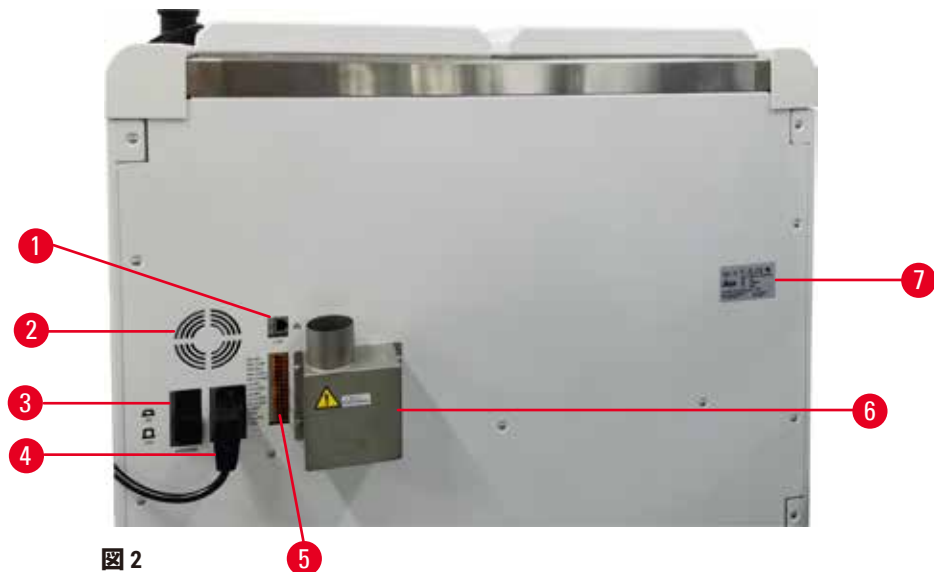


図1

- | | |
|----------------------------|-----------------------------|
| 1. ディスプレイ | 7. ドリップトレー |
| 2. パラフィン槽 4 個 | 8. 凝縮液ボトル |
| 3. レトルト 2 個 | 9. 活性炭フィルター（カバー後ろ） |
| 4. リモート注入／排出ポート（試薬）（カバー後ろ） | 10. 主電源スイッチ |
| 5. リモート排出ポート（パラフィン）（カバー後ろ） | 11. 工具箱 |
| 6. 試薬ボトル | 12. HistoCore I-Scan(オプション) |
| | 13. キャスター（本図面には表示なし） |

3 装置のコンポーネントと仕様

3.1.2 リアパネル



- | | |
|---------------|---------------------------|
| 1. イーサネットポート | 5. アラームおよびUPS接続口 |
| 2. ファン | 6. 排気インターフェース（外付け排気装置に接続） |
| 3. サーキットブレーカー | 7. ネームプレート |
| 4. 主電源差し込み口 | |

3.2 装置の主機能

HistoCore PEGASUS（以下、PEGASUS）は、高速かつ高品質の組織処理を実現する、組織学研究室用のデュアルレトルトティッシュプロセッサーです。独立して2個のレトルトを実行するために十分の試薬を確保し、柔軟な計画を立てることができます。インテリジェントソフトウェアにより、装置を各実験室のワークフローに合わせて設定しつつ、チェックや制限機能により組織を破壊する恐れのある間違いを避けることができます。

設定によって、PEGASUSはこの情報を用いて各プロトコルステップに最適な試薬を選択します。試薬交換時期を警告し、試薬の質を維持しながら、試薬をすべて使い切ることができます。

分かりやすい直感的なタッチスクリーンのインターフェースにより、読み込みとモニタリングが簡単になります。プロトコル設定、試薬設定、その他のシステム設定も同様に直感的に行うことができます。

正確な試薬管理システムによって、試薬の消費量を少なく、試薬の交換作業による負担を最適化することができます。

プレインストールされた検証されたプロトコルは、異なる組織タイプの処理にも質を保つて臨機応変に対応できるようにします。

パラフィン浸潤の性能を最適化するために設計されたマグネットスター技術により、処理時間の短縮と組織細胞内での試薬交換を促します。

バックライト照明で試薬レベルの確認も容易に行えます。試薬ボトルが正しく接続されないと、バックライト照明はオフになります。

試薬やパラフィンの充填・排出は、リモート注入/排出機能を使って行うことができ、試薬や高温のパラフィンに触れる機会を最小限に抑えることができます。

こぼれ防止設計の試薬ボトルが、試薬交換中のこぼれを回避します。

HistoCore PEGASUS Parablocksでパラフィン溶解時間を3.5時間にスピードアップします。これはパラフィンチャンバーのパラフィン充填量に完全に一致しており、上澄みがなく、ペレットのこぼれもありません。Leicaのペレットを使用した場合、溶融時間は約4.5時間となります。

HistoCore I-Scanと呼ばれるオプションのスキャナーを別途注文いただくと、以下の機能が有効になります。

内蔵型追跡機能で、重要なデータをキャプチャーして記録します。統合された -スキャン技術で、バスケットID、ユーザーID:、試薬情報を追跡することができます。最適化スキャナーは、カセットID、量、色をキャプチャーして、組織処置ワークフローで各試薬を追跡することを可能とします。

記録されたデータに簡単にアクセスできるため、組織処理レポートを管理することができ、手作業での文書化を最小限に抑えて、信頼性を最大限に高めることができます。

3.3 テクニカルデータ

電気設備仕様

定格電圧	100 ~ 120VAC/220 ~ 240VAC
定格周波数	50/60Hz
消費電力	100 ~ 120VAC 15A 最大、 220 ~ 240VAC 10A 最大
主電源入力ヒューズ	16A 250VAC

3 装置のコンポーネントと仕様

寸法および重量仕様 :

操作時の全体寸法（幅 × 奥行 × 高さ）	804 x 715 x 1533
全体寸法のシリアルパッケージ（幅 × 奥行 × 高さ）	1040 x 1045 x 1480
本体重量（アクセサリーを含まず）	235kg
本体重量（アクセサリーを含む）	315kg
パッケージを含んだ装置重量（kg）	300kg

環境仕様

動作高度（海拔）（最低/最高）	最大海拔 2250m まで
温度（操作）（最低/最大）	+10°C ~ +35°C
相対湿度（操作）（最低/最大）	湿度 20% ~ 80% 非結露
温度（過度）（最低/最大）	-29°C ~ +50°C
温度（保管）（最低/最大）	+5°C ~ +50°C
相対湿度（過度）	湿度 10% ~ 85%
相対湿度（保管）	湿度 10% ~ 85% 非結露
壁までの最小距離（mm）	80 mm
BTU (J/s)	• 100-120V : 最大 6141.86 BTU/h (1800 J/s) • 220-240V : 最大 8189.14 BTU/h (2400 J/s)

排出物と境界条件

過電圧 IEC 61010-1	過電圧設置カテゴリー II
汚染度 IEC 61010-1	汚染度 2
保護手段 IEC 61010-1	クラス I
保護等級 IEC 60529	IP20
騒音レベル（1 m 離れた位置で測定）	<70dB(A)
EMC クラス	クラス A

ティッシュプロセッサー

ローカルおよびリモートアラームリレー	30V DC、最大 1A
試薬の容器数	17 本の試薬ボトルと 1 本の凝縮ボトル
最大ボトル容量	最大 3.88 L

パラフィン容器

パラフィン槽台数	4
容量	パラフィン槽 1 台につき最大 3.9 L
溶融時間	23°C ~ 25°C の周囲温度で、最大 7 時間（パラフィンタイプを「推奨」にする）
温度設定範囲	• パラフィン融点設定：50°C ~ 65°C • スタンバイ温度設定：パラフィン融点 +2°C で最大 71°C

レトルト

容量	最大 2 × 200 カセット
温度 (パラフィン)	選択可能なパラフィン温度は、58°C から 77°C です。
温度 (試薬処理)	周囲温度または 35°C ~ 65°C
温度 (洗浄試薬)	35°C から 85°C
注入バキューム	-60 kPa
排出圧力	45 kPa

その他の仕様

CE	承認済
CSA	承認済
試薬管理システム (RMS)	<ul style="list-style-type: none"> ・処理プロトコル：カセット／サイクル／日数／濃度 ・クリーニングプロトコル：サイクル／日数
ドリップトレー	<ul style="list-style-type: none"> ・>3.88L
アクセスレベル	<ul style="list-style-type: none"> ・オペレーター ・スーパーバイザー ・管理者 ・サービス ・製造元
パスワードステータス	<ul style="list-style-type: none"> ・オペレーター ・スーパーバイザー ・管理者 ・サービス ・製造元
パスワードの種類	パスワードは6文字以上で、少なくとも1つの文字と1つの数字を含まなければなりません。
ハードウェアとソフトウェア	<ul style="list-style-type: none"> ・カラー LCD タッチスクリーン ・使いやすい、インテリジェントソフトウェア ・USB 2.0 ポート 3 個、DC 5V ・アラームソケット 2 個付きアラームシステム（ローカルアラームとリモートアラーム用）。 ・スマートなエラー処理で検体を保護します。

3 装置のコンポーネントと仕様

その他の仕様

容量

- ・自由に構成可能なプロトコルは 20 個です。4 事前に設定されたプロトコルキシレンの事前に設定されたプロトコルは、最大 10 個の試薬と 3 個のパラフィン処理ステップで構成されています。キシレンフリーの事前に設定されたプロトコルは、最大 8 個の試薬と 3 個のパラフィン処理ステップで構成されています。
 - 各プロトコルステップにかかる時間：0 ~ 5999 分です。
 - 遅延時間：最大 1000 時間。
- ・同時に処理可能なのは、最大 400 カセットです。
- ・レトルトには、事前に設定されたクリーニングプロトコルが 1 つです。

4. 装置のセットアップ

4.1 設置場所の条件

- ・装置が意図された通りに作動できるよう、互換性のある電磁環境をしっかりと維持するのには、ユーザーの責任です。
- ・設置場所には静電気対策が必要です。
- ・装置で使用する薬品類は易燃性であり、健康に有害です。したがって設置場所は十分な換気が可能であること、いかなる火も存在しないことが必要です。装置が配置されている部屋は、人員駐留空間としての利用は行わないようにしてください。それができない場合は、排気装置を部屋に据え付ける必要があります。
- ・爆発の危険がある場所では、本装置を操作しないでください。
- ・振動、直射日光および温度の極度な変動のないようにしてください。
- ・装置の設置面積として約 900 x 800 mm が必要です。
- ・設置台は、装置の重量を鑑み、十分な強度と剛性を備える必要があります。
- ・装置は屋内使用専用です。
- ・正常な機能を保証するために、本装置は壁や備品から最低 80 mm 離して設置する必要があります。
- ・装置の設置場所は、電源供給からの切断を容易に行えることが確実な場所としてください。電源ケーブルは、容易に手の届く場所に配置する必要があります。
- ・延長コードを使っての接続はできません。
- ・本装置は必ずアース付き電源コンセントに接続してください。
- ・必ず使用する国の電源電圧に適した付属の電源コードを使用してください。

4.2 標準付属品 - パッキングリスト

数量	部品詳細情報	注文番号
1	HistoCore PEGASUS 本体	14 0488 58006
1	バスケットホック	14 0488 58177
4	カセットバスケット	14 0488 58160
4	データマトリックス付きのブルークリップセット	14 0488 58176
4	データマトリックス付きのブラッククリップセット	14 0488 58173
10	バーコード印字済ステッカー	14 0488 60133
1	試薬ボトルアセンブリ	14 0488 57899
2	ボトルキャップアセンブリ	14 0488 78231
2	パラフィン槽液口栓	14 0488 58088

4 装置のセットアップ

数量	部品詳細情報	注文番号
1	排気インターフェース	14 0493 53387
1	活性炭フィルター	14 0488 58136
1	試薬用リモート注入／排出チューブ	14 0488 60134
1	パラフィン用リモート排出チューブ	14 0488 60135
1	パラフィンスクレーパー	14 0393 53643
1	モリコート 111 グリース、100g	14 0336 35460
20	0 リング	14 0493 51361
2	ボトルに貼付する粘着ラベルセット	14 0488 60131
1	ボトルに貼付する粘着番号ラベルセット	14 0488 60148
1	アクセサリー・ポケット・アッセンブリー	14 0488 60153
2	クロスコネクター 21.85*5 mm	14 6000 05407
1	ドリップトレー	14 0488 59324
2	バンパー	14 0488 59321
4	M4x8 EN ISO 7380	14 3000 00065
2	M6x35 ISO4762 完全スレッド	14 3000 00537
1	マイナスドライバー	14 0488 60138
1	六角レンチ (No. 2.5)	14 0488 60139
1	六角レンチ (No. 3.0)	14 0488 60140
1	六角レンチ (No. 4.0)	14 0488 60141
1	六角レンチ (No. 5.0)	14 0488 60137
2	ラチェットスパンナ 17mm	14 0488 60142
1	取扱説明書、日本語	14 0488 86108

付属のローカル電源コードが欠損していたり、紛失している場合は、Leica 代理店までご連絡ください。



注記

- 納品が完了しているかどうかの確認のため、納入された全ての品目をパッキンリストと注文書に照らしてチェックしてください。万一相違があった場合は、速やかに担当のライカバイオシステムズの営業所までご連絡ください。

4.3 開梱と設置

4.3.1 開梱指示



警告

輸送中の付属品類やコンポーネントの緩みや破損

試料破損

- 荷物には、衝撃点のインパクトインジケーター（→図3-1）と傾きインジケーター（→図3-2）の2種類のインジケーターが付いており、これらが輸送中の不都合を表示します。装置を搬送する際は、これを最初に確認します。万一、一方のインジケーターがトリガーされている場合は、荷物が規定通りに取り扱われなかつたことになります。この場合は、積荷書類に適宜マークをし、輸送物に破損がないかを点検します。



警告

荷ほどきの間に、付属品類が落下したり、ユーザーの上に落ちてきたりする可能性があります。

負傷

- 荷ほどき説明には、慎重に従うようにし、装置を破損しないようにしてください。
- 装置の開梱は2名で行ってください。
- 梱包から取り出した装置は必ず立てた状態で運搬してください。



図3

装置の開梱をする際は、十分な平面が必要です。一番近い壁までの距離は、後ろ側で最低1m必要とします。前面部分の距離は、その方向にパレットから装置を回転させて、最低3m必要があります。梱包材を上方に向かって引っ張り出し、取り外す必要があるため、部屋の高さは最低3.2m必要となります。

1. 装置梱包（→図3-3）は、最終設置場所にできるだけ近くに持っていってください。ストラップ（→図3-4）を外します。

4 装置のセットアップ

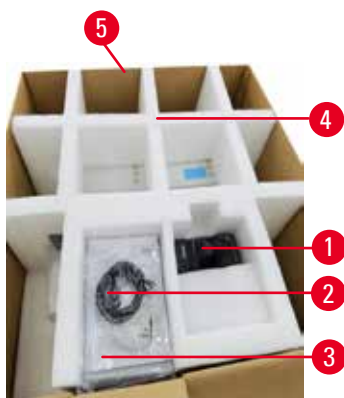


図 4

2. 梱包を開け、輸送用アンカー（→図 4-4）からディスプレイ（→図 4-1）、電源コード（→図 4-2）、取扱説明書（→図 4-3）を取り出します。
3. クッション材でできた輸送用アンカーを取り出します。
4. パレットから梱包の外側スリーブ（→図 4-5）を上向きに引っ張りながら取り外します。



図 5

5. 小さい梱包ケース（→図 5-1）には、装置にまだ取り付けされていない付属品類が入っています。小さい梱包ケースを脇で慎重にセットします。
6. プラスチック製ダストカバーを装置から慎重に取り外します。



図 6

7. 装置をパレットに固定しているネジ（→図 6-1）を取り外します。まず、四隅のネジ 4 本を取り外します。その際は、二人でスパナを使って対角から順番にネジを緩めていきます。それから、前後側にあるネジを緩めます。
8. 装置下にあるタラップ用レール 2 本（→図 6-2）を前に向かって引っ張りながら引き出します。
9. 装置を保持している木製ボードと同じ高さになるように、パレットの溝にパネルと一緒に、これらのレールを左右に引っかけます。
10. 今度は、装置が動くように、2 個のフロント輸送キャスター上に付いているブレーキレバーを解除します。



警告

初回設置の際の移動中、装置が傾きます。

負傷

- ・傾斜路からパレットを転がす際は、最低 2 名の人員で装置を抑える必要があります。



図 7

11. パレットから装置を転がす際は、両手を使って外側の上角で支持します。
12. パレットから装置を降ろしたら、最終設置場所に持っていくことができます。
13. 最終設置場所に装置をセットアップする際は、装置キャスターのブレーキを再度噛合わせる必要があります。その際は、レバーを下向きに押し戻します。



注記

- ・輸送用段ボール箱と内部の保持材は、後で返送が必要になった場合に備えて保管してください。装置を返送する際は、上記の手順を逆の順序で行います。

4 装置のセットアップ

4.3.2 ディスプレイの設置

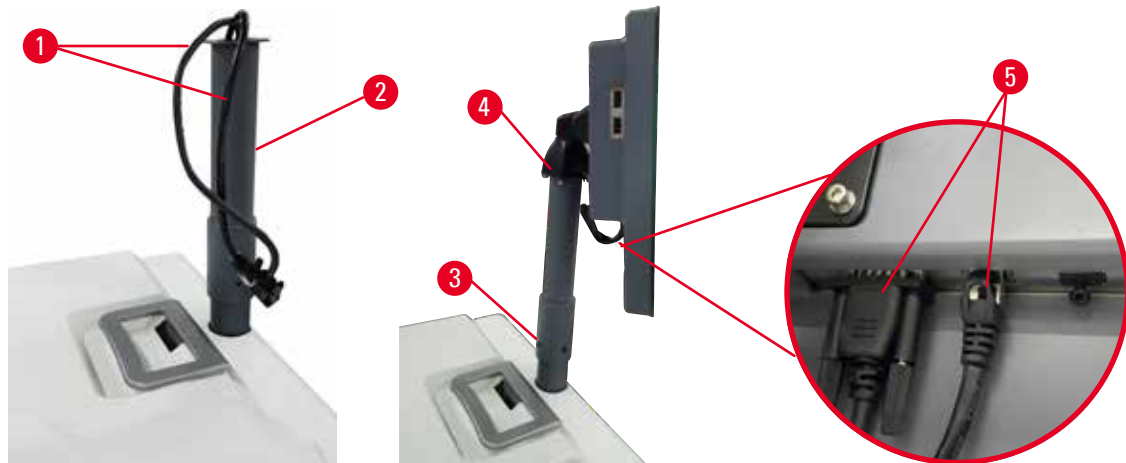


図 8

1. 2本のケーブル（→図8-1）をディスプレイ支持ブラケット（→図8-2）からガイドします。
2. 一番下の終端で4本のネジ（→図8-3）を締めて、ディスプレイ支持ブラケットを固定します。
3. ディスプレイ支持ブラケットの上端で、4本のネジ（→図8-4）を締めてディスプレイを取り付けます。
4. 2本のケーブル（→図8-5）を差し込みます。ケーブルはホットプラグには対応していません。

4.3.3 活性炭フィルター



警告

排気システムがない、または不備がある／排気システムの接続の誤り

漏洩した蒸気や過度の煙霧による負傷

- ・活性炭フィルターがない状態または外付け排気システムがない状態で装置を作動させないでください。実験室内に有毒ガスが放出される恐れがあります。
- ・外付け排気システムの利用をお勧めします。
- ・装置を外付け排気装置に接続したとしても、付属の活性炭フィルターは使用中のままにしておく必要があります。

活性炭フィルターは、試薬ガスを吸収し、実験室内に充満しないようにします。活性炭フィルターが適切に機能するように、定期的に交換してください。スーパーバイザーは、設定 > 装置画面でカーボンフィルター限界値を押して、交換限界値を設定することができます。

活性炭フィルターを挿入および交換する際は、リモート注入／排出カバー（→図9-1）を開けます。それから、活性炭フィルター（→図9-2）を奥の方まで届くように中に押し込みます。活性炭フィルターを挿入した日付は、前側に付いているラベルに記載できます。



図 9

4.3.4 外付け排気システム



警告

排気システムがない、または不備がある／排気システムの接続の誤り

漏洩した蒸氣や過度の煙霧による負傷

- ・活性炭フィルターがない状態または外付け排気システムがない状態で装置を作動させないでください。実験室内に有毒ガスが放出される恐れがあります。
- ・外付け排気システムの利用をお勧めします。
- ・装置を外付け排気装置に接続したとしても、付属の活性炭フィルターは使用中のままにしておく必要があります。

本装置は、外付け排気装置に接続できる設計にしています。オプションの付属品には、このための抽出チューブもあります。外付け排気システムの利用をお勧めします。



図 10

抽出チューブの一方端を排気インターフェースの上向きチューブ（→図 10-1）に取り付け、奥までしっかりと押し込みます。抽出チューブのもう一方端には、外付け排気システムを接続します。

4 装置のセットアップ

4.4 本体およびハードウェア

4.4.1 レトルト



図 11

2つのレトルトがあり、カセットバスケット2個を使って、それぞれ最大で200個のカセットを入れることができます。各レトルトは、固有の温度、圧力、スターラーオン／オフ設定で独立して動作します。システムは、リソースを計画して、両レトルトが効率的に使用されるようにしています。計画では、同時に実行中のプロトコルが同じ試薬ボトルを同時に使用しないようにしています。

レトルト蓋の開閉

装置前面にあるハンドルでレトルト蓋のロックもしくはロック解除を行います。

レトルトを開けるには、ハンドルを時計回り（→図11-1）に回し、レトルト蓋（→図11-2）の前端を持ち上げて蓋を開けます。ハンドルは取り外さないようにしてください。レトルトをロックするには、ハンドルをもとの位置まで力を入れて押し戻します。

開ける前に必ずレトルトの中身、温度、圧力を確認してください。レトルト圧と温度を手動で設定してから蓋を安全に開けなければならないこともあります。

レトルト温度が、レトルト空アクセス温度（[設定 > 処理設定画面](#)に表示）またはレトルトの試薬に関する安全アクセス温度（[試薬 > 試薬タイプ > 温度限界値](#)画面で設定）を超えた場合、警告が表示されます。

レトルト蓋が磁気不良によりロックされて持ち上げられないような緊急の場合は、レトルトハンドルの横にあるブラックカバー（→図12-1）を持ち上げ、穴にマイナスドライバーを差し込んで正しい位置になるように保持します。これにより、eロックが解除されます。レトルト蓋が開けられます。それからマイナスドライバーを取り外して、ブラックカバーを正しい位置に挿入して戻します。

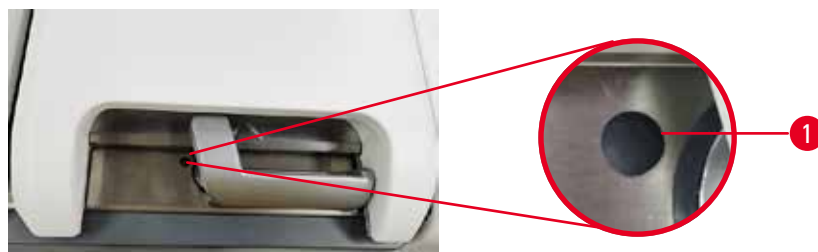


図 12

**警告**

装置が処理中、あるいは一時停止後、あるいはプロトコル終了後にレトルトを開けると、ユーザーがレトルトの高温になっている蓋、バスケット、液体、有害な試薬および蒸気と接触してしまいます。

レトルトを開けるとプロトコルを続行できません。

負傷/試料破損/試料の減損

- 高温面。操作中は、化学防護服、保護手袋、防毒マスク、ゴム手袋とその他の必要な人体保護装置を装着するようにします。
- システムメッセージで指示されていない限り、プロトコルが実行中にレトルト蓋を開けたり、試薬ボトル、パラフィンオープンのカバー、パラフィン槽を取り外したりしないでください。プロトコル実行中にレトルトから検体を取り外したり、レトルトに検体を追加したりしたい場合は、一時停止ボタンを押します。
- 装置の停止後にレトルトまたはパラフィン槽を開ける際は注意してください。警告メッセージ（例、レトルトが安全アクセス温度以上の場合等）を読み、注意して作業を続けてください。
- 溶融したパラフィンは高温になり、火傷をする可能性があります。パラフィンの取り扱いおよびバスケットの取り外し時は注意してください。

**警告**

レトルト蓋が開いている状態で蓋をたたいています。

負傷。指や手が押しつぶされてしまいます。

- レトルト蓋が開いている状態で蓋をたたかないでください。

レトルトの通気

蓋を開ける前に、レトルトの中に圧力または真空がないか確認してください。レトルトはプロトコルの開始と終了時、およびプロトコル停止中に自動的に通気します。ただし、自動通気が故障した場合や他の時に、加圧または陰圧レトルトにアクセスしたい場合は、手動でレトルトを通気する必要があることもあります。

試薬 > マニュアル動作画面でレトルトを手動で通気します。開けたいレトルトを選択し、そのレトルト用の通気ボタンを押します。圧力が均等化されるまで 90 秒程度時間がかかる場合があります。

4 装置のセットアップ



注記

- ・長時間熱いレトルトを残す場合、レトルト内の空気が冷却され、真空を生み出します。レトルトを通気してからレトルト蓋を開けてください。

注入レベル



図 13

レトルトには、2個のカセットバスケットを使うために十分な試薬を注入することができます。試薬ボトル（→図13-1）とパラフィン槽（→図13-2）のマークは、レトルトに必要なレベルまで注入する試薬が十分あるかを確認するのに役立ちます。常に試薬とパラフィンの量を最低（MIN）レベルより上で、最大（MAX）レベル以下に保ってください。試薬/パラフィンレベルが最低値を下回ると、プロトコルが失敗するか、最適でない試薬配列が使用されます。試薬/パラフィンレベルが最大値を超えると、試薬の汚染、プロトコル流産、または組織の損傷を引き起こします。



警告

最小インジケーターを超える試薬の充填に失敗し、試薬ボトルの充填が不十分になり、プロトコル中に組織が乾燥します。

最大インジケーターを下回る試薬の充填に失敗し、試薬ボトルが過剰に充填され、過剰な試薬がクロスコンタミネーションを引き起こします。

サンプルの損傷

- ・プロトコルまたは試薬の充填を開始する前に、各試薬ボトルの液面が最大インジケーターと最小インジケーターの間にあることを確認してください。
- ・充填不足の場合は、試薬のボトル全体を交換するか、同じ濃度の試薬を補充してください。過剰充填の場合は、試薬ボトルの過剰な試薬を注ぎます。



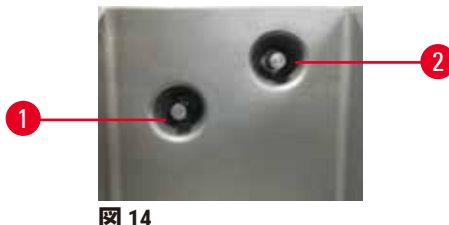
警告

ユーザーがパラフィン浴に固体/溶融パラフィンを充填しすぎます。これにより、パラフィンが空気システムに侵入したり、パラフィンが二次汚染されたりする可能性があります。

サンプルの損傷/機器の詰まり

- ・パラフィンを充填するときは必ずベントプラグを使用し、最大レベルマークを超えないように注意してください。
- ・プロトコルを開始する前に、パラフィンレベルが最大マークと最小マークの間にあることをチェックしてください。

液面センサー



各レトルトには液面センサーが 2 個ずつあり、液面をモニターします。下部センサー（→図 14-1）は、2 バスケットレベルをモニターします。液体が最大液量を超えてレトルトに入ると、上部センサー（→図 14-2）が反応します。このセンサーは安全機能としての役割を果たします。

センサーは、凝縮または沈着物質の堆積により影響を受けることがあります。定期的なレトルトクリーニングの一環として、センサーが常に清潔に保たれていることを確認してください（→ページ151 - 9.3.1 毎日のタスク）。

4 装置のセットアップ

マグネットスター

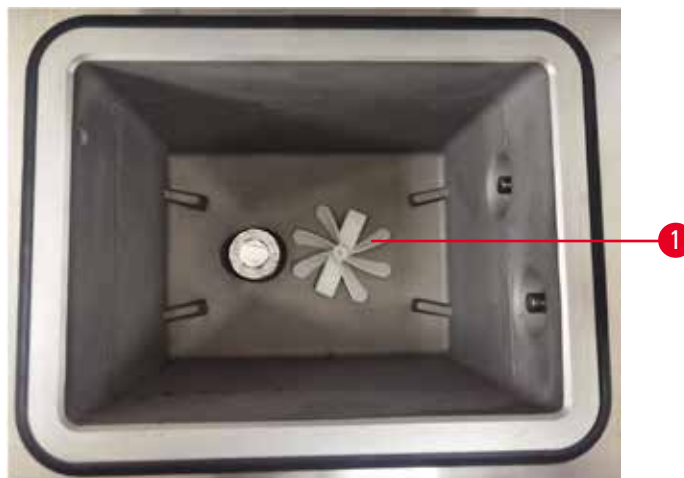


図 15

それぞれのレトルトには、磁気スター（→図 15-1）があり試薬またはパラフィンを攪拌し、均一な温度と組織の良好な浸透性を保ちます。スターは、磁気で結合された外部モーターで駆動します。スターは、各プロトコルステップでオンとオフに切り替えが行え、クリーニングのときは簡単に取り外せます（→ページ151 - 9.3.1 毎日のタスク）。

レトルトフィルター

各レトルトには底部にフィルターが付いています。フィルターを挿入して時計回りに回転させて取り付けます。定期的にチェックして清掃してください（→ページ151 - 9.3.1 毎日のタスク）。

4.4.2 カセットバスケット

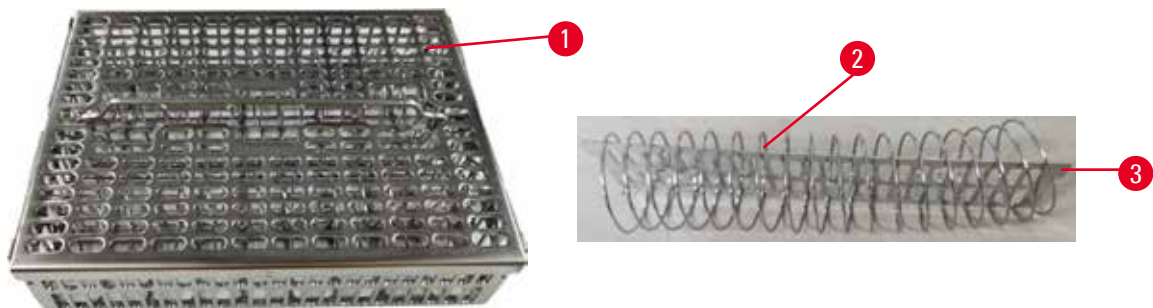


図 16

ステンレス鋼カセットバスケット（→図 16-1）は、通常のカセットタイプであれば受付ます。処理中は、バスケットを使用します。レトルトに直接検体を入れないでください。

バスケットのスプリング（→図 16-2）は、バスケットの中にカセットを正しく並べるために使われており、バスケットに挿入するためのバスケット分割ボード（→図 16-3）が付いています。

スプリングがあることで、バスケットは最大 72 個の検体力セットが充填できます。スプリングがなければ、力セットを密接に詰め込むことができるため、バスケットに最大 100 個の力セットが入れられます。

スプリング付きのバスケットは、最小限のキャリーオーバーで最適な試薬フローが確保され、全キシレンフリープロトコルに利用できるようになっています。

バスケットカバー、バスケットハンドル、バスケットホック

バスケットカバーはバスケットのケージの上にぴったり適合し、ケージの上面の孔に収まる内側縁に 2 つのラグがあります。バスケットカバーの両側面をしっかりとつかみ、上に持ち上げると蓋が持ち上がります。

バスケットハンドルはバスケットの中心軸に沿ってはめ込まれ、上に持ち上げて伸ばすことができます。バスケットハンドルは、バスケットカバー上左の中央のはめ込みに入れます。これは、搬送中に一番上のバスケットが落下するのを防ぐために、上方で積み重なっているバスケットに対しストッパーの役目を果たします。

バスケットホックは装置と提供されます。レトルトからバスケットを引き上げるためにホックを使用します。

バスケットクリップ（オプション）

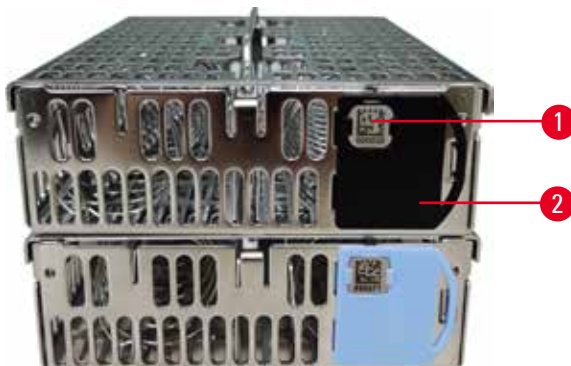


図 17

① バスケットクリップはHistoCore I-Scan (注文番号: 14 0488 58056)で動作する必要があります。

バスケットクリップ（→図 17-2）は、推奨されたプロトコルに利用することができ、これはつまり特定のプロトコルでつながっている特定のバスケットのことです。クリップには、ブルーとブラックの二色があります。

4 装置のセットアップ

1組のクリップが各バスケットに付属しています。1組のクリップは、上に一意のバーコード（→図17-1）が印字されています。このバーコードをスキャンしてからレトルトにバスケットを置きます。識別バーコードと処理実行の詳細等が記録されます（→ページ145 - 8.3.4 追跡オプション（オプション））。バーコードをスキャンし、バスケットの画像を撮った後、レトルトにバスケットを入れることができます。

Leica Biosystems の定義済もしくは検証済消耗品（バスケットおよびカセット）の利用をお勧めします。

4.4.3 パラフィン槽



図 18

パラフィン槽 4 個が装置の上部後ろに取り付けられており、2 つのパラフィン槽蓋（→図 18-1）より利用できます。各パラフィン槽は独立して機能し、レトルト注入に十分な量のパラフィンを保持します。

パラフィン槽蓋ハンドルを使用してパラフィン槽蓋を開けます。パラフィン槽の蓋は気を付けて開けてください。必要に応じて、簡単にパラフィン槽（→図 23）にアクセスできるよう画面を回転します。パラフィン槽蓋を閉じるときは必ずハンドルを使用し、蓋が正しくラッチロックされたか確認します。

試薬 > ステーション > パラフィンチャンバーを選択して、各パラフィンステーションの現在の温度を確認します。

試薬 > リモート注入／排出画面のコマンドで使用済みパラフィンを排出します。パラフィン浴にベントプラグ付きの溶融パラフィンまたは固体パラフィンを直接充填します（→ページ 128 – 7.4.5 パラフィンの交換）。

4 装置のセットアップ



警告

レトルトにパラフィンがある状態またはパラフィンを移動させている状態のときにパラフィン槽蓋を開けます。

負傷

- ・レトルトにパラフィンがある状態またはパラフィンを移動させている状態のときにパラフィン槽蓋を開けないでください。熱くなったパラフィンが槽から飛び散る恐れがあります。



警告

パラフィン槽の蓋が開いている状態で蓋をたたいています。

負傷

- ・パラフィン槽蓋が開いている状態で打たないでください。指や手が骨折する恐れがあります。

4.4.4 試薬キャビネット



図 19

試薬キャビネットには、17 本の試薬ボトルと 1 本の凝縮液ボトル（→図 19-1）が収納されます。ボトルは半透明であるため、ボトル内の試薬のレベルを確認することができます。

試薬キャビネットはバックライトが付いています。

試薬ボトル

試薬キャビネットには試薬ボトルが 17 本入ります。両方のレトルトで同時にプロトコルの計画ができる十分な試薬がある一方で、アンプル洗浄試薬もすぐに使える状態です。各ステーションの試薬ボトルには、レトルト 1 つを注入するのに十分な量の試薬が入ります。

試薬ボトルは半透明であり、色分けされたラベルが付いています。ボトルの前面には実行する際の最低レベル（→図 20-1）と最大注入レベル（→図 20-2）を示すマークも付いています。



図 20

試薬ボトルを取り出すには、試薬ボトルを引き出します。押して元の位置に戻します。キャビネットの裏の接続ポイントにボトルが収まるときにカチッという音が聞こえます。

試薬ボトルの試薬を次のいずれかの方法で交換することができます。

- ・手動。試薬ボトルを装置から取り出した後に手動で交換。もしくは、
- ・半手動。試薬ボトルは、まだ試薬キャビネットに入っていても、試薬 > リモート注入／排出画面（→ページ122 - 7.4 試薬の交換）でコマンドを使って注入できます。

一部の化学物質によって、試薬ボトルが時間の経過とともに膨張する場合があります。これは正常であり、装置の性能には影響しません。



警告

試薬ボトルが欠けていたり、試薬ボトルのキャップが緩んだり、取れたりした装置を起動しています。

人が滑ったり、有毒/危険なガスを吸い込む

環境汚染

- ・試薬ボトルが欠けていたり、試薬ボトルのキャップが緩んだり、取れたりした装置を起動させないでください。
- ・カーボンフィルターがない状態または外付け排気システムがない状態で装置を作動させないでください。実験室内に有毒ガスが放出される恐れがあります。

凝縮液ボトル

凝縮液ボトル別個のボトルは凝縮液を収集します。試薬キャビネットの下の試薬ボトル横に設置されます。毎週凝縮液ボトルを空にしてください。凝縮液が他の試薬を汚染させるため、凝縮液ボトルから中身がこぼれないようにしてください。

4 装置のセットアップ



警告

試薬ボトルが欠けていたり、試薬ボトルのキャップが緩んだり、取れたりした装置を起動しています。

人が滑ったり、有毒/危険なガスを吸い込む

有毒および有害ガスの漏れによる生物学的危険。

- ・試薬ボトルが欠けていたり、試薬ボトルのキャップが緩んだり、取れたりした装置を起動させないでください。
- ・カーボンフィルターがない状態または外付け排気システムがない状態で装置を作動させないでください。実験室内に有毒ガスが放出される恐れがあります。

試薬ボトル用の粘着ラベル



図 21

試薬ボトルのラベルは、8色の色味となっています。色は、装置の個別試薬グループに対し選択可能なカラーパレットに対応しています。試薬ボトルのラベル添付の際は、ステータス画面にあるステーション定義に従うようにしてください。

長方形のラベル（→図 21-1）は、試薬ボトルの前面に貼付します。円型のラベル（→図 21-2）は、試薬ボトルのキャップに貼付します。試薬ボトルの表面を清潔な乾いた状態にしたうえで、ラベルを貼り、特に角等でしっかりと押します。ラベルは装置で使用する試薬に対する耐性があります。

4.4.5 ドリップトレー



図 22

ドリップトレーは、梱包ケースに入っている別の付属品と一緒に配置されています。ドリップトレー（→図22-1）は、試薬キャビネット下に押し込みます。

ドリップトレーは、装置内および下に汚染物質が形成されないよう、流れ落ちたり、こぼれた試薬を回収します。容量は、3.88L以上とします。

ドリップトレーは、試薬漏れの跡がないか、定期的に点検する必要があります。その際、ハンドルでトレーを引き出し、必要であれば中身を空けます。



警告

ドリップトレーが取り付けられていないか、取り付けが間違っており、水滴が床に流れています。

負傷。

環境汚染

- ドリップトレーを設置せずに装置を使用しないでください。
- 装置を使用する際は、PPE（個人用保護具）を着用します。

4.4.6 ディスプレイ

装置の右に取り付けられたタッチスクリーンは、すべての装置の動作を制御する装置のコンピュータに接続しています。

タッチスクリーンを使用して、装置の設定、プロトコルの実行、試薬の交換等の補助的作業を行います。指または先の尖っていない物でボタンとアイコンにタッチします。尖った物は使用しないでください。タッチスクリーンに強溶剤が触れないように注意してください。

通常の作業位置では、タッチスクリーンはパラフィン槽蓋の上に設置されますが、パラフィン槽に簡単にアクセスするために、以下の図（→図23）に示すように回転させることができます。身長の異なるユーザーに対応するため、若干上下に反転できるようになっています。



図23

4 装置のセットアップ

4.4.7 HistoCore I-Scan(オプション)



図 24

バーコードスキャナーは、タッチスクリーンを支持しているポストの上に取り付けられたホルダーに据え付けられています。USB ケーブルを使って、電源供給と、バーコードスキャナーと装置間でデータの転送が行えます。

バーコードスキャナーには、1D/2D バーコードのスキャンと画像の撮影の 2 つの主な機能があります。これを使用すると、自分の ID、バスケットクリップ（→ ページ43 - バスケットクリップ (オプション)）上に付いている ID、試薬のロット番号またはバッチ番号、および写真バスケットを簡単に入力できます。

バーコードスキャナーの操作には、3 つのボタン（→ 図 24-1）があります。

ボタン	名前	機能
	注入 -LED オン／オフボタン	注入 -LED オン／オフボタン
	スキャンもしくは撮影開始ボタン	スキャンモードで、スキャンバーが画面にたくさんありますが、目的とするバーコードのプレビューがありません。開始ボタンを押すと、バーコードスキャナーがバーコードのスキャンを開始します。イルミネーションおよびエイマーバックライトが見えます。バーコードスキャナーが認識されたバーコードの内容を装置に送信すれば、バーコードは正しく認識できることになります。装置がそのデータをうまく受信できると、バーコードスキャナーがチェックマークで知らせ、そうでなければ警告マークが表示されます。
	チェックボタン	撮影モードで LCD がカメラプレビューを表示します。撮影開始ボタンを押下すると、カメラがフォーカスを開始し、画像を捕獲します。装置がその画像をうまく受信できると、チェックマークが表示され、そうでなければ警告マークが表示されます。フォーカスや画像捕獲の間に手振れがあると、写真がぼやける原因となります。カメラがフォーカスして画像を捕獲するには、約 2 秒かかります。
		入力を確定して、次の入力欄を入力します。

バーコード認識がうまくいかない場合は、再度スキャンしてみてください。推奨されるスキャン距離は、以下の通りです。

- EAN-13 50mm ~ 200mm (13 ミリ)
- Code39 40mm ~ 90mm (5 ミリ 10 バイト)
- QR Code 25mm ~ 240mm (20 ミリ 16 バイト)
- Data Matrix 50mm ~ 90mm (10 ミリ 20 バイト)
- PDF 417 30mm ~ 130mm (6.67 ミリ 7 バイト)

警告マークが画面から消えない場合、装置からスキャナーを取り外して、再接続します。動作しない場合は再起動します。問題が解決しない場合、点検・修理担当者までお問い合わせください。

5 分間ボタンが押下されなかったり、コマンドの受信がなかったりすると、バーコードスキャナーはスリープになります。スリープモードで、LCD ディスプレイは消えます。装置から送られたコマンドやボタン押下でバーコードスキャナーはスリープ解除されます。

4.4.8 USB ポート

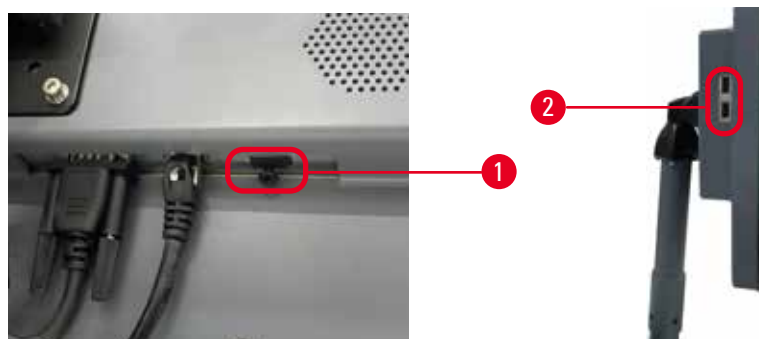


図 25

ディスプレイには USB ポートが 3 個ついており、1 つ（→ 図 25-1）は下側で、2 つ（→ 図 25-2）は左側にあります。

オプションの HistoCore I-Scan に一番いいのは、ディスプレイ下にある USB ポートです（これは、ハードウェアの構成でデフォルトです）。

USB ポートは以下の目的で使用できます。

- ログおよびインシデントレポートのエクスポート
- プロトコルファイルのエクスポートとインポート

装置がウイルスに感染していないことを確認するために、ウイルススキャンされた USB メモリスティックを使用することをお勧めします。

4 装置のセットアップ

USBメモリーをUSBポートに差し込んでデータ転送をします。USBメモリーを差し込むよう促された場合、装置がUSBメモリーを認識していません。USBメモリーを再度差し込んでください。起動しない場合、USBメモリーに十分な容量があるか、正常に使用できるか確認してください。問題が解決しない場合、新しいものを使用してください。

4.4.9 アラーム接続

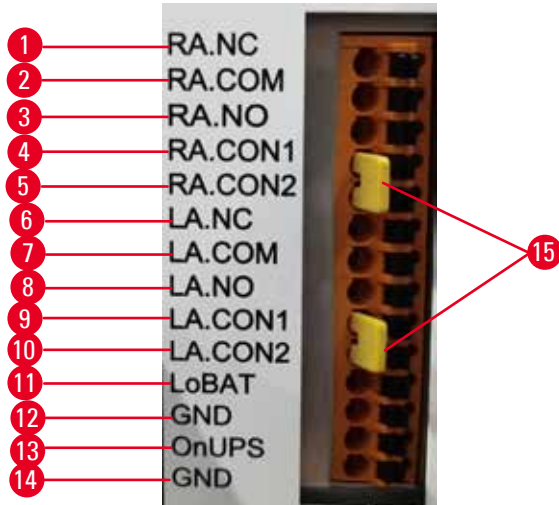
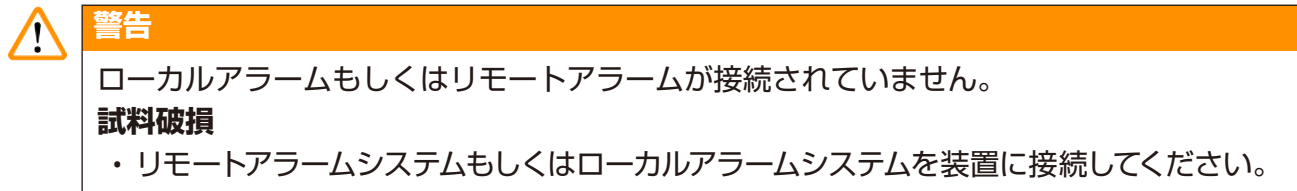


図 26

装置には、ローカルとリモートのアラームインターフェースが付いています。これらの接続は、音が発生するアラーム、ビジュアルアラーム、自動電話ダイヤラー等の様々なアラーム発生デバイスを制御する際に使用することができます。

2つのクロスコネクタ（→図 26-15）は、警報システムが接続されているかどうかを装置に通知することを目的としています。装置がリモートまたはローカルアラームシステムに接続されている場合、クロスコネクタは対応する RA.CON または LA.CON の位置に接続する必要があります。装置がリモートまたはローカルアラームシステムに接続されていない場合、対応するクロスコネクタを挿入しないでください。つまり、（→図 26）に示す構成（アラームが接続されていないときに挿入されたコネクタ）が装置に表示されないようにする必要があります。

アラームコネクタ仕様

アラームコネクタに接続した負荷は次の仕様以内にしてください。

- ・最大電圧：30 V DC
- ・最大電流：1 A（負荷抵抗）
- ・最大電流：0.5 A（誘導負荷）

アラームコネクタピン

各アラームコネクタには、ピンが3個ずつ付いています。

リモートアラーム

RA.NC ([→図26-1](#)) -- 通常閉鎖; RA.COM ([→図26-2](#)) -- 共通; RA.NO ([→図26-3](#)) -- 通常開放

ローカルアラーム

LA.NC ([→図26-4](#)) , -- 通常閉鎖; LA.COM ([→図26-5](#)) -- 共通; LA.NO ([→図26-6](#)) -- 通常開放

通常動作時のピン概略図

装置が通常通り作動しているとき（アラームなし）、アラームピンは以下のように接続します。

リモートアラーム

ピン RA.NO -- 通常開放; ピン RA.NC -- 通常閉鎖、RA.COM に接続

ローカルアラーム

ピン LA.NO -- 通常開放; ピン LA.NC -- 通常閉鎖、LA.COM に接続

アラーム状態時のピン概略図

装置に有効なアラームが発生しているとき、アラームピンは以下のように接続します。

リモートアラーム

ピン RA.NO -- 通常開放、RA.COM に接続; ピン RA.NC -- 通常閉鎖（アラーム状態時に開放）

ローカルアラーム

ピン LA.NO -- 通常開放、LA.COM に接続; ピン LA.NC -- 通常閉鎖（アラーム状態時に開放）

4.5 無停電電源（UPS）への接続

無停電電源（UPS）は、電源供給不良から装置や機器を保護します。装置には、AUPS インターフェースが付いています。ピン LoBAT ([→図26-11](#)) 、GND ([→図26-12](#)) 、OnUPS ([→図26-13](#)) およびGND ([→図26-14](#)) を使って UPS 装置を構成します。

4 装置のセットアップ

一時的な停電、電圧スパイク、電圧不足、電圧超過から機器や検体を保護するために、アクティブ追跡UPS（AP9613 Dry Contact I/O SmartSlot Card付きAPC SUA3000シリーズ）を使用することをお勧めします。

UPSは、設置場所の電源電圧に合わせて設計する必要があります。詳細については、UPSの製造元にお問い合わせください。

4.6 オンとオフへの切り替え



警告

本装置は、配電盤に他の装置と差し込みます。

本装置は、不安定な電流/電圧でも起動しますが、試薬の破損につながります。

- ・延長コードは使わないでください。
- ・装置のコンセントは、接地している電源ソケットのみに差し込むようにします。サーキットブレーカーは、必ず用いるようにしてください。



警告

輸送中の付属品類やコンポーネントの緩みや破損

試料破損

- ・装置のスイッチをオンにする前に、装置の輸送や移動が原因で破損がでる可能性がないかを、目視で装置および付属品を確認します。

通常の状態では、常に装置をオンにしたままにし、長時間アイドルにする際もオンのままにしてください。修理または装置を動かす場合はシャットダウンします。

4.6.1 オンへの切り替え

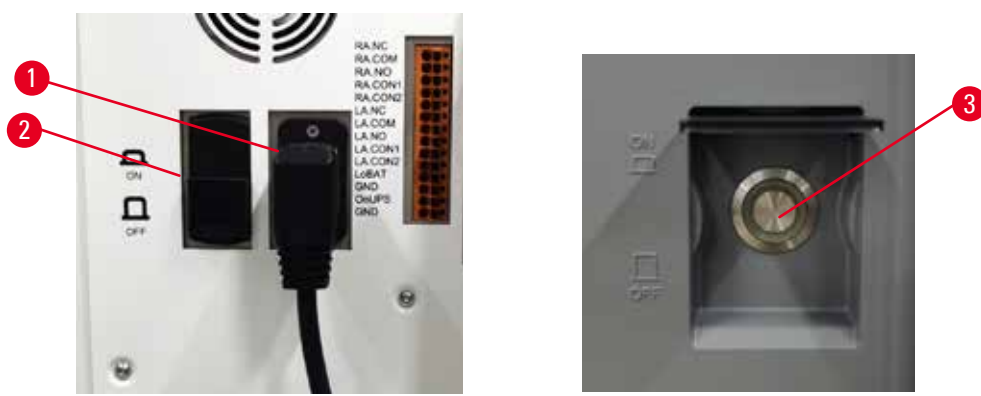


図 27

1. 電源コードを主コンセント（→図27-1）に差し込みます。
2. サーキットブレーカー（→図27-2）がオン位置にあるか確認してください。
3. 装置前面にある主电源スイッチ（→図27-3）をオンにします。装置が初期化するのに数分かかります。

4. 初期化が完了すると、ログイン画面が表示されます。ユーザー名とパスワードを入力すると、ステータス画面（→ページ73 - 5.4ステータス画面）が表示されます。
5. 初回ログイン（→ページ61 - 初回ログイン）のときは、管理者アカウントを使用します。

4.6.2 オフへの切り替え



警告

プロトコル実行中に電源ケーブルを外してしまったか、システムをシャットダウンさせてしまいました。

電源不良による試料破損

- ・緊急時で、両フロントパネル電源ボタンとメインウォールスイッチが使用できない場合以外は、装置が稼働中にメインケーブルを引き抜かないでください。
- ・プロトコル実行中はシステムをシャットダウンしないでください。

通常のシャットダウンでは、正しい手順でソフトウェアをシャットダウンします。装置は、プロトコルまたは他の動作が進行していない状態でアイドルにしてください。

1. 画面の右上にあるLeicaロゴを押して、終了を押します。または設定 > 装置 > ソフトウェア終了を選択します。
2. 終了を確定します。タッチスクリーンの表示が消えるまで待ち、主電源スイッチを押します。
3. サーキットブレーカーのスイッチをオフに動かしてスイッチをオフにします。
4. メインソケットで電源をオフにし、電源コードを取り外します。

4.6.3 緊急シャットダウン

緊急の場合、すぐに主電源スイッチを押します。

可能であれば、メインソケットで電源をオフにして電源コードを抜きます。

4.6.4 長期間シャットダウンした後の再開

保守あるいは廃棄のために装置を長期間使用することがない場合は、まず電源を切ってから電源ケーブルを取り外し、電源ケーブルを取り外し、正しく収納されていることを確認してください。加えて、ユーザーは装置の表面、レトルト、試薬ボトル、パラフィン槽、ドリップトレーを清掃する必要があります。排気チューブが取り付けられている場合は、取り外す必要があります。

装置が再開する可能性があれば、元の電源ケーブルを再度取り付けます。レトルト、試薬ボトル、パラフィン槽、ドリップトレーを点検して、不純物のないようにします。排気チューブがある場合は、説明書通りに取り付けてください。装置をオンにし、検証済みプロトコルを実行して装置の機能が正常であるか確認します。

4 装置のセットアップ

4.7 装置の移動



警告

装置を吊り上げる際は、ツールや装置を使わないでください。

装置を吊り上げているときにユーザーの上に落下して負傷の原因となることがあります。

- ・装置を階上に移動させる際は、トロリーやフォークリフトなど適切な定格のリフト機器を常に用いるようにします。



警告

試薬やパラフィンを装填した装置または電源コードが接続された装置を移動します。

負傷。

- ・装置が振動したり、傾いたり、昇降する可能性のある輸送は、その前に都度、配管、パラフィン槽、試薬ボトルも含め清掃する必要があります。電源コードは、抜いておいてください。



警告

付属品、コンポーネント、デバイスは、輸送中に緩んだり、破損することがあります。

試料破損

- ・パラフィンオーブンのカバーは、輸送中閉めておく必要があります。
- ・レトルト蓋は、輸送中閉めておく必要があります。

移動前に、装置のスイッチをオフにします。電源コンセントから電源コードを抜き、装置はクールダウンさせます。

1. 装置から、試薬ボトルおよびドリップトレーを取り出します。
2. 該当する場合、クラドルをパレットから取り出します。
3. 装置のキャスターは解除します。
4. 装置の角を手で支えながら、新しい位置に押し込みます。
5. 装置が最終場所に到着した後にキャスターをロックします。
6. ドリップトレー、試薬ボトル、スキャナー（装置にスキャナーが装備されている場合）を再度インストールします。

5. プロトコルの実行

5.1 ソフトウェアの使用

装置の機能はタッチスクリーンから制御します。

5.1.1 基本操作

ボタン

タッチスクリーンのボタンを押して、メニュー、画面、ダイアログを開いたり、アクションを開始・停止することができます。ボタンの状態はボタンの色または線記号によって示されます。画面や使用できる操作によっては、有効なボタン（→図28）がダークグレー、明るい青、明るいピンク、または明るい緑になる可能性があります。無効なボタン（→図29）は基本色が淡色になります。選択されたボタンには青線記号（→図30）があります。1対の切り替えボタンは、ダークグレーと明るい青です。



図 28



図 29

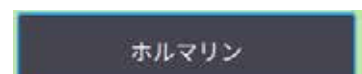


図 30

アイコン

アイコンは、試薬ステーションやレトルト等、システムの様々な要素を表します。選択可能なアイコン（→図31）は盛り上がって表示されます。ボタンと同様に、アイコンを押して選択します。選択したアイコン（→図32）は青の境界線で盛り上がって表示されます。



図 31



図 32

キーボード

キーボードは、文字や数字を入力する際に表示されます。2種類あります：英数字（文字と数字）（→図33）と数字（数字のみ）。キーボードは、コンピュータキーボードに類似し、オンスクリーンボタンが付いています。

5 プロトコルの実行



図 33

1. テキストウィンドウ
2. 文字と数字
3. OK および Enter ボタン - 入力を確定
4. Back Space ボタン - 最後の文字を削除
5. Clear ボタン - すべての文字を消去
6. Caps Lock ボタン - 大文字小文字を選択
7. Shift ボタン - 大文字小文字を選択
8. Cancel ボタン - 保存せずに終了

5.1.2 ナビゲーション

画面上の機能バー（→図 34）でソフトウェアをナビゲートします。



図 34

機能バーは常に表示され、必要な画面をすぐに探すことができます。機能バーのボタンを押すと、関連画面のオプションによって画面またはメニューのいずれかが開きます。

画面の中には、別のビューがあり情報を分割することができるものもあります。例えば、試薬ステーション画面には 2 つのビューがあり、それぞれ試薬ボトル情報とパラフィンチャバー情報を表示します。画面のボタンを押すと、それぞれのビューを移動します。

この取扱説明書では、ナビゲーション経路を次の方法で示します。1 > 2 > 3

これは、つまりファンクションバーのボタンから、1を押し、それから2を、最後に3を押すという意味です。例えば、**管理** > **プロトコル** > **新規**の場合、ファンクションバーのボタンにある**管理**ボタンを押し、**プロトコル(管理メニューにある)**を押してから**新規**(これは、**プロトコル選択**画面にあるボタン)を押します。



図 35

下記表は、ソフトウェアのすべての画面とその画面の機能の簡単な説明を示します。この取扱説明書の関連セクションへのリンクもあります。

機能バー ボタン	メニュー ボタン	画面用途	参照：
ステータス	-	プロトコルの読み込みとシステムステータスの表示。	(→ ページ73 - 5.4 ステータス画面)
試薬	ステーション	試薬ステーションの設定。現在の試薬濃度とパラフィン槽ステータスも表示できます。	(→ ページ117 - 7.3 試薬ステーションの管理)
	試薬タイプ	有効な試薬タイプの一覧の管理。	(→ ページ112 - 7.2 試薬タイプの管理)
	リモート注入/排出	試薬ボトルの注入／排出、パラフィンステーションの排出。	(→ ページ122 - 7.4 試薬の交換)
	手動操作	各装置の個々のコンポーネントの手動制御。	(→ ページ131 - 8.1.1 手動操作)

5 プロトコルの実行

機能バー ボタン	メニュー ボタン	画面用途	参照：
管理	プロトコル	プロトコルの選択、作成、編集、管理。	(→ページ97 - 6.2 プロトコルの作成、 編集、表示)
	お気に入りのプロトコル	お気に入りのプロトコルの設定。	(→ページ78 - お気に入りのプロトコル)
	ユーザー管理	ユーザーアカウントの管理。	(→ページ139 - 8.3.1 サービス)
	レポート	実行詳細、ユーザーアクション、プロトコル使用、試薬使用に関する4つのレポートから1つを選択。	(→ページ134 - 8.2.2 レポート)
設定	イベントログ	すべてのシステムイベントの表示。	(→ページ138 - 8.2.3 イベントログ)
	サービス	装置シリアル番号とソフトウェアバージョンの表示、ログファイルとインシデントレポートの転送、プロトコルファイルのエクスポートまたはインポート。	(→ページ138 - 8.2.3 イベントログ)
	処理設定	基本試薬管理オプションの設定。	(→ページ141 - 8.3.2 処理設定)
	装置設定	時間表示、活性炭フィルター、マニュアル動作ドリップタイムのオプションの設定。音声とアラーム設定の変更。	(→ページ143 - 8.3.3 装置設定)
保守	追跡オプション	追跡システムと推奨プロトコルの管理。	(→ページ145 - 8.3.4 追跡オプション (オプション))
	--	様々な保守タスクが完了されたことの記録。	(→ページ148 - 9.2 保守画面)
		ソフトウェアの終了	--
		ソフトウェアにある取扱説明書のPDFバージョンを開く。	

5.1.3 アクセスレベル

実験室スタッフが利用できるのは、以下の3段階のユーザーアクセスレベルです。オペレーター、スーパーバイザー、管理者。オペレーターは、プロトコルの実行や試薬の交換といったすべての日常的タスクを実施することができます。しかし、プロトコルを編集したり、試薬ボトルを設定したりすることはできません。これらのアクションにはスーパーバイザーの権限が必要です。スーパーバイザーには、システムを設定する権限もあります。管理者は、スーパーバイザーが持つ権限をすべて持ち、スーパーバイザーやオペレーターのアカウントの作成が行えます。

ソフトウェアに表示される設定の中には、変更するのにサービスレベルが要求されるものもあります。これらは、設定を確認するために提供されているものであり、変更したい場合は認定点検・修理担当者まで問い合わせる必要があります。

初回ログイン

管理者アカウントとパスワードは、工場出荷時の設定になっており、これを使って新規アカウントの作成が行えます。デフォルトのパスワードは、admin です。

1. 初期化が完了すると、ログイン画面が表示されます。その他のアクセスボタン（→図 36-1）を押し、管理者を選択します。



図 36

2. デフォルトのパスワード「admin」を入力して、OKを押します。パワーポイントの変更が必要です。
3. キーボードで「admin」を入力して、新規パスワードを2回入力した後、OKで確定します。パスワードは6文字以上で、少なくとも1つの文字と1つの数字を含まなければなりません。ステータス画面が表示されます。機能バーのラベルは、現在のユーザー名（→図 37-1）を表しています。



図 37

- ✓ これで管理者がスーパーバイザーとオペレーターに新たにアカウントが作成できます（→ページ139 - 8.3.1 サービス）。

ログイン

ログインするには、ユーザー名（→図 36-2）とパスワード（→図 36-3）を入力してからログインを押します。

5 プロトコルの実行

ユーザーの切り替えとログアウト

- 機能バーにあるユーザー名（→図37-1）をタップします。
- ユーザーの切り替えまたはログアウトを選択します。
- 次の選択操作を続けます。

デフォルトの自動ログアウト時間は15分です。自動ログアウト時間を変更するには、「設定」>「サービス」>「画面のロック」に進みます。

5.1.4 ヘルプ

本取扱説明書は、データーキャリアに PDF 形式で用意されています。装置ソフトウェアの中にも記載されています（PDF 形式）。機能バーの Leica ロゴを押すと開きます。いずれかの画面で、ヘルプを押して、その画面固有のヘルプページを開きます。

5.2 クイックスタート



警告

輸送中の付属品類やコンポーネントの緩みや破損

試料破損

- 装置を輸送もしくは移動した後は、患者の生体組織試料を処理する前に試験を行って装置や使用するプロトコルの適合性を確認します。事前に設定されたプロトコルを使用するか、このアクティビティを自分のプロトコルの認証と組み合わせて使えます。
- 上記のすべての点検が正常に行われた後でのみ、診断目的で患者生体組織試料を処理してください。先の手順で不具合があった場合は、装置を稼働せずに最寄りの Leica Biosystems 点検・修理担当者に問い合わせてください。



警告

ユーザー定義のプロトコルが検証されません。

試料破損

- 事前に設定されたプロトコルならびにカスタマイズされた処理プロトコルは、診断用として患者生体組織のある生体組織等の処理プロトコルの実行前に、ローカルもしくは地域認定要件に従い、ユーザーが検証しておく必要があります。



警告

レトルトはリモート充填前に空ではありません。

サンプルの損傷

- レトルトをチェックし、レトルトに何も残っていないことを確認してから、プロトコルを実行してください。
- 試薬ボトルが正しく接続され、試薬ボトル内の液面が最大インジケーターと最小インジケーターの間にあることを確認してください。



⚠️ 警告

装置が処理中、あるいは一時停止後、あるいはプロトコル終了後にレトルトを開けると、ユーザーがレトルトの高温になっている蓋、バスケット、液体、有害な試薬および蒸気と接触してしまいます。

レトルトを開けるとプロトコルを続行できません。

負傷/試料破損/試料の減損

- ・高温面。操作中は、化学防護服、保護手袋、防毒マスク、ゴム手袋とその他の必要な人体保護装置を装着するようにします。
- ・システムメッセージで指示されていない限り、プロトコルが実行中にレトルト蓋を開けたり、試薬ボトル、パラフィンオープンのカバー、パラフィン槽を取り外したりしないでください。プロトコル実行中にレトルトから検体を取り外したり、レトルトに検体を追加したりしたい場合は、一時停止ボタンを押します。
- ・装置の停止後にレトルトまたはパラフィン槽を開ける際は注意してください。警告メッセージ（例、レトルトが安全アクセス温度以上の場合等）を読み、注意して作業を続けてください。
- ・溶融したパラフィンは高温になり、火傷をする可能性があります。パラフィンの取り扱いおよびバスケットの取り外し時は注意してください。



警告

パラフィンが十分溶融していない状態で処理が開始されています。

試料破損

- ・開始ボタンを押下する前に、パラフィン槽に入っているパラフィンが十分溶融していることを確認します。



警告

試料が試薬もしくはパラフィンでカバーされていません。

試料が乾燥して破損します。

- ・プロトコル実行前に、試薬ボトルの外側から試薬液量の確認を行います。試薬液量は、最低と最大マークの間になるようにします。パラフィン液量も同様に確認を行います。
- ・液面センサーを超えて試料を添加しないでください。
- ・推奨される量以上の検体を添加しないでください。
- ・必ずカセットを正しくバスケットに挿入し、バスケットが正しくレトルトに設置するようにしてください。
- ・ステーション選択プロトコルは、夜間処理には推奨できません。試薬が何らかの理由で使用できなくなった場合、プロトコルは終了できません。



警告

レトルトから外れたカセットや組織あるいは、試薬やパラフィンの不純物による目詰まり

試料破損

- ・処理中は、バスケットを使用します。レトルトに直接検体を入れないでください。
- ・プロトコルを実行する前に、フィルターがレトルトの底部に取り付けられていることをチェックしてください。
- ・レトルトフィルターを取り外す際は、レトルト内に物を落とさないように注意してください。配管に異物が混じるとバルブが正常に機能しなくなります。

5 プロトコルの実行

開始する前に、必要なすべての試薬を設定する必要があります（→ ページ117 - 7.3 試薬ステーションの管理）。また、オペレーターレベルのアクセス権限のみを持つユーザーの場合、検証されたプロトコルを少なくとも1つ読み込む準備をしておく必要があります（→ ページ97 - 6.2 プロトコルの作成、編集、表示）。フロントキャスターブレーキは、ロックしておく必要があります。プロトコル実行中に装置を移動しないでください。

装置のチェックと設定

1. **ステータスボタン**を押して**ステータス**画面を表示します。すべてのプロトコル実行は**ステータス**画面（→ 図45）から開始されます。
2. 使用するレトルトアイコン（→ ページ74 - レトルトアイコン）が示しているのは、レトルトがクリーンであることか、またはレトルトにプロトコルの最初の試薬と互換性のある試薬の残留物があることが確認してください。
3. 必要に応じて、交換が必要がある試薬またはパラフィン槽内のパラフィンを交換してください（→ ページ122 - 7.4 試薬の交換）。試薬とパラフィン槽の標準アイコンは、交換が必要か、または交換が推奨されている場合、様々な方法で変更されています。ボトルアイコン（→ ページ76 - ボトルアイコン）およびパラフィン槽アイコン（→ ページ75 - パラフィン槽アイコン）を参照します。
4. 装置を使用する準備が整ったか確認します。
 - A. すべての試薬ボトル（17本）および凝縮液ボトルは、装置に適切に取り付けする必要があります。
 - B. 試薬ボトルとパラフィン槽には、十分な試薬がなければなりません。試薬ボトルおよびパラフィン槽は、MINとMAXマークの間のレベルに充填します。
 - C. 使用するレトルトを開きます。レトルトがクリーンであること、または残留物がプロトコルと互換性のある試薬であることを確認します。
5. カセットを準備しバスケットに設置します（→ ページ42 - 4.4.2 カセットバスケット）。

プロトコルのロード

追跡機能の設定を変えることで、3つの処理プロトコルを実行することができます。

- ・オプション1：追跡機能なしで処理プロトコルを実行する
 - ・オプション2：追跡機能ありで処理プロトコルを実行する
 - ・オプション3：推奨プロトコルで実行する
6. 追跡機能なしで処理プロトコルを実行する
 - A. お気に入りリストからプロトコルを選択するか、左下（レトルトA用）もしくは、右下（レトルトB用）にある...その他ボタンを押して、**プロトコル選択**画面からプロトコルを選択します。オペレーターレベルのユーザーは、検証されたプロトコル（緑色のチェックが付く）（→ 図38-1）のみを選択することができます。

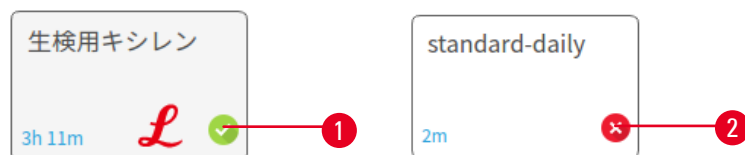


図 38

- B. プロトコルの最初のステップがレトルト残留物と互換性のない試薬を使用すると、警告メッセージが表示されます。クリーニングプロトコルを実行するか、またはプロトコルの最初のステップをスキップします（→ ページ83 - 5.5.2 単一実行の開始ステップの変更）。スキップする場合は、警告ダイアログボックスのすべて消去を押します続ける。
 - C. プロトコルにメモを追加する場合は、メモの追加を押します。オンスクリーンキーボードを使う場合は、メモを入力して Enter もしくは OK を押します。メモは、プロトコルの実行中にも追加できます。
 - D. 実行ボタンを押します。ステップ9で続ける。
7. 追跡機能ありで処理プロトコルを実行する。このオプションでは、装置はHistoCore I-Scan (Order No. 14 0488 58056) で起動して、追跡機能は有効になります（→ ページ145 - 8.3.4 追跡オプション（オプション））。
- A. 上記のステップ6A、6B、6Cを続けます。
 - B. 実行ボタンを押します。レトルトA/Bバスケット画面が表示されます。
 - C. バスケット1の情報を入力します。そのためには、スキャナーのFill-in-LEDオン/オフボタン（→ 図39-1）を押して、スキャナの照明をオンにします。スキャン開始ボタン（→ 図39-2）を押すと、バーコードスキャナーがバーコードのスキャンを開始します。バーコードの読み取りに成功したら、スキャナーの画面にチェックがつきます。バーコード情報はバスケット1の名称欄（→ 図39-4）に入力され、次の入力欄が有効になります（→ 図39-5）。スキャン/写真撮影トリガーボタンを押してバスケットの写真を撮ります。画面右側にあるバスケットを押します（→ 図39-6）。写真ビューツールを使用して写真の調整をします（→ 図39-7）。チェックボタンを押します（→ 図39-3）。そしたら、同様にバスケット2（→ 図39-8）の情報を入力します。
 - D. 終了したら、OKを押します。ステップ9で続ける。

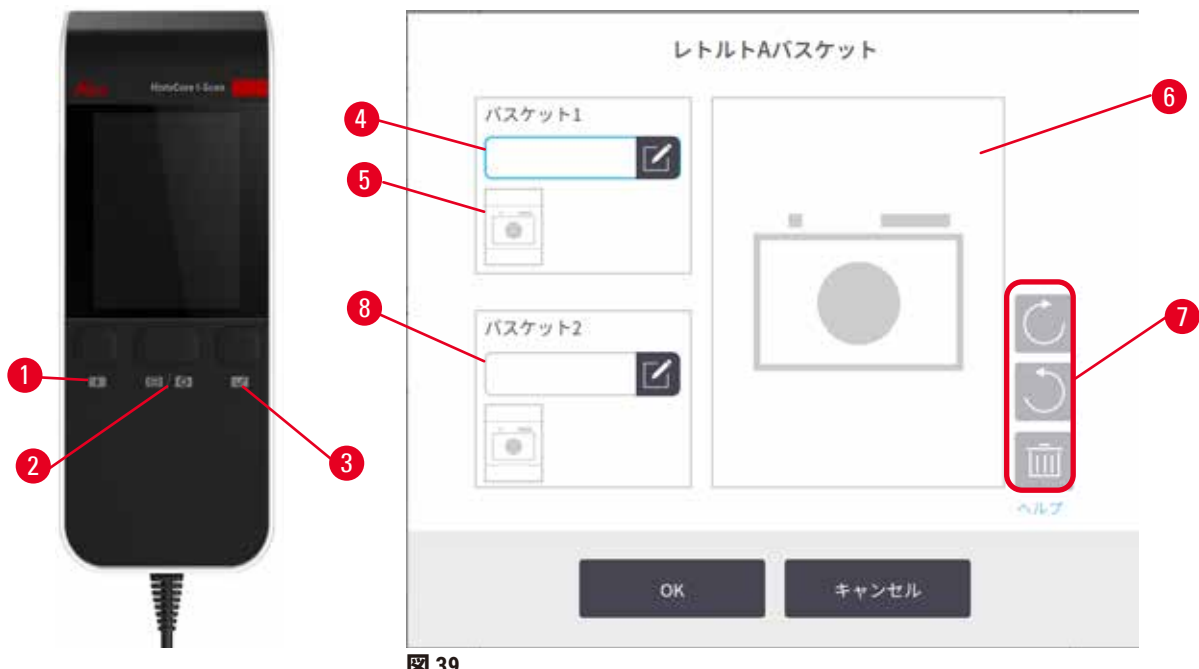


図39

5 プロトコルの実行

8. 推奨プロトコルで実行します。このオプションでは、装置がHistoCore I-Scan（注文番号14 0488 58056）と連動し、追跡機能が有効になっており、バスケットが推奨プロトコルとリンクしている必要があります（→ [ページ145 - 8.3.4 追跡オプション（オプション）](#)）。
 - A. スキャナーボタンを押します（→ [図 45-2](#)）（→ [図 45-7](#)）。
 - B. バーコードをスキャンしてバスケットの写真を撮ります。ステップ7Cを参照してください。
 - C. 終了したら、OK を押します。ステップ9で続ける。
9. バスケットを必要なレトルトに入れ、レトルト蓋をしっかり閉めます。

プロトコルの実行

10. ダイアログボックス（→ [図 40](#)）が表示されたら、レトルトにある力セットの番号を入力します。



図 40

デフォルトで表示される番号はスーパーバイザーが設定します。（→ [8.3.2 処理設定](#)）を参照してください。ここでは、力セットの正しい番号を入力することが重要です。入力した数字は、試薬濃度の計算のために試薬管理システムで使用されます。番号を入力し、OK を押します。計画画面が表示されるようになります。



図 41

11. プロトコルのステップを編集する場合、またはステップの時間を変更する場合、**ステップの編集**を押します。処理についての説明は、（→ [ページ83 - 5.5.2 単一実行の開始ステップの変更](#)）にあります。
12. プロトコルをすぐに実行する場合は、**ASAP**を押し、以下のステップ17を続けます。
13. 実行の開始を遅らせる場合：
 - A. 1日単位で遅らせる場合、**+ 日**を押します。
 - B. 任意の時間遅らせる場合、**終了時間の編集**を押し、遅らせる時間を指定します（→ [ページ81 - 5.5.1 プロトコルの計画](#)）。
14. 画面に表示される予想終了時間が承諾されたか確認します。承諾されない場合は、前のステップ12から繰り返します。
15. **開始**ボタンを押すと、システムがプロトコルの計画を行います。
 - A. システムがプロトコルを計画できない場合は、警告メッセージが表示されます。**すべて消去**を押し、プロトコルの実行を再開する前にすべてのエラーを修正します（→ [ページ89 - 5.7.2 回避できない試薬クラッシュ](#)）。
 - B. システムが計画できた場合、プロトコルが開始します。
 - C. 遅延終了時間を設定した場合、初回注入条件が発生します（→ [ページ89 - 5.7.1 遅延終了時間と初期注入](#)）。

ステータス画面で実行の進捗を確認できます。プロトコル実行を停止してカセットを追加したり、プロトコル実行を完全に中止したりすることができます（→ [ページ86 - 5.6 プロトコルの停止と中止](#)）。

プロトコル実行の終了

16. プロトコルが終了したら、プロトコル完了ダイアログボックスが表示され、警告音が鳴ります。

5 プロトコルの実行



図 42

レトルトを排出する前にバスケットを取り出すことができます。ただし、このオプションは推奨できません。そのためには、**今すぐアクセス**を押します。レトルトを排出するには、**レトルトの排出**を押します。

17. 指示が出たら、レトルトを開きます。
18. すべての組織を取り出すようメッセージが表示されます。指示に従い、**終了**を押します。



図 43

すべてのバスケットをレトルトから取り出すまで**終了**を押さないでください。

クリーニングプロトコルの実行

19. 今すぐ洗浄パネルが表示されます。次の処理プロトコルを実行する前にクリーニングプロトコルを実行します。



警告

クリーニングプロトコル実行中に、レトルト内に組織が残っています。

試料破損

- レトルトから組織をすべて取り除いてからクリーニングプロトコルを実施してください。そうしないと、乾燥ステップで組織が損傷を受けます。

20. 事前に選択したクリーニングのデフォルトのプロトコルを受け入れる場合は、**開始**を押し、下記のステップ 23 から続けます。そうでない場合は、クリーニングプロトコルを選択して実行します。実行は組織処理プロトコルの場合（この手順で記載）と同様に行われます。

21. 汚れたバスケットをレトルトに入れるよう指示が出ます。指示に従う前に、すべての組織がバスケットから取り除かれていることを確認してください。バスケットをレトルトに入れ、レトルトの蓋を開じたら、**OK** を押します。

22. クリーニングプロトコルでステップを編集する場合は、**ステップの編集**を押します。（→ [ページ83 - 5.5.2 単一実行の開始ステップの変更](#)）。

23. **開始**を押して実行を開始します。

24. プロトコルが終了したら、**プロトコル完了**パネルが表示され、警告音が鳴ります。
今すぐアクセスを押して続けます。

25. レトルトを確認してくださいパネルが表示されたら、レトルトの蓋を開け、バスケットを取り出します。

26. レトルトを開くを押して続けます。

5.3 クリーニングプロトコル

クリーニングプロトコルは、レトルトと共に試薬ラインを洗浄します。実行の最後に指示が出たら、**今すぐ洗浄オプション**を選択できます。このオプションは事前設定のクリーニングプロトコル（クイッククリーンと呼ばれる）を実行します。また、別のクリーニングプロトコルを選ぶことができます。

次の場合レトルトも洗浄する必要があります。

- リモート注入／排出機能で試薬を交換した後
- レトルトに手動で注入した場合、および/または
- 最後の試薬が、実行する次のプロトコルと互換性がない場合（→ [ページ168 - 10.5 試薬互換性表](#)）。

通常の実験室では、事前設定クイッククリーンプロトコルのみが必要なクリーニングプロトコルです。通常の条件下では、プロトコルはレトルトの残留物をパラフィン槽にバージしてから最初のステップを始めます。洗浄キシレンと洗浄エタノールの 2 種類の試薬ステップがあります。これらの後に乾燥ステップが続きます。このステップは高温、陰圧、エアフローを適用して試薬の残留物を蒸発させます。乾燥ステップの最後に、ヒーターはオフになりますが、エアフローはそのまま続きレトルトを冷却してから次のプロトコルに進みます。

5 プロトコルの実行

他のプロトコルの場合と同様にクリーニングプロトコルを読み込んで実行します。ただし、組織を絶対にレトルトに入れないでください。乾燥ステップによって組織が損傷を受けます。つまり、クリーニングプロトコルは再処理実行に使用してはならないということです。代わりに再処理プロトコルを使用してください。

必要に応じて、自分のクリーニングプロトコルを作成します。

新規プロジェクトを作成するには、次のようにします。

1. プロトコル選択画面を開き（管理 > プロトコル）、**洗浄**を押します。
2. 新規を押して、プロジェクトタイプに準じて**クリーニング**を選択します。
3. プロトコル名を入力してください。
4. タイプ またはステーションで、試薬の選択方法を選びます。一連のダイアログボックスが表示され、最初のステップの作成につながります。
» クリーニングプロトコルには、最後の乾燥ステップが自動的に含まれます。このステップを編集することはできません。
5. プロトコル表の次の行を押して、**挿入**を押して、2番目のステップを追加します。必要に応じてさらにステップを追加します。
6. オプションで**名前**ボタンを押すと、洗浄プロトコルの名前を編集できます。
7. オプションで**メモ**ボタンを押すと、プロトコルにメモしておきたい情報が追加できます。
8. **保存**ボタンを押してプロトコルを保存します。
9. **終了**ボタンを押して終了します。
10. プロトコルを使用する前に、ウィンドウで必要なまたは推奨するアクションについて警告が表示されます。常に表示される警告は、プロトコルは有効ではないため使用できないというメッセージです。デフォルトでは新規に作成したプロトコルは有効なプロトコルではありません。実験室で有効にしてから臨床に使用する必要があります。有効にしたら、スーパーバイザーは**プロトコルの編集**画面に移動し、**プロトコルを有効にする**ボタンを押します。これにより、プロトコルはオペレーターが使用できるようになります（ウィンドウに示される他のすべてのエラーに関する場合）。必要であれば、クリーニングプロトコルをデフォルトにするには、**デフォルト**ボタンを押します。

あらかじめ定義された**クイッククリーン**プロトコルをコピーして、自分のクリーニングプロトコルを作成するには、次のようにします。

1. 管理 > プロトコルを押してから **クリーニング**を押します。
2. **クイッククリーン** プロトコルを押してから**コピー**を押します。
3. 新規プロトコル名を入力してください。
4. プロトコルを変更します。（→ [ページ97 - 6.2.2 プロトコルの編集](#)）クリーニングプロトコルの最後の乾燥ステップは編集できません。
5. 上記の新規クリーニングプロトコルを作成するにはステップ6を続けてください。

クリーニングプロトコルには水ステップは必要なく、従来の洗浄試薬で十分機能します。

装置から完全にキシレンを取り除くことができるよう、Leica Biosystems は Waxsol™（キシレンフリー洗浄液）をご用意しております（→ [ページ110 - 7.1.4 推奨試薬](#)）。

**警告**

クリーニングプロトコル実行中に、レトルト内に組織が残っています。

試料破損

- ・レトルトから組織をすべて取り除いてからクリーニングプロトコルを実施してください。そうしないと、乾燥ステップで組織が損傷を受けます。

**警告**

クリーニングプロトコルは、試料再処理に使用します。

試料破損

- ・再処理にクリーニングプロトコルを使用しないでください。乾燥ステップによって組織が損傷を受けます。

**警告**

誤ったもしくは不十分なクリーニングツールもしくは試薬を使用

試料破損

- ・洗浄エタノールに汚染した脱水液を再使用しないでください。汚染した脱水液にはフォルマリン（または他の固定液）が含まれ、乾燥ステップにより塩がレトルトの内面に結晶化します。
- ・レトルトにパラフィンを入れた後は必ずクリーニングプロトコルを実行してください。

事前設定された洗浄試薬はすべてサイクル純度限界値となります。これらの限界値は、洗浄を10回または6回実行したら、試薬を交換するよう強制します（濃度限界値を最初に超過した場合を除く）。限界値は、カセットバスケットのみをレトルトに入れる洗浄実行用に作成されています。

**警告**

クリーニングプロトコルを実行して、バスケット以外の余剰素材をきれいにします。

試料の減損 - 高速にて洗浄試薬が劣化します。サイクル純度限界値が下がらない場合、低純度の洗浄試薬が洗浄品質の低下につながります。

- ・クリーニングプロトコルを使って別の素材を洗浄しないでください。

各レトルト残留物のクリーニングプロトコルの変更

パラフィンまたは洗浄試薬がレトルトに残った場合は、できるだけ早くクリーニングプロトコルを実行してください。

エタノールまたはフォルマリン残留物については、プロトコルの最初のステップをスキップしてエタノールステップから始めます（→[ページ83 - 5.5.2 単一実行の開始ステップの変更](#)）。

5 プロトコルの実行

洗浄フォルマリンの残留物は、次の処理プロトコルがフォルマリンステップから始まる場合、レトルトに残しておくこともできます。プロトコルの最後にレトルトにフォルマリンを残した場合、必要なら、洗浄せずに続けることができます。今すぐ洗浄パネルが表示されると、デフォルトのクリーニングプロトコルが事前に読み込まれ、いつでも実行できます。このクリーニングプロトコルをバイパスするには：

1. ...その他を押します。
2. 組織処理プロトコルのいずれかを押して**ロード**を押します。
3. **実行**を押します。
4. **プロトコルのアンロード**を押します。
5. 次の選択操作を続けます。

洗浄前ページ

パラフィンが処理プロトコルの最終ステップであるため、クリーニングプロトコルは一般的にレトルトのパラフィン残留物を洗浄するために実行されます。洗浄液をできるだけ長く使用するために、装置は通常レトルトからパラフィンチャンバーにパラフィン残留物をページしてからクリーニングプロトコルを開始します。

互換性のない残留物があるレトルトに対して処理プロトコルを読み込もうとした場合、イベント 10011 という次の警告が出ます。「レトルトに互換性のない試薬があります。レトルトを洗浄するかプロトコルを編集してください。」この警告が出た後のクリーニングプロトコルは、パラフィンチャンバーに通常のページを行いません。これは、新しいカセットがレトルトにあり、フォルマリンでパラフィン残留物を汚染する場合です。この条件下でのページでは、フォルマリンでパラフィン経路を汚染させてしまいます。

新しいカセットを汚れたレトルトに設置する場合、カセットを取り出し、処理プロトコルの読み込みを試みてからクリーニングプロトコルを読み込んでください。10011 警告は、処理プロトコルの読み込みによってクリーニングプロトコルがパラフィン槽ページをスキップする場合に発生します。フォルマリンが入ったレトルト残留物は、パラフィン槽ではなく洗浄液に向かいます。

クリーニングプロトコルが終了したら、（フォルマリンで汚染されるため）洗浄液を交換してください。原則として、処理の直後にレトルトを洗浄してこの状態にならないようにしてください。それを実行するよう指示が出ます。以下のアイコン（→ 図 44）で示されるように、新しいカセットを残留物があるレトルトに押し込まないでください。（フォルマリン残留物が許容される場合があります）。

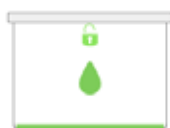


図 44



警告

クリーニングプロトコル実行前に、未処理（フォルマリン残留物のある）試料がレトルトに配置されています。

試料の減損 - 洗浄の開始時にパラフィン槽にバージされた残留物の中のフォルマリンが、その後の実行で組織を損傷させる可能性があります。

- ・クリーニングプロトコルを行う前にレトルトに未固定の組織試料を入れないでください。
- ・クリーニングプロトコルを行う前に、誤って未処理試料をレトルトに入れた場合、試料を取り出し処理プロトコルを読み込んでからクリーニングプロトコルを読み込んでください。洗浄前のバージはスキップされます。

5.4 ステータス画面



図 45

1. レトルト A
2. レトルト A のスキャナーボタン
(HistoCore I-Scanがインストールされて
いる場合に有効)
3. レトルト A のお気に入りのプロトコル
パネル
4. レトルト A の ...その他ボタン (全プロ
トコルを閲覧するため)
5. パラフィン槽 (W1-W4)
6. レトルト B
7. レトルト B のスキャナーボタン
(HistoCore I-Scanがインストールされて
いる場合に有効)
8. レトルト B のお気に入りのプロトコルパ
ネル
9. レトルト B の ...その他ボタン (全プロト
コルを閲覧するため)
10. 17 本の試薬ボトルと 1 本の凝縮ボトル

ステータス画面は、プロトコルの読み込みと実行を行い、プロトコルの進捗をモニタリングする場所です。

5 プロトコルの実行

5.4.1 ステータスエリア

画面中央部分に表示されているのが、レトルト、パラフィン槽、試薬ボトル、凝縮ボトルのステータスです。

レトルトイコン

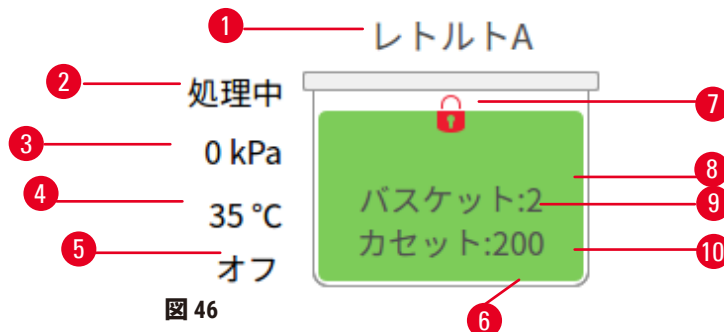


図 46

- | | |
|----------------------------------|------------------------------|
| 1. レトルト名 | 7. レトルトロックステータス |
| 2. 現在のレトルト操作 | 8. カラーまたは他のパターンはレトルトの状態を示します |
| 3. *レトルト圧 | 9. ID が既に入力されているバスケットの数です。 |
| 4. *レトルト温度 | 10. レトルトのカセット数 |
| 5. *スター/オフ | |
| 6. レトルトに現在ある試薬グループ
が色分けされています | |

*これらのレトルトのステータスは、オペレーターレベルで10分後に表示されず、ログアウト時にも表示されません。

現在のレトルト操作（→図 46-2）は、以下のようにになっているはずです。

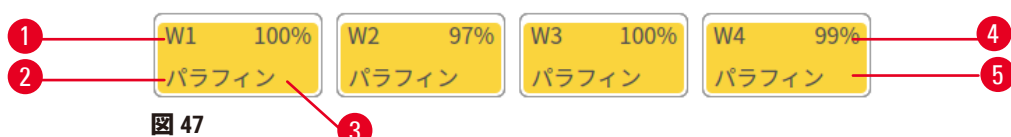
- ・準備完了 — レトルトは新しいアクションが可能です
- ・保留 — プロトコルが読み込まれましたが開始していません
- ・処理中 — レトルトは現在プロトコルを実行中です
- ・完了 — レトルトは読み込んだプロトコルを完了しました
- ・乾燥 — レトルトはクリーニングプロトコルの最終ステップとして乾燥中です
- ・注入 — レトルトは現在注入中です
- ・排出 — レトルトは現在排出中です
- ・待機（排出または注入） — レトルトはリソースが注入または排出を行うのを待っています
- ・中止 — レトルトは現在のアクションを中止しています
- ・利用不可 — レトルトを使用できません。点検・修理担当者までお問い合わせください。

レトルトには、6種類のステータスがあります（→図 46-6）。

アイコン	レトルト状態	詳細
	フル	レトルトには正しい量の試薬やパラフィンが入っています。

アイコン	レトルト状態	詳細
	一部フル	試薬またはパラフィンのレベルがフルと空の間です。注入または排出操作中に発生することが多いです。
	空	レトルトは排出されましたかが残留物があります。
	クリーン	レトルトに残留物はありません。これはクリーニングプロトコル後にのみ発生します。レトルトは別のプロトコル実行が可能な状態です。
	バスケットを識別済み	レトルトは別のプロトコル実行が可能な状態であり、実行のために既にバスケットのIDが1つ以上入力されています。数字は、IDが既に入力されているバスケットの数を示します。
	プロトコル実行は正常に終了し、組織の除去を待機中	プロトコル実行は完了しましたが、組織のすべてがレトルトから取り除かれたかをまだ確認していません。
	プロトコルの実行は正常に終了しました	プロトコル実行は完了しましたが、レトルトがまだ排出されていません。
	バスケットなしでフル	試薬の手動充填が完了

パラフィン槽アイコン



1. パラフィン槽番号
2. 試薬タイプ（例：パラフィンのタイプ）
3. カラーコード：試薬グループ「パラフィン」 - オレンジ

4. パラフィン濃度
5. カラーまたは他のパターンはステーションの状態を示します

5 プロトコルの実行

パラフィン槽には4種類のステーションの状態があります。

アイコン	パラフィン槽状態	詳細
	フル	レトルトに注入するためにパラフィン槽が排出されました。
	一部フル	パラフィン転送が処理中か中止となりました。パラフィンレベルがフルと空の間です。
	空	レトルトに注入するためにパラフィン槽が排出されました。パラフィン槽には、まだパラフィンがあります。
	未溶融	パラフィン槽のパラフィンは溶融しておらず使用できません。

ボトルアイコン



図 48

1. ボトル番号
2. 試薬タイプ
3. 試薬グループ毎の色分け（（→ページ 104 - 7.1.1 試薬グループ、タイプ、ステーション）を参照）
4. ボトル数試薬タイプ警告記号と斜影線は、試薬が限界値外であることを示します
5. カラーまたは他のパターンはステーションの状態を示します（下記参照）
6. 試薬濃度

アイコン	ボトル状態	詳細
	フル	ボトルには、指定バスケットレベルまでレトルトを満たすのに十分な試薬があります。
	使用中	試薬転送が処理中か中止となりました。試薬レベルがフルと空の間です。
	空	レトルトに注入するためにボトルが排出されました。ボトルにはまだ試薬があります。
	ドライ	ボトルは、少量の残留物のみを残して完全に排出されます。
	ボトルなし	ボトルは除去されました。
	不明	先に欠品していたボトルは交換されました。このステーションを使用する前に試薬と状態詳細を入力する必要があります。

5 プロトコルの実行

5.4.2 プロトコルパネル

お気に入りのプロトコル

レトルトのステータス画面に表示されるお気に入りのプロトコルに、最大 4 個のプロトコルが選択できます。レトルト A と B には、同じお気に入りのプロトコルリストがあります。

プロトコルをお気に入りのプロトコルとして設定するには、これらのステップに従います。

1. 管理 > お気に入りのプロトコルへ進みます。
2. 追加ボタン (→ 図 49-1) を押します。



図 49

3. 希望するプロトコルをプロトコル選択リストから選択します。画面右側にある選択ボタンを押します。
4. 選択アイコンダイアログボックスが表示されます (→ 図 50)。リストからプロトコルのアイコンを選択して、OK を押します。



図 50

- 選択されたプロトコルがお気に入りリストに表示されます。お気に入りダイアログボックスにある **保存** を押すとステータス画面に両方のレトルトに対し選択されたプロトコルが表示されます。

上に移動 (→ 図 49-2) もしくは**下に移動** (→ 図 49-3) ボタンを押してステータス画面に表示されるお気に入りのプロトコルのシーケンスを調整します。削除ボタン (→ 図 49-4) を押し、ステータス画面からお気に入りのプロトコルを削除します。アイコンボタン (→ 図 49-5) を押してお気に入りのプロトコルのアイコンを変更します。

プロトコルパネル

お気に入りのプロトコルもしくはプロトコル選択リストのいずれかからプロトコルを選択する場合、各レトルトのプロトコルステップは、ステータス画面に表示されます。このパネルを使ってプロトコルのロード（読み込み）、アンロード（読み込み解除）、処理実行の開始、実行の停止を行います。実行の進捗をモニタリングすることもできます。

パネルは 2 つのモード・標準 (→ 図 51) と拡大 (→ 図 52) で表示できます。

5 プロトコルの実行

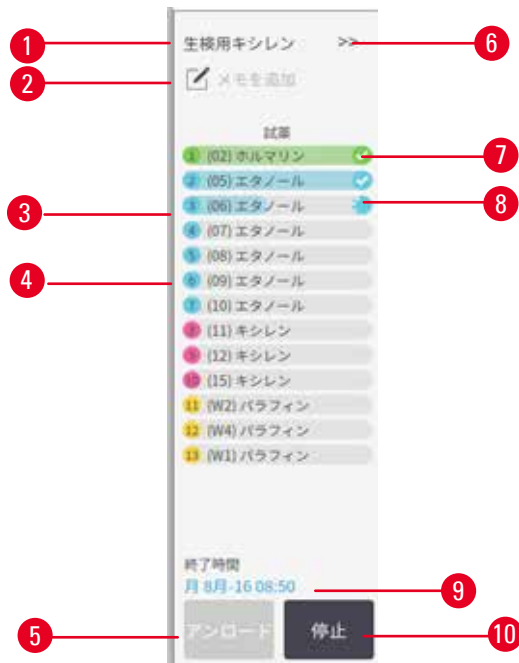


図 51

1. プロトコル名
2. メモ書きスペース
3. プロトコルのステップ
4. ステップに予定されるステーション
(異なるステーションが使用される場合があります)
5. プロトコルのアンロード：プロトコルのアンロードを行います（プロトコルの実行中は無効）
6. 拡張モード：矢印を押して、プロトコルパネルを拡張します
7. 完了したステップはチェックされます
8. 影付きの進捗バーは、現在のステップの進捗を示します
9. プロトコル終了時間
10. 実行/停止：読み込んだプロトコルを開始するか、実行中のプロトコルを一時停止します

拡大モードでは、プロトコルメモ、処理時間、ステップ詳細も表示されます。



図 52

1. ステップ時間、温度、P/V（圧力／真空）、およびスターラーオン／オフ
2. 処理時間：プロトコルを実行する合計時間

5.5 プロトコル実行オプション

便利な時間に終了するように、プロトコルの実行を計画することができます。プロトコルを変更して、2番目またはそれ以降のステップから開始したり、ステップ時間を変更したりすることもできます。

5.5.1 プロトコルの計画



図 53

5 プロトコルの実行

編集する時間ダイアログボックス（→図53）でプロトコル実行を計画します。プロトコルを読み込んだ後ダイアログボックスが開き、バスケットIDを入力し、カセットの数を入力します（→ページ83 - 5.5.2 単一実行の開始ステップの変更）。

各レトルトには、デフォルト計画設定があります（→ページ83 - 新しい終了時間またはデフォルト計画設定の入力）。デフォルトをそのまま使用するか、実行に関する設定のオプションを変更して、別の終了時間を設定したり、すぐにプロトコルを実行したりすることができます（ASAPオプション）（→図53-1）。レトルトデフォルトも変更できます時間。

システムは、必要な終了時間を最終的なプロトコル完了時間とみなします。リソースのクラッシュを避けるため、必要な終了時間よりも早く終わる様にプロトコルを計画することができます。

クリーニングプロトコルの必要な終了時間はいつも ASAP に設定されています。



注記

- 必ず予想終了時間が適切であるか確認してからプロトコルを開始してください。

プロトコル実行の計画方法

編集する時間ダイアログボックスが開くと、レトルトのデフォルト計画が表示されます。

- デフォルト終了時間が ASAP に設定されている場合、プロトコルは可能な限り最短の時間に終了します。
- デフォルト設定がある特定時間に設定されている場合、ダイアログボックスは翌日のその時間をデフォルトとして設定します。

オプションは4つあります。

- デフォルト値をそのまま承諾する。必要に応じて実行するプロトコルを編集し（→ページ83 - 5.5.2 単一実行の開始ステップの変更）、それから開始（→図53-2）を押して実行を開始します。
- デフォルト時間はそのまで日にちを変える。**+日**（→図53-3）または**-日**（→図53-4）ボタンを押して、デフォルトの終了時間を維持し、曜日を変更します。デフォルト設定がある特定時間に設定されている場合、ダイアログボックスが開き、実行が翌日に設定されます。当日にプロトコルを実行するには、**-日**ボタンを1度押します。これを行う時間によっては、新しい終了時間を設定できないことがあります。その場合、予想終了時間（→図53-7）は赤でハイライトされます。
- すぐにプロトコルが実行されます。**ASAP**ボタンを押します。プロトコルは通常すぐに始まります。ただし、他のレトルトで実行中のプロトコルにより試薬のクラッシュが生じた場合、実際の開始が遅れる場合があります（→ページ89 - 5.7.1 遅延終了時間と初期注入）。
- 新しい終了時間を設定します。**終了時間の編集**（→図53-5）ボタンを押して必要な終了時間の入力ダイアログボックスを開きます。（次のセクションを参照）

新しい終了時間またはデフォルト計画設定の入力



図 54

編集する時間ダイアログボックスから終了時間の編集ボタン（→図 53-5）を押して、必要な終了時間の入力ダイアログボックス（→図 54）を開き、現在選択されている実行の終了時間を変更することができます。

計画設定を現在のレトルトの新しいデフォルトとして指定することもできます。

- 新規の日付を設定するには、**明日**、**次の月曜日**、**+日**および**-日**ボタン（→図 54-1）を使って日付を変更します。新しい終了時間を設定するには、テンキーパッド（→図 54-2）で時間（24 時間表示）を入力するか、または**-15 分**あるいは**+15 分**ボタン（→図 54-3）を使用して 15 分間隔で時間を増減します。設定が終わったら**OK**（→図 54-4）を押します。
- 新しいレトルト計画デフォルトを設定するには、時間を入力するか（個別のプロトコル実行で終了時間を変更するのと同様）、または**ASAP**（→図 54-5）を押します。日はデフォルト設定には関係ありません。**デフォルトとして設定**（→図 54-6）を押してから**OK**を押します。

5.5.2 単一実行の開始ステップの変更

プロトコルを選択して開始する直前に、開始するプロトコルのステップを変更することができます。

5 プロトコルの実行



図 55

1. ステータス画面から通常通りプロトコル実行を開始し、**編集する時間**ダイアログボックス（→図53）が開くまで続けます。**ステップの編集**（→図53-6）を押して、**実行ステップの編集**ダイアログボックス（→図55）を開きます。
2. 1つ以上のプロトコルステップをスキップするには、プロトコルを開始するステップのステップアイコン（→図55-1）を押します。それ以前のステップのステップアイコンが消えて実行されなくなることを示します。新しい最初のステップとして選択された試薬は、必要に応じて初期注入に使用されます（→ページ89 - 5.7.1 遅延終了時間と初期注入）。
3. OKを押します。**編集する時間**ダイアログボックスが表示されます。実行はこの時点から計画できます。



注記

- ・ステップをスキップすると、プロトコルの計画に影響します。計画ダイアログボックスに表示される新しい予想終了時間が適正であることを確認してから、プロトコルの実行を続けてください。
- ・この段階で元のプロトコルに戻す場合は、変更したプロトコルをアンロード（読み込み解除）し、元のプロトコルを再ロード（再読み込み）します。

5.5.3 単一実行のステップ時間の変更

プロトコルを選択して開始する直前に、プロトコルの1つ以上のステップについてそのステップ期間を変更することができます。

1. ステータス画面から通常通りプロトコル実行を開始し、**編集する時間**ダイアログボックス（→図53）が開くまで続けます。**ステップの編集**（→図53-6）を押して、**実行ステップの編集**ダイアログボックス（→図55）を開きます。
2. ステップ時間を変更するには、現在のステップ時間を押します（→図55-2）。
3. 期間ダイアログボックスで新しい期間を設定します。



図 56

- 他のステップ期間を変更する場合は、OK を押して上記のステップ 2 から繰り返します。

**注記**

- ダイアログボックスの右にあるステップアイコンを押さないよう注意してください。ステップアイコンを押すと、プロトコルの開始ステップが変更される恐れがあります。

- OK を押します。編集する時間ダイアログボックスが表示されます。実行はこの時点から計画できます。

**注記**

- ステップ期間を変更すると、プロトコル計画に影響します。編集する時間ダイアログボックスに表示される新しい予想終了時間が適正であることを確認してから、プロトコルの実行を続けてください。

5 プロトコルの実行

5.6 プロトコルの停止と中止



⚠️ 警告

装置が処理中、あるいは一時停止後、あるいはプロトコル終了後にレトルトを開けると、ユーザーがレトルトの高温になっている蓋、バスケット、液体、有害な試薬および蒸気と接触してしまいます。

レトルトを開けるとプロトコルを続行できません。

負傷/試料破損/試料の減損

- ・高温面。操作中は、化学防護服、保護手袋、防毒マスク、ゴム手袋とその他の必要な人体保護装置を装着するようにします。
- ・システムメッセージで指示されていない限り、プロトコルが実行中にレトルト蓋を開けたり、試薬ボトル、パラフィンオーブンのカバー、パラフィン槽を取り外したりしないでください。プロトコル実行中にレトルトから検体を取り外したり、レトルトに検体を追加したりしたい場合は、一時停止ボタンを押します。
- ・装置の停止後にレトルトまたはパラフィン槽を開ける際は注意してください。警告メッセージ（例、レトルトが安全アクセス温度以上の場合等）を読み、注意して作業を続けてください。
- ・溶融したパラフィンは高温になり、火傷をする可能性があります。パラフィンの取り扱いおよびバスケットの取り外し時は注意してください。



図 57

既に始まったプロトコルを停止するには、**ステータス**画面プロトコルパネルの**停止**ボタンの1つを押します。**停止**ボタンをどれか押すと、両レトルトのプロトコルの実行が停止し、**装置停止**ダイアログボックス（→図57）がいくつかのオプションで表示されます。

- ・すべての処理を中止するか、1つのレトルトのプロトコルのみを中止します。
- ・レトルトにアクセスしカセットを追加する等して、プロトコルを再開します。
- ・パラフィン槽に通気してそれを聞くようにします。

システムがカウントダウン（→図57-1）を開始すると、オプションの選択が可能となります。5分以内にオプションを選択してください。5分後に処理が自動的に再開します。

緊急停止と中止

装置を停止したら、**緊急停止ボタン**（→図57-2）ですべてのプロトコルを中止することができます。これは装置をシャットダウンしたり電源供給を停止したりするわけではありません（→ページ54 - 4.6 オンとオフへの切り替え）。

あるいは、適切な**中止ボタン**を使用して、選択したレトルトのみでプロトコルの実行を中止することができます。もう一方のレトルトのプロトコルは再開します。

処理が停止すると、装置は通常のプロトコル実行の最後に行うのと同じルーチンを実行します。レトルトを排出するよう指示が出た場合（フルの場合）、カセットを取り外しクリーニングプロトコルを実行してください。リカバリステップ中に追加の指示が出ます（オンスクリーンヘルプで支援を受ける場合）（→ページ88 - 5.6.1 中止された実行からの回復）。



注記

- プロトコルの中止後に、プロトコルの処理を再開してカセットを回収したい場合があるかもしれません。その場合は、カセットを取り外さないか、または指示が出たらクリーニングプロトコルを実行します。実行が中止された後の適切なアクションは、（→ページ88 - 5.6.1 中止された実行からの回復）にあります。
- 最後の試薬が固定液の場合、残留物によって通常の処理プロトコルの実行が妨げられないため、クリーニングプロトコルをスキップすることができます。クリーニングプロトコルを行う場合は、最初のステップを洗浄エタノールに設定してください（→ページ83 - 5.5.2 単一実行の開始ステップの変更）。洗浄液は固定液と互換性がありません。

レトルトにアクセス

（例えば、検体を追加または取り出すために）停止した装置でレトルトにアクセスすることができます。場所に余裕がある場合は、バスケットにカセットを追加し、各レトルトにバスケットが1個しかなかった場合は、1個あるいは両方のレトルトにバスケットを1個追加することができます。バスケットを追加する場合は、バスケットのIDを入力（スキャンするか、直接入力）してから実行を再開できます。

カセットまたはバスケットを追加する場合は、レトルトを排出してから開くことを推奨します。



警告

固定試料を実行中のプロトコルに追加します。

試料の減損。

- 固定試料を実行中のプロトコルに追加する際は注意してください。追加の固定液によって現在のステップで使用する試薬が汚染され、この汚染は試薬管理システムが追跡することができません。

5 プロトコルの実行



警告

処理中にさらに試料を追加

試料の減損。

- ・試料を追加するのが遅くなればなるほど、これらの試料の処理の質が低下することになります。従って、当社では固定液ステップ中または最初の脱水液ステップ中にのみ試料を追加することを推奨します。

装置が処理を実行中にレトルトにアクセスするには：

1. **ステータス**画面の**停止**ボタンのいずれかを押して装置を停止します。
2. **装置停止**ダイアログボックスで、該当するレトルトに**アクセス**ボタンを押します。
3. レトルトは空ではありませんダイアログボックスでレトルトを排出するかどうかを選択します。排出する場合は指示に従います。
4. レトルトバスケットダイアログボックスが開いたら、レトルトからバスケットを取り出し、必要に応じてカセットの追加、取り出しを行います。
5. バスケットをレトルトに戻し（必要に応じて ID をスキャンするか入力する）、レトルトバスケットダイアログボックスで**OK**を押します。
6. **装置停止**ダイアログボックスの**すべて再開**を押してプロトコルを再開します。

5.6.1 中止された実行からの回復

1. 情報の収集
 - A. 実行詳細レポートをチェックします（管理 > レポート > 実行詳細）。
 - B. イベントログをチェックします（管理 > イベントログ）。
2. 決定
 - A. レポートとログの情報に基づいて、組織の処理を装置で続けますか？
 - B. 装置が故障している場合は、組織を取り除き、実行詳細レポートを使って、ステップを別の装置で続けるか決定します。
 - C. 装置は正常だが、試薬が不足しているか、試薬のレベルが低い場合、その問題を処理し、実行詳細レポートを実行して、ステップを続けるか決定します。
3. アクション：決定事項に基づき、
 - A. 装置から組織を取り除いて、保守依頼の電話をかけるか、
 - B. プロトコルを読み込み処理を続行してから、**ステップの編集**機能を使って該当するステップを開始します（→ ページ83 - 5.5.2 単一実行の開始ステップの変更）。

5.7 レトルトの計画

システムでは、両レトルトで同時にプロトコルを実行することができます。自動計画機能は、クラッシュがないように試薬ステーションと開始時間を割り当てようとします。プロトコルを早く開始するか、1つまたは複数のステップを遅らせて（→ ページ89 - 5.7.1 遅延終了時間と初期注入）、必要な終了時間を変更する場合があります。

また、2番目のプロトコルの開始時に、プロトコルが読み込まれたときに割り当てられた試薬ステーションが、変更される場合があります。これが発生する理由は、最初のプロトコルの試薬要件が常に優先するからです。

2番目のプロトコルを計画できないこともあります。この状況と回復方法については（→ ページ89 - 5.7.3 使用できない試薬）に記載されています。また、試薬ステーションが予期せず利用できなくなった場合、プロトコルが失敗することがあります。この状況を回避する方法については、（→ ページ89 - 5.7.3 使用できない試薬）を参照してください。

5.7.1 遅延終了時間と初期注入

プロトコルはすぐに開始しなくてもよく、プロトコルを開始する前に、必要な終了時間を遅らせることができます。この遅延は長期日数でも可能です。また、ASAP（できるだけ早く）計画オプションを選択した際、または実現不可能な終了時間を要求した場合、装置はプロトコルの開始を強制的に遅らせます。プロトコルが遅延している間、装置はカセットを試薬でカバーしてカセットを保護します。このプロセスは初期注入と呼ばれます。

初期注入中、レトルトには最初に計画した試薬（通常は固定液）が注入され、試料を保護します。試薬がパラフィンでない限り、加熱や攪拌は行われません。最初のステップがパラフィンの場合（再処理またはパラフィンのみを使用するプロトコル）、レトルト温度はパラフィンスタンバイに設定され、スタークーは最初のステップの速度に設定されます。初期注入期間が終わると、通常プロトコルが始まり、予想終了時間に終了します。

固定液が初期注入に使用されるように、すべてのプロトコルを固定液ステップから始めることを推奨します（非常に短くとも）。固定液ステップがない場合、初期注入によって組織が長期間脱水液で覆われたりする場合があり、組織が固くなったりもろくなったりします。

5.7.2 回避できない試薬クラッシュ

試薬選択ルール（→ ページ92 - 6.1.2 試薬選択方法）を満たすために、両方のプロトコルで利用可能な試薬ステーションが不足している場合、避けられない衝突が発生します。これが起るのは、ステーション割り当ての柔軟性が限られるような、タイプに基づくまたはステーションに基づくプロトコルを使用するときがほとんどです。

最初の試薬グループまたはタイプのステーションが十分あるようにし、初期注入でステーションが使用できるようにしてください。

5.7.3 使用できない試薬

プロトコルが開始すると、タイプベースのプロトコルは、使用できない試薬により生じたエラーから回復するためにステーションを再割り当てようとする場合があります。この再割り当てにはもう一方のプロトコルに割り当てた試薬を使用する場合があります。



注記

- ・ステーションに基づくプロトコルは、割り当てた試薬が使用できなくなると失敗します。タイプに基づくプロトコルは、割り当てられたタイプのステーションが1つしかなく、それが使用できなくなると失敗します。

5 プロトコルの実行

ステーション使用不可の一般的な原因およびその回避方法は下記に記載されています。

- ・ステーションに試薬が足りません。各実行前に、各ステーションの試薬レベルが現在の注入レベルに対して十分か確認します。（現在のレベルに対して、[試薬 > ステーションを選択](#)します。）
- ・使用が予定されるボトルが試薬キャビネットから取り出されています。安全のため、プロトコルを実行中にボトルを取り出さないでください。ただし、取り出そうとする場合は、そのボトルがレトルトで使用される予定がないことを確認してください。
- ・パラフィンステーションが必要なときに溶融していません。パラフィンの溶融時間を十分にとり、正しいパラフィンステーションの状態を設定してください（→ [ページ119 - 7.3.2 試薬ステーション特性の設定](#)）。

6. プロトコルの設定

6.1 プロトコル概要

プロトコルは、一連のステップで構成され、このステップがレトルトの組織に適用されます。各ステップ（一つを除く）では、レトルトに試薬が注入され、プロトコルが管理する条件下で保管されます。各プロトコルステップでは以下を指定します。

- ・ 使用試薬
- ・ 試薬をレトルトに保管する時間
- ・ 試薬の温度
- ・ レトルト圧：大気、加圧、陰圧、または加圧と陰圧のサイクル
- ・ レトルトスター／オフ
- ・ ドリップ時間：プロトコルが次のステップを開始するまで試薬がカセットとレトルト壁からドリップする時間です。ドリップ時間が長いほどキャリーオーバーが減ります。

例外となるステップは、クリーニングプロトコルの最後の乾燥ステップで、このときは試薬は使用しません。

プロトコルタイプは 5 種類あります。プロトコルタイプは、使用できる試薬とその順序を規制します。

その他のプロトコル特性は、試薬選択方法と必須のキャリーオーバー値です。

6.1.1 プロトコルタイプ

装置は、様々な処理機能に対して 5 種類のプロトコルを使用します。プロトコルタイプによって、異なる試薬シーケンスや温度範囲が可能となります（→ ページ168 – 10.5 試薬互換性表）（→ ページ168 – 10.4 プロトコルステップ温度）。プロトコルを作成すると、タイプは変更できなくなります。

プロトコルタイプ：

- ・ **標準** — キシレン等の透徹液を用いた通常の組織処理。これらのプロトコルは通常の処理要件に適し、脱脂ステップを含むことができます。
- ・ **キシレンフリー** — 高温パラフィンステップと最新処理技術を使用し従来の透徹ステップを行わずに組織を処理するプロトコル。これらは通常の処理要件に適しています。
- ・ **クリーニング** — レトルトおよび共通試薬ラインをクリーニングするプロトコル。レトルトにパラフィンを使用した後できるだけ早くクリーニングプロトコルを実行してください。詳細については、クリーニングプロトコル（→ ページ69 – 5.3 クリーニングプロトコル）を参照してください。
- ・ **標準再処理** — 標準処理に設定された装置で処理されている処理不測な組織の回復。これらのプロトコルは、試薬をクリーニングしてから標準組織処理を開始します。

6 プロトコルの設定

- ・ **キシレンフリー再処理** — キシレンフリー処理に設定された装置で処理されている組織の回復。これらのプロトコルは、試薬をクリーニングしてからキシレンフリー組織処理を開始します。

各プロトコルタイプに使用されるアイコンについては、（→ [ページ97 - 6.2.1 プロトコル選択画面](#)）を参照してください。

次の点に注意してください。

- ・ **キシレンフリー試薬選択** — キシレンフリープロトコルは、標準プロトコルで使用されるように、脱水液、透徹液の順ではなく、脱水液を2セット用います。
- ・ **キシレンフリーバスケット** — キシレンフリープロトコルでは、スプリングありバスケットを必ず使用してください。
- ・ **再処理キャリーオーバー** — 再処理プロトコル中は、クリーニング液の使用後に多くの試薬キャリーオーバーが出ます。再処理プロトコルを実施した後は、最後のクリーニング試薬の後に使用した最初の3つの処理試薬を交換してください。

6.1.2 試薬選択方法

プロトコルはすべて、タイプとステーションの2種類の試薬選択方法のいずれかを使用します。プロトコルを作成すると、試薬選択方法は変更できなくなります。

プロトコルの試薬選択方法は、プロトコルを実行するときにシステムが試薬ステーションを選択する方法を決定します。ステーション選択方法では、各ステップに使用する正確なステーションを定義し、システムは選択を行いません。タイプの選択では、システムは利用できる選択肢の中から最適なステーションを選択します（→ [ページ92 - ステーション選択ルール](#)）。要約：

- ・ **タイプ選択** — システムは、プロトコルステップに規定された種類の試薬があるこれらのステーションから選択します。ステーション試薬名（タイプ）および濃度が選択時に使用されます。例えば、装置にエタノール70%の試薬タイプが2本あるとします。プロトコルにおける最初の脱水ステップで、エタノール70%と指定された場合、低濃度のエタノール70%ボトルを使用することになります。
- ・ **ステーション選択** — システムはプロトコルで定義されたステーションを使用します。（通常は、ボトルを順番に定義します：最初にボトル1、次にボトル2、3、等。）ステーションは数字で規定されるため、ステーションの試薬名（タイプ）と試薬グループは選択時に使用されません。上記の例を用いると、装置にエタノール70%ボトルが2本あり、プロトコルの最初の脱水ステップがこれらのボトルの1本目を指定する場合、他のボトルの試薬濃度に関らずそのボトルが使用されます。

ステーション選択ルール

システムは、次のルールにより、タイプ試薬選択のプロトコルのステーション選択を行います。「シーケンス」は、下で用いられる通り、同一の試薬タイプを用いた一連のプロトコルステップを意味します。

- ・シーケンスの最初のステップは、利用可能なものの中で最も低い濃度ステーションを使用します。
- ・シーケンスの最後のステップは、利用可能なものの中で最も高い濃度ステーションを使用します。
- ・シーケンスの中間ステップは、まだ使用されていないものの中から最も低い濃度を使用します。
- ・特定の試薬グループまたはタイプにステップが 1 つある場合、最も高い濃度ステーションが使用されます。
- ・使用限界値を超えたステーション（ただし、ロックされていない）は、他に使用できるステーションがある限り選択されません。

試薬選択方法比較

プロトコルを作成する際は、実行する処理と試薬管理戦略に最も適した方法を決定する必要があります。キシレンフリープロトコルは、2 種類の機能に対し脱水液を使用することに留意します。

タイプ選択には、濃度に従った最適な試薬選択、最小限の試薬管理、試薬の効率的な利用、最小限の計画の矛盾などのメリットがあります。

ステーション選択では、試薬選択において総合的管理を実行することができます。ただし、試薬が劣化したときは、プロトコル間の合間にボトルを再調整し、適切な試薬が使用されるようにする必要があります。これはかなりの管理負担であり、誤りを起こしやすくなります。また、ステーション選択方法は、プロトコルの計画時に装置の柔軟性を阻害します。例えば、予期しない試薬不足による処理工場から回復することができなくなります。



注記

- ・ステーション選択プロトコルを実行するときは、必ず割り当てられたステーションの濃度を確認してから実行してください。他のプロトコルが実行されている場合に濃度が必ずしも正しく指定されない可能性があります。

試薬選択方法の判断は、試薬タイプの数、使用する試薬タイプ、これらの設定に対する濃度限界値も考慮して行ってください。システムで事前に設定されたプロトコルはすべて、タイプ選択を使用していますが、試薬タイプ数が最も少なくなる推奨ボトル設定を採用しています（→ ページ161 – 10.2.2 事前設定プロトコルのリスト）（→ ページ165 – 10.3 ステーション設定）。

6.1.3 事前に設定されたプロトコル

システムには、5 種類の事前に設定されたプロトコルがあります。生検キシレン、オーバーナイトキシレン、生検キシレンフリー、オーバーナイトキシレンフリー、クイッククリーン。すべてのプロトコルと同様に、事前設定プロトコルには、**管理 > プロトコル**を選択してアクセスします。

事前設定プロトコルは、ボトル設定（→ ページ165 – 10.3 ステーション設定）で使用するよう作成されています。Leica Biosystems は、これらのプロトコルを徹底的にテストし、良好な結果が得られることを確認しています（正しい試薬管理と装置保守を行った場合）。ただし、ユーザーは、実験室での使用について、異なる環境では異なる結果が得られる場合があるため、事前設定プロトコルを含めすべてのプロトコルを検証する必要があります。

6 プロトコルの設定

事前設定プロトコルをコピーし、そのコピーを目的に合わせて編集することができます。コピーしたものは、名前を変更してから編集する必要があります（→ [ページ100 - 6.2.3 新規プロトコルの作成](#)）。

6.1.4 プロトコル検証

プロトコルを作成または編集する（または事前設定プロトコルをコピーする）スーパーバイザーは、ソフトウェアでそれらを検証することができます。このサービスは、プロトコルが実験室の検証試験に合格し、通常の臨床処理に用いることができるサインとなります。また、スーパーバイザーは有効なプロトコルを無効にすることもできます。

有効とされたプロトコルは、オペレーターレベルのユーザーが実行することができますが、無効なプロトコルはできません。無効なプロトコルはスーパーバイザーが実行できます。

検証されたプロトコルのアイコンには緑色の丸にチェック（→ [図 58-1](#)）が付き、無効なプロトコルのアイコンには赤色の丸にバツ（→ [図 58-2](#)）が付きます。



図 58

プロトコルの編集画面で、**プロトコルを有効にする**（未検証プロトコルを検証する）または**プロトコルを無効にする**（検証されたプロトコルを未検証にする）を押してプロトコルの妥当性を設定します。

6.1.5 キャリーオーバー設定

試薬がレトルトから排出されると、試薬の一定量がレトルトに残り、プロトコルで次の試薬と混ざります。キャリーオーバー設定は、あるプロトコルステップから次のステップに持ち越される試薬の推定量です。試薬管理システムでは、試薬濃度の決定時にキャリーオーバー設定を考慮に入れます。

持ち越される残留試薬は以下に由来します。

- ・レトルト壁とバスケットで保持される試薬
- ・組織上および組織内の試薬
- ・小組織キャリアの上や内側の試薬（例、生検パッド、生検カセット、ラップ等）。

試薬管理システムは、自動的にレトルト壁とバスケットのキャリーオーバーを計算し、レトルト注入レベルとドリップ時間に加味します。

力セットおよび組織によるキャリーオーバーは、各実行時にユーザーが入力した力セット数を用いて計算されます。標準力セットのキャリーオーバーの量が計算に使用されます。ドリップ時間も含まれます。

試薬管理システムは、設定したプロトコルのキャリーオーバー値を使用して小組織キャリアからのキャリーオーバーを計算します。

キャリーオーバー値は 0 から 100 のスケールです。

- 0 は生検パッド等の小組織キャリアによるキャリーオーバーがないことを示し、小組織キャリアがない標準力セットのみで実行されたことを示します。
- 100 は生検パッドを使用したときにすべての組織と同等のキャリーオーバーがあることを示します。（生検パッドには、すべての小組織キャリアの最大キャリーオーバーがあります。）

生検パッドには、最大で標準力セットの 10 倍のキャリーオーバーがあり得ることから、真に代表的なキャリーオーバー値をプロトコルに設定することが重要です（各実行時に正確な力セット数を入力）。キャリーオーバー値を高く設定しすぎると、システムは試薬の劣化を過剰に計算してしまい、必要以上に早く交換することになってしまいます。設定を低くしすぎると、システムは試薬を実際よりも純度の高いものとみなしてしまいます。この結果、試薬を最適に使用することができず、処理の質が低下します。

スーパーバイザーのみがキャリーオーバー値を設定できます。デフォルト値は**処理設定画面**（**設定 > 処理設定**）で設定されます。特定のプロトコルのキャリーオーバー値は、**プロトコルの編集画面**（**管理 > プロトコル > 編集**）で変更できます。**キャリーオーバー**ボタンを押し、0（小組織キャリアからのキャリーオーバーなし）から100（小組織キャリアからの最大キャリーオーバー）までの数字を入力します。

キャリーオーバー値の計算方法

キャリーオーバーは、カセットのタイプや使用する他の小組織キャリアにより異なります。例、生検パッド、紙または組織挿入、ミニカセット、生検力セット等。また、各実行時におけるこれらの割合によっても異なります。

キャリーオーバー設定は、特定の実行のための設定ではなく、プロトコルのための設定であるため、そのプロトコルを使用する実行時の平均キャリーオーバー値に設定しなければなりません。

次の表は、Leica Biosystems が提供する各種力セットと組織キャリア等に使用するキャリーオーバー値を示しています。表の値は、実行時のすべての組織がそれぞれのカセットまたはキャリアタイプを使用したときに適用されます。

表 6.1 : Leica Biosystems が提供する組織キャリア範囲のキャリーオーバー値

Leica Biosystems 製品	組織キャリアの一般的説明	組織の 100% がキャリアを使用した場合のキャリーオーバー値
Surgipath ActivFlo ルーティン	標準力セット	0
Surgipath ActivFlo ルーティン の Surgipath 生検パッド	標準力セットの生検パッド	100

6 プロトコルの設定

Leica Biosystems 製品	組織キャリアの一般的な説明	組織の 100% がキャリアを使用した場合のキャリーオーバー値
Surgipath ActivFlo ルーティン の ActivFlo ミニカセット	標準力セットのミニカセット	50
Surgipath ActivFlo ルーティン の Surgipath 生検ラップ	標準力セットの生検ラップ	20
Surgipath IP ActivFlo 生検 McCormick MC-605	>1 mm 細孔径の生検力セット	0

試料計算

プロトコルの実行において次の組織キャリアの割合が平均的に用いられると推定される。

- Surgipath ActivFlo ルーティン | : 40%
- Surgipath ActivFlo ルーティン | の Surgipath 生検ラップ : 60%

各キャリアの割合を上記表の値で掛けて、そのキャリアの追加キャリーオーバー値を計算します。

- Surgipath ActivFlo ルーティン | : $40\% \times 0 = 0$
- Surgipath ActivFlo ルーティン | の Surgipath 生検ラップ : $60\% \times 20 = 12$

得られた値を足します。

$$0 + 12 = 12$$

プロトコルにキャリーオーバー値として 12 を入力します。

その他の製品

表 6.1 (→ ページ95 - 表 6.1 : Leica Biosystems が提供する組織キャリア範囲のキャリーオーバー値) に記載以外の小組織キャリアについては、キャリーオーバー設定を 50 から開始することを推奨します。組織と試薬の質を自身で観察しながらこの値を修正していくください。ロックの組織収縮とパラフィン槽に余分な溶液が認められる場合は、キャリーオーバー設定が低すぎることを示唆している可能性があります。



警告

処理する試料の種類に不適切なキャリーオーバー設定を行うと、試料が損傷することがあります！

正しいキャリーオーバー設定を行うには：

- キャリーオーバー設定については、第 6 章 1.5 項「キャリーオーバー設定」を参照してください。
- デフォルトおよびカスタムプロトコル（キャリーオーバー値を含む）は、標準操作手順に従って研究所によって検証される必要があります。



注記

- プロトコルのキャリーオーバー設定の検証はユーザーの責任です。適切なキャリーオーバーの適用について支援が必要な場合は、担当の技術サポートまでお問い合わせください。

6.1.6 プロトコルファイル

プロトコルは、USB経由で拡張子が.dbのデータベースファイルとしてエクスポートできます。このファイルはバックアップすることができます。プロトコルファイルを点検・修理担当者に送信してトラブルシューティングを行ってもらうこともできます。バックアップしたプロトコルファイルは、装置にインポートすることができますHistoCore PEGASUS。

プロトコルファイルのエクスポートとインポートの方法については、[ファイル転送（→ページ140 - ファイルのエクスポート）](#)を参照してください。

6.2 プロトコルの作成、編集、表示

スーパーバイザーはプロトコルを作成して編集できます。これはプロトコル選択画面から行います。オペレーターは、プロトコルを作成したり編集したりできませんが、プロトコル選択画面からプロトコルの詳細を表示させることができます。

6.2.1 プロトコル選択画面

管理 > プロトコルを押してプロトコル選択画面を開きます。この画面からすべてのプロトコル設定オプションにアクセスできます。

プロトコルアイコン

プロトコル選択画面では、各プロトコルがアイコンで表示されます。各アイコンは次のプロトコルの詳細を表示します。

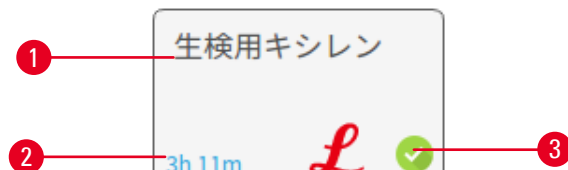


図 59

1. プロトコル名
2. プロトコル期間

3. 検証ステータス

6.2.2 プロトコルの編集

スーパーバイザーのみがプロトコルを編集できます。プロトコルを編集するには、プロトコル選択画面（管理 > プロトコル）を開き、プロトコルを選択して、[編集](#)を押します。プロトコルの編集画面が表示されます。

6 プロトコルの設定



図 60

1. 各行にはプロトコルステップが表示されます。
2. ステップの番号を押してステップを選択します。
3. ステップ一覧表にあるセルで各ステップの設定が分かれます。セルを押してダイアログボックスを開き、設定を変更します。
4. プロトコルタイプ(変更不可)
5. プロトコルアイコン: プロトコルを編集すると更新されます
6. プロトコル設定ボタン



図 61

1. **名前**: プロトコル名を変更します
2. **キャリーオーバー**: キャリーオーバー値を設定します
3. **挿入**: 選択されたステップの手前にステップを挿入します
4. **保存**: プロトコルに加えられた変更を保存します
5. **メモ**: プロトコルの説明等のメモを入力します
6. **プロトコルを有効にする／無効にする**: 有効または無効としてプロトコルを設定します
7. **削除**: プロトコルから現在選択したステップを削除します
8. **完了**: プロトコルに対して行った変更内容を確認し、**プロトコル選択**画面に戻ります
9. 前／次の行に移動

ステップを追加／削除したり、ステップの詳細（ステップの時間、温度等）を変更したりできます。プロトコルの名前、メモ、キャリーオーバー設定、検証ステータスも変更できます。ただし、プロトコルタイプや試薬選択方法の変更はできません。またクリーニングプロトコルから乾燥ステップを削除することもできません。

デフォルトでは、変更したプロトコルは有効なプロトコルではありません。ユーザーは、臨床使用前に検証を行う必要があります。検証されたら、スーパーバイザーはプロトコルの編集画面に戻り、**プロトコルを有効にする**ボタンを押します。これにより、プロトコルはオペレーターが使用できるようになります。

試薬の選択

試薬を変更するには、**プロトコルの編集画面**の**試薬**列で現在の試薬を押します。表示されるダイアログボックスは試薬選択方法によって異なります。

前のプロトコルステップと互換性がある（プロトコルのタイプに対して）試薬のみが表示されます。ステーションに基づくプロトコルでは、既に選択したステーションを非表示にすることができます。互換性がなかったり隠れた試薬を選択した場合、アスタリスクがプロトコル表に追加され、使用できないことが示されます。プロトコルを読み込んだり実行したりすることはできません。

タイプ試薬選択



図 62

1. 試薬タイプ
2. **互換性の表示/すべて表示**：互換性のある試薬グループのみを表示します/すべての試薬グループを表示します。互換性のある試薬グループのみを表示します/すべての試薬グループを表示します

タイプ試薬選択プロトコルが試薬タイプに基づいている場合、装置に設定される試薬はタイプ別にグループ化されます。特定のタイプを選択できます。

6 プロトコルの設定

ステーション試薬選択



図 63

1. **互換性の表示/すべて表示**：利用可能な互換性のあるステーションのみ表示/利用可能な互換性のないステーションを表示します
2. **使用済みを隠す**：利用不可として既に選択したステーションを非表示にします

プロトコルがステーションに基づいている場合、装置に設定したステーションがすべて表示されます。選択できるボトルは、キャップとハンドルが付いて 3D で表示されます。使用できないボトルは、既に使用されているか互換性がなく、グレーで表示されます。パラフィンステーションは、ハイライトされたアイコン（利用可能時）またはグレーで表示されたアイコン（利用不能時）と同様に表示されます。プロトコルに対して特定のステーションを選択してください。

プロトコルの削除

スーパーバイザーのみがプロトコルを削除できます。

プロトコルを削除するには、プロトコル選択画面でそのアイコンを選択し、削除を押します。

事前に設定されたプロトコルは削除できません。その他のプロトコルは、プロトコルを外部デバイスにコピーしていないと復元できません。ファイル転送機能を使ってプロトコルをインポートすることができます。

6.2.3 新規プロトコルの作成

スーパーバイザーのみが新しいプロトコルを作成できます。

ゼロから新規プロトコルを作成するか、既存のプロトコル（事前設定等）をコピーして変更します。開始時（または正しいタイプおよび試薬選択方法のプロトコルのコピー時）は、正しいプロトコルタイプと試薬選択方法を選択していることを確認してください。これらの設定は新しいプロトコルの設定を開始し始めたら変更できなくなります。

**警告**

ユーザー定義のプロトコルが検証されません。

試料破損

- 事前に設定されたプロトコルならびにカスタマイズされた処理プロトコルは、診断用として患者生体組織のある生体組織等の処理プロトコルの実行前に、ローカルもしくは地域認定要件に従い、ユーザーが検証しておく必要があります。

ゼロから新規プロトコルを作成する

- プロトコル選択画面を開き（管理 > プロトコル）、**新規**を押します。
- プロトコルタイプ（→ [ページ91 - 6.1.1 プロトコルタイプ](#)）を選択します。
- プロトコル名を入力してください。
- 試薬選択方法（→ [ページ92 - 6.1.2 試薬選択方法](#)）を選択します。一連のダイアログボックスが表示され、最初のステップの作成につながります。
- プロトコル表の次の行を押して、2番目のステップを追加します。試薬とステップ時間を提供するよう指示が出ます。他のステップ特性（圧力、スターラー等）は、前のステップから継承されます。該当するセルを押してこれらの値を変更します。
» フォルマリンステップの後にグレードエタノールを使います。フォルマリンステップのすぐ後に100%エタノールを使うと、塩析する恐れがあります。クリーニングプロトコルには、最後の乾燥ステップが自動的に含まれます。このステップを編集することはできません。
- 必要に応じてさらにステップを追加します。
- オプションで**名前**ボタンを押すと、プロトコルの名前を編集できます。
- オプションで**メモ**ボタンを押すと、プロトコルにメモしておきたい情報が追加できます。
- キャリーオーバーボタンを押して、キャリーオーバー値を設定します（→ [ページ94 - 6.1.5 キャリーオーバー設定](#)）。
- 保存**ボタンを押してプロトコルを保存します。
- 終了**ボタンを押して終了します。
- プロトコルを使用する前に、ウィンドウで必要なまたは推奨するアクションについて警告が表示されます（→ [図64](#)）。常に表示される警告は、プロトコルは有効ではないため使用できないというメッセージです。デフォルトでは新規に作成したプロトコルは有効なプロトコルではありません。実験室で有効にしてから臨床に使用する必要があります。有効にしたら、スーパーバイザーはプロトコルの編集画面に移動し、**プロトコルを有効にする**ボタンを押します。これにより、プロトコルはオペレーターが使用できるようになります（ウィンドウに示される他のすべてのエラーに関係する場合）。

6 プロトコルの設定



図 64

- ✓ これで新規プロトコルがプロトコル選択リストに表示されるようになります。

新規クリーニングプロトコルを作成するには、クリーニングプロトコルを参照してください（→ [ページ69 - 5.3 クリーニングプロトコル](#)）。

プロトコルのコピー

スーパーバイザーは、[プロトコル選択](#)画面に表示されたプロトコルをコピーし、そのプロトコルに基づいて新規プロトコルを作成することができます。

1. 管理 > プロトコルを押し、[プロトコル選択](#)画面で次のいずれかを選択します。
 - A. コピーするプロトコルを選択し、[コピー](#)を押します。あるいは、
 - B. 新規 > 事前設定アイコンを押して、コピーする事前設定プロトコルを選択します。
2. 新規プロトコル名を入力してください。
3. 新規プロトコルについてまだ有効ではないため使用できないという警告が表示されます。[OK](#) を押して警告を閉じます。[プロトコルの編集](#)画面が開き、コピーされたプロトコルの詳細が表示されます。
4. プロトコルを変更します。（→ [ページ97 - 6.2.2 プロトコルの編集](#)）クリーニングプロトコルの最後の乾燥ステップは編集できません。
5. [保存](#)ボタンを押してプロトコルを保存します。
6. [終了](#)ボタンを押して終了します。
7. プロトコルを使用する前に、ウィンドウ（→ 図 64）で必要なまたは推奨するアクションについて警告が表示されます。常に表示される警告は、プロトコルは有効ではないため使用できないというメッセージです。デフォルトでは新規に作成したプロトコルは有効なプロトコルではありません。実験室で有効にしてから臨床に使用する必要があります。有効にしたら、スーパーバイザーは[プロトコルの編集](#)画面に移動し、[プロトコルを有効にする](#)ボタンを押します。これにより、プロトコルはオペレーターが使用できるようになります（ウィンドウに示される他のすべてのエラーに関係する場合）。

- ✓ これで新規プロトコルがプロトコル選択リストに表示されるようになります。

6.2.4 プロトコルの表示

オペレーターレベルのユーザーはプロトコルを作成したり編集したりできません。ただしプロトコルの詳細（ステップ詳細、メモ、プロトコルが最後に変更された日時等）を表示させることはできます。

1. 管理 > プロトコルを押します。
2. 表示するプロトコルを一度押します。
3. 表示を押します。

7. 試薬の設定

7.1 概要

高品質の組織処理を行うには、正しい試薬を正しい時間で行い、かつ正しい濃度を使用することが最も重要です。システムは、最新の試薬管理システム（RMS）を採用し、ワークフローの対応力によって一貫した高品質処理を実現します。

7.1.1 試薬グループ、タイプ、ステーション

システムは、グループ、タイプ、ステーションごとに試薬を管理します。

グループ

グループは試薬機能を指定します。例えば、固定液試薬グループには、固定液として使用可能なすべての試薬が含まれます。

工場出荷時に事前定義された 10 グループがあります。各グループには、ソフトウェア、ボトルラベル、およびキャップで一貫して使用されるカラーコードがあります。以下の表は、グループ、機能、カラーを示します。

表 7.1：試薬グループとカラー

グループ	機能	カラー
固定液	組織防腐液	緑色
脱水液	組織から水分を除去します	青
IPA	組織から水分を除去します	うす紫
脱脂液	組織から脂肪沈着物を除去します	黄色
脱脂液後	脱脂ステップ後に使用する脱水液	紫色
透徹液	組織から脱水液を除去します	ピンク
パラフィン	包埋媒体	オレンジ
処理水	組織から固定液を除去します	スカイブルー
クリーニング溶液	最初の洗浄試薬	ライトピンク
洗浄エタノール	2 番目の洗浄試薬	ライトブルー

試薬は、試薬のグループに基づくプロトコル実行で互換性があるとみなされます（→ページ 112 – 7.1.6 試薬互換性）。

タイプ

試薬タイプは各グループ内の特定の試薬です（フォルマリン、キシレン、Waxsol 等）。化学成分とともに、試薬タイプ定義には濃度も含まれます。例えば、「70% エタノール」と「80% エタノール」は、（本システムで定義された）試薬タイプです。

試薬タイプには次の特性があります。

- ・固有名
- ・デフォルト濃度：新鮮時の試薬の濃度
- ・純度限界値：劣化試薬を交換するために使用（→ページ107 - 7.1.3 限界値）。
- ・温度限界値：処理の品質と試薬の安全な使用を確保するために使用（→ページ107 - 7.1.3 限界値）。

システムには事前設定試薬タイプが含まれます。これらは多くの実験室で十分利用できます。ただし、必要に応じて独自の試薬タイプを作成することもできます。試薬 > 試薬タイプを押して、試薬タイプの定義と編集を行います（→ページ112 - 7.2 試薬タイプの管理）。



注記

- ・試薬タイプ名は試薬の濃度に影響しません。例えば、「エタノール 70%」と呼ばれる試薬タイプをステーションに割り当てるとき、最初の濃度値はそのタイプのデフォルト値（おそらく 70%）となります。0 から 100% の間で初期濃度を設定することができます。

ステーション

システムには、試薬ボトル 17 本とパラフィン槽 4 本の計 21 個の試薬ステーションがあります。

各ステーションには次の特性があります。

- ・ステーションがある試薬タイプ
- ・ステーションの試薬濃度、試薬管理システムで算出されたもの
- ・ステーションの使用履歴：
 - A. ステーションの試薬で処理したカセット数
 - B. ステーションの試薬で処理した実行数（またはサイクル数）
 - C. 試薬がステーションにある日数
- ・ステーションの状態：
 - A. 乾燥：ステーションは、少量の残留物のみを残して完全に排出されます。互換性のある試薬を注入することができます。
 - B. 空：試薬がステーションから取り出され、レトルトに注入されます。レトルト注入に不要な試薬はステーションに留まります。
 - C. 使用中：試薬転送が処理中か中止となりました。
 - D. フル：ステーションにはレトルト注入に十分な試薬があります。
 - E. 未溶融：パラフィンチャンバー用のみで、固体パラフィンを添加する際に設定する状態です（→ページ128 - 7.4.5 パラフィンの交換）。
- ・パラフィン槽要のみで、パラフィン槽の現在の温度です。

試薬 > ステーションを選択して、試薬ステーションを定義し、履歴と濃度を監視します（→ページ117 - 7.3 試薬ステーションの管理）。

7 試薬の設定

7.1.2 濃度管理

システムが提供する高品質組織処理は、主に各ステーションの試薬濃度の正確なモニタリングに由来します。

システムの濃度

濃度は、試薬が割り当てられたグループにおける試薬の割合です。次のものは濃度の決定方法の例を示しています。

- 80% エタノール（脱水液）と 20% 水（非脱水液）の脱水液は濃度 80% です。
- 80% エタノール（脱水液）と 20% IPA（これも脱水液）の脱水液は濃度 100% です。
- 完全 IMS（100% 脱水液）のキャリーオーバーによりそれが混入した完全エタノール（100% 脱水液）は、元々の試薬と混入物質の両者が脱水液であるため、濃度 100% です。
- 完全エタノール（100% 脱水液）のキャリーオーバーによりそれが混入した新しいキシレン（100% 透徹液）は、94% のキシレン（透徹液）と 6% エタノール（非透徹液）から構成されるため、濃度が（通常は 1 サイクル後に約 94% に）低下します。

同じグループのシーケンスで先に使用した試薬は、混入の多くが前のグループからのものとなるため、濃度低下が急激に起こります。同じグループのシーケンスで後の方に使用した試薬は、混入の多くが同一グループからのものとなるため、濃度低下が緩やかに起こります。

濃度管理

ソフトウェアは試薬濃度を使用してプロトコル実行時にステーションを選択します（プロトコルがステーション試薬選択を使用しているときを除く）。最初のステップには、試薬グループまたはタイプの最低（限界値）濃度のステーションを選択し、以降のステップで濃度が高いステーションを選択していきます。別の試薬グループまたはタイプに交換され前、最後のステップでは常に最高濃度試薬を使用します。ソフトウェアは、その他の要素とともに濃度情報も使用し、純度限界値を越えた試薬を交換するよう指示を出します。

高品質処理および効率的試薬の使用においては、ソフトウェアが使用する濃度情報が正確であることが非常に重要となります。ソフトウェアは自動的に各ステーションの試薬濃度を追跡し、実行後に値を更新します。これを効率的に行うには、正確な情報を入力する必要があります。例えば、現実的プロトコルキャリーオーバー値を設定したり、実行ごとのカセット数を正しく入力したりする必要があります。また、試薬交換時には必ずソフトウェアも正しく更新してください。

デフォルトでは、ソフトウェアは「計算によって」濃度を割り当てます。この方法は、処理済みカセット数、キャリーオーバー設定、関係する試薬グループを用いて、各ステーションの濃度を計算します。

一貫して高品質処理を行うためには、指示が出た時にすぐにデフォルト濃度の新鮮な試薬と交換してください。装置からボトルを取り出した場合、ボトルに対して正しい試薬情報を入力したか、戻すときに必ずチェックしてください。スーパーバイザーは、値が間違っていると判断したときは、**試薬 > ステーション**画面よりステーション濃度値を手動で変更することができます。変更を行う場合は、自分で濃度を確認するようにしてください。

7.1.3 限界値

各試薬タイプには多くの限界値があります。限界値は、高い処理品質とユーザーの安全を確保するために作成されます。スーパーバイザーは、**管理 > 試薬タイプ**を選択して、限界値を設定することができます。

事前設定試薬タイプのデフォルトの限界値は、多くの実験室で十分使用できますが、別の設定の方が一部の実験室で使用しやすい場合もあります。限界値設定を変更する前にカスタマーサポートまでお問い合わせください。各実験室の手順に従って限界値の変更を検証してください。

限界値は2種類のカテゴリに分類されます。

- ・純度限界値：濃度に応じて試薬の使用制限を設定します
- ・温度限界値：レトルト温度制限を設定します。

純度限界値

システムは、試薬が別のグループのキャリーオーバーによって混入度が増えてくると、純度限界値を使用して試薬の使用を制限します。

限界値を超えるとソフトウェアが試薬の交換を警告します。デフォルト設定では、警告の後1回その限界値超過試薬でステーションを使用することができます。この後ステーションはロックされます（新鮮な試薬がロードされるまでステーションは使用できなくなります）。

試薬純度は次の4つの方法の1つまたは複数を使って確認されます。

- ・試薬濃度
- ・試薬で処理したカセット数
- ・試薬を使用した実行処理数
- ・試薬を装置に搭載してからの日数

デフォルトでは、これらの方法のすべてが利用でき、個別の試薬タイプに設定することができます（**試薬タイプ**画面で実行）。**設定 > 処理設定**画面の**試薬限界値チェック**部分には、システムで使用可能な方法が表示されます（→図65）。

7 試薬の設定



図 65

これらのチェック方法の設定は、カスタマーサポート担当者だけが変更できます。

チェック方法は 3 種類の純度限界値の監視用に設計されます。

- ・試薬が変更限界値に近づいている
- ・試薬変更限界値
- ・最終試薬限界値

これらについては以下で説明します。

試薬が変更限界値に近づいている

変更限界値を超過した試薬があるステーションは、**ステータス**画面に警告記号で表示されます。警告記号を押すと、当該ボトルに固有のメッセージがボトルの上に表示され、試薬を事前に調製するよう警告します。

試薬変更限界値

変更限界値を超過した試薬があるステーションは、**ステータス**画面に斜線付きアイコンで表示されます。

システムは、他にステーションがない場合を除き、変更限界値を超過したステーションを使用することはありません。他のステーションが使用できない場合、限界値超過ステーションが 1 回だけ使用され、その後ロックされます。ロックされたステーションは試薬を交換するまで使用できません。ロックされたステーションが必要なプロトコルは、読み込むことができなくなります。

最終試薬限界値

最終試薬限界値は、プロトコル実行において、別の試薬グループ（または、タイプで設定したプロトコルの場合はタイプ）への変更直前の試薬純度を制限します。

最終試薬限界値は変更限界値設定よりも高くなります。これによって、前の試薬グループから次の試薬グループへの混入を最小限に抑えることができます。

試薬タイプまたは試薬グループがその最終試薬限界値を超過した場合（つまり、当該タイプまたはグループ内に最終試薬限界値以上のボトルがない）、当該タイプまたはグループの最も純度の低いボトルにオレンジのダイヤモンドの警告記号が表示されます。さらに、メッセージが当該ボトルの上にも表示されます。

メッセージを閉じた後に、ボトルアイコン上の警告記号を押すと、メッセージを再表示できます。

次の実行を開始する際、最終限界値を下回る試薬を交換しないと、この実行が最終実行になる可能性があるというメッセージが表示されます。

OK を押して実行を続けます。赤い三角の警告記号がステータス画面のボトルアイコンに表示されます。

警告記号を押すと、当該ボトルに固有のメッセージがボトルの上に表示されます。

当該試薬タイプを使用する別のプロトコルを実行しようとすると、試薬を交換するまで以降の実行は不可能というメッセージが表示されます。

時々、オレンジのダイヤモンドの警告記号が表示された斜線付きボトルを確認することができます。これは、最終限界値と変更限界値の両方に達したときに発生するため、交換する必要があるボトルは、最も純度の低いボトル（最終変更限界値）と試薬変更限界値を下回るボトルの両方です。

注意事項：試薬が最終限界値を超過したという警告を受けたら、試薬タイプの中で最も純度の低いボトルを交換してください。警告を発生させた最終試薬限界値を超過したボトルには、相対的に濃度の高い試薬が残ります。最終ステップまでのプロトコルシーケンスで使用することができるため、交換すると非効率的です。

温度閾値

各試薬タイプには 3 種類の温度限界値があります。

- ・**大気** - 大気圧（および高圧）でのレトルト内の試薬の最高許容温度（試薬の沸点に基づく）
- ・**真空** - レトルトを排出した際ににおけるレトルト内の試薬の最高許容温度（試薬の沸点に基づく）
- ・**安全** - 試薬の入ったレトルトを開けても安全な最高温度

大気または真空温度限界値を超過する条件下に試薬を置くプロトコルを作成することはできません。さらにソフトウェアは、レトルトを開ける必要があり、そのレトルトに安全温度限界値を超える試薬が含まれる場合、警告を発します。



警告

沸点を超える、間違った試薬温度限界値設定

処理中に発生した、余剰噴霧による生物学的危険物質／負傷／試料破損

- ・試薬温度限界値を変える決定をした場合は特に注意してください。限界値を上げると、試薬が沸騰する恐れがあります。試薬を沸騰させると、ガスが大量に発生し、内蔵活性炭フィルターや外付け排気システム（取り付け時）に過剰な負荷がかかる恐れがあります。また、装置内に過剰な圧力がかかったり、試薬の汚染が強またりする場合があり、試薬の漏出にも繋がる場合があります。レトルトを真空または圧力／真空サイクルで作動させているときは、試薬の沸点が下がります。
- ・活性炭フィルターまたは外付け排気システムなしでは、絶対に装置を起動させないでください。装置を外付け排気装置に接続したとしても、付属の活性炭フィルターは使用中のままにしておく必要があります。

7.1.4 推奨試薬



警告

推奨される試薬以外の試薬の使用

負傷 - 毒性もしくは可燃性試薬により、火災や爆発が発生する可能性があります。

診断遅延 - 装置のコンポーネントが腐食性試薬によって破損する可能性があります。

- ・以下の指示によって推奨された試薬のみ使用してください。
- ・ピクリン酸は乾燥させると爆発するため、ピクリン酸を含む固定液は使用しないでください。
- ・水銀塩、ピクリン酸、硝酸、塩酸等の腐食性薬品を含む試薬は使用しないでください。
- ・アセトンまたはその他のケトンは使用しないでください。装置のバルブが損傷を受けます。

試薬およびパラフィンは、各実験室が責任を持って選択しますが、本システムに推奨されるもの以外の試薬を使用した場合、処理の質が低下したり、装置の信頼性が損なわれる恐れがあります。次のガイドラインに従って組織処理を適切に行ってください。

別の試薬を使用する際は、各地区、地域の認定基準に従って各実験室が検証しなければなりません。

最適な結果を得るには、組織試料を十分に固定することが必要です。これはシステムへの試料の配置前に行うか、プロトコルの固定液ステップに取り入れてください。

次の試薬は、システムでの使用が検証されています。

固定液

- 10% フォルマリン（緩衝および非緩衝）
- フォルマリンエタノール（70% エタノールおよび 30% フォルマリン）

脱水

- 100% エタノール
- 組織学的使用に推奨される試薬グレードのエタノール
- 水で希釈済みのエタノール（脱イオンもしくは蒸留済み）
- 99% エタノール（変性）
- 99% イソプロパノール（中間体としても使用）
- 水で希釈済みのイソプロパノール
- メタノール 50% 超

クリーニング

- 脂肪族炭化水素（組織学的使用に推奨）
- イソプロパノール
- D-リモネン（組織学的使用に推奨）
- ParaLast™
- Sub-X
- トルエン
- キシレン

浸透

- 融点 56°C～58°C の組織学用パラフィンペレットまたは溶融パラフィン
- Surgipath パラフィン浸透
- Surgipath 高融点パラフィン（60 °C）

洗浄試薬

- エタノール
- 組織学的使用的試薬グレードのエタノール
- 組織学的使用的試薬グレードのエタノール
- イソプロパノール
- リモネン
- SubX
- トルエン
- キシレン
- Waxsol
- 水（蒸留して脱イオンしたもの）

7.1.5 非推奨試薬

次の試薬は、システムでの使用を推奨しません。使用すると、装置または組織が損傷する恐れがあります。

- ・アセトン
- ・クロロフォルム
- ・ピクリン酸を含む固定液
- ・Paraplast Plus® 等のジメチルスルホキシド (DMSO) を含む組織学的パラフィン
- ・塩化亜鉛

7.1.6 試薬互換性

組織処理には、互換性のない試薬を使用する必要があります。ソフトウェアは、互換性のある試薬のみが混合されるようにしています。試薬混合は、空状態のレトルト（つまり、前の試薬が残っている）で、試薬を入れるときに起こります。これはプロトコルの一環として、手動操作時やリモートおよび注入／排出手順の時に発生します。

最初の試薬がレトルトの残留物と互換性を持たない場合、プロトコルを実行することはできません。ただし、互換性のない最初のステップでプロトコルを読み込み、次で、使用した最初の試薬がレトルト残留物と互換性があるようにプロトコルを編集することができます（→ [ページ83 - 5.5.2 単一実行の開始ステップの変更](#)）。

ソフトウェアは、リモート注入／排出手順時に互換性のない試薬の混合を防ぐこともあります。

試薬互換性は、実行中のアクションまたはプロトコルにより変化します。試薬表（→ [ページ168 - 10.5 試薬互換性表](#)）を使用して試薬互換性をチェックしてからプロトコルの作成、手動操作の実行、またはリモート注入／排出手順の開始を行ってください。

7.2 試薬タイプの管理

ソフトウェアは2種類の試薬タイプリストを使用します：有効リスト（使用する試薬）と休止リスト（システムに設定された他のすべての試薬タイプ）です。スーパーバイザーは、有効試薬に対してデフォルト濃度、純度限界値、および温度限界値を編集することができます（→ [ページ107 - 7.1.3 限界値](#)）。スーパーバイザーは、有効リストと休止リストの間で試薬を移動したり、新しい試薬タイプを作成したりすることもできます。オペレーターは有効なリストのみを表示することができます。

7.2.1 事前設定試薬

試薬タイプ数は、システムに予め設定されています。これらの試薬タイプの特性を編集することはできますが、削除はできません。しかしながら、事前に設定されたタイプを必ず使わなければならぬ訳ではありません。休止リストに残すこともできます。

事前設定した試薬タイプの特性を変更した場合、本ソフトウェアを使って元の値に自動的に戻すことはできません。

7.2.2 有効試薬タイプの編集

試薬タイプ画面（試薬 > 試薬タイプ）で有効試薬タイプリストの表示と編集を行います。この画面から他の試薬タイプ管理オプションへアクセスすることもできます。

画面を開くと、有効試薬タイプのリストが表示されます。これらの試薬タイプは、試薬ステーションの設定に使用できます。有効リストの表示は2つあり、純度限界値と温度限界値がそれぞれ表示されます。（両表示ともデフォルト濃度を表示します。）**限界値変更**（→図66）、**最終限界値**（→図67）、および**温度限界値**（→図68）ボタンで表示を切り替えます。

タイプ	デフォルト		試薬変更限界値		
	濃度	カセット	サイクル	日数	
ホルマリン	100.0%	98.0%	N/A	N/A	N/A
80/20エタノール/IPA	100.0%	81.0%	N/A	N/A	N/A
85%エタノール	85.0%	50.0%	N/A	N/A	N/A
エタノール	100.0%	51.0%	N/A	N/A	N/A
キシレン	100.0%	68.0%	N/A	N/A	N/A
IPA	100.0%	90.0%	N/A	N/A	N/A
バラフィン	100.0%	60.0%	N/A	N/A	N/A
洗浄キシレン	100.0%	N/A	N/A	10	N/A
洗浄エタノール	100.0%	N/A	N/A	10	N/A

図 66

1. 選択した試薬タイプ
2. 有効試薬タイプのリスト
3. デフォルトと濃度
4. 試薬変更限界値
5. 限界値変更ボタン
6. 最終限界値ボタン
7. 温度限界値ボタン
8. 試薬の追加ボタン：有効リストに休止試薬を加えます
9. 試薬削除ボタン：選択した試薬を有効リストから休止リストに移動します

7 試薬の設定

試薬タイプ	タイプ	デフォルト		最終試薬濃度			限界値の変更
		濃度	過度	カセット	サイクル	日数	
	ホルマリン	100.0%	N/A	N/A	N/A	N/A	
	80/20エタノール/IPA	100.0%	N/A	N/A	N/A	N/A	
	85%エタノール	85.0%	N/A	N/A	N/A	N/A	
	エタノール	100.0%	98.0%	N/A	N/A	N/A	
	キシレン	100.0%	95.0%	N/A	N/A	N/A	
	IPA	100.0%	95.0%	N/A	N/A	N/A	
	パラフィン	100.0%	95.0%	N/A	N/A	N/A	
	洗浄キシレン	100.0%	N/A	N/A	N/A	N/A	
	洗浄エタノール	100.0%	N/A	N/A	N/A	N/A	

図 67

1. 選択した試薬タイプ
2. 有効試薬タイプのリスト
3. デフォルトと濃度
4. 試薬最終限界値

試薬タイプ	タイプ	デフォルト		最大温度			限界値の変更
		濃度	外気	常圧	安全		
	ホルマリン	100.0%	60 °C	60 °C	45 °C		
	80/20エタノール/IPA	100.0%	78 °C	51 °C	45 °C		
	85%エタノール	85.0%	87 °C	55 °C	45 °C		
	エタノール	100.0%	78 °C	51 °C	45 °C		
	キシレン	100.0%	138 °C	99 °C	45 °C		
	IPA	100.0%	82 °C	55 °C	45 °C		
	パラフィン	100.0%	100 °C	100 °C	77 °C		
	洗浄キシレン	100.0%	138 °C	99 °C	45 °C		
	洗浄エタノール	100.0%	78 °C	51 °C	45 °C		

図 68

1. 選択した試薬タイプ
2. 有効試薬タイプのリスト
3. デフォルトと濃度
4. 試薬温度限界値

スーパーバイザーは、すべての有効試薬タイプに対して、デフォルト濃度、限界値変更、最終限界値、温度限界値を編集することができます。

該当する表のセルを押してタイプの属性を編集し、オンスクリーンキーパッドを使用して必要な値を入力することができます。属性はすぐに更新され、その試薬タイプを使用するすべての試薬ステーションとプロトコルに適用されます。変更は実行中のプロトコルには適用されません。



注記

- ・ 温度限界値を下げるときプロトコルステップが無効になる場合があります。新しい試薬限界値に従ってステップ温度を下げてからプロトコルの読み込みまたは実行を行ってください。

Leica Biosystems は、試薬濃度限界値を下げるのを推奨しません。限界値を上げると、純度の低い試薬が原因の質の低い処理を修正することができます。

有効リストの試薬を使用しなくなった場合は、休止リストに移動させ有効リストを小さくして管理が容易になるようにすることができます。名前を押して試薬タイプを選択し、**試薬削除**を押します。

7.2.3 試薬の追加、非表示、削除

試薬を追加、非表示、または削除するには、**試薬 > 試薬タイプ**を選択します。試薬タイプ画面が表示されます（→ [図 68](#)）。

試薬を追加する

休止試薬を有効にして、新しい試薬を作成します（つまり、現在試薬の有効リストまたは休止リストにない試薬を追加します）。

7 試薬の設定



図 69

1. 試薬グループでフィルタリングした試薬タイプの完全なリスト（右のボタンを使用）
2. 選択した試薬タイプ：ボタンを押して選択します
3. **試薬の追加**：選択した試薬タイプを休止リストから有効リストに移動します
4. **試薬の作成**：休止リストに追加する新規試薬を作成します
5. **削除**：選択した試薬タイプを削除します（ユーザー規定プロトコルのみ）
6. **試薬グループフィルター**：押すと選択したグループの試薬タイプのみが表示されます

1. **試薬の追加**を押します。ダイアログボックス（→図 69）には、すべての試薬タイプが試薬グループ順に表示されます。
2. 休止試薬を有効リストに追加するには：
 - A. 試薬のグループ（固定液、脱水液等）に対応する画面の右側でボタン（→図 69-6）を押します。
 - B. 画面の左側に表示されたリスト内の試薬を選択します。（試薬を探すために下にスクロールする場合があります。）
 - C. **試薬の追加**（→図 69-3）を押します。

✓ 試薬タイプ画面が再表示されます。選択した試薬が表示されるようになります。

3. 新しい試薬タイプを追加するには：
 - A. **試薬の作成**（→図 69-4）を押します。
 - B. 新しい試薬が属するグループを選択します。
 - C. 試薬の固有名を入力し、Enter を押します。

✓ 新しく作成した試薬タイプが休止試薬のリストに追加されます。

- D. 新しい試薬を有効にする場合は、上のステップ 2 から繰り返します。そうでない場合は**キャンセル**を押します。試薬タイプ画面に戻ります。

試薬を非表示にするまたは削除する

有効試薬は、休止リストに移動して非表示にすることができます。試薬を削除することもできます。削除された試薬は有効リストにも休止リストにも表示されなくなります。（ユーザー設定試薬のみを削除できます。）

1. 試薬を非表示にするには：
 - A. 非表示にする試薬を試薬タイプ画面で選択します。
 - B. **試薬削除**を押します。
 - C. 確認メッセージで **OK** を押します。
2. 試薬を削除するには：
 - A. **試薬の追加**を押します。ダイアログボックス（→図69）には、すべての試薬タイプが試薬グループ順に表示されます。
 - B. 試薬のグループ（固定液、脱水液等）に対応する画面の右側でボタン（→図69-6）を押します。
 - C. 画面の左側に表示されたリスト内の試薬を選択します。（試薬を探すために下にスクロールする場合があります。）
 - D. **削除**（→図69-5）を押します。削除ボタンが無効な場合は、試薬が事前に設定されており、削除できません。
 - E. 確認メッセージで **OK** を押します。
 - F. **キャンセル**を押して試薬タイプ画面に戻ります。

7.3 試薬ステーションの管理

システムには、ステーションが 21 個あります。試薬ボトルは 17 本で、パラフィン槽は 4 個です。

装置に読み込んだ試薬タイプに対して、ソフトウェアのステーションを設定する必要があります。これが完了すると、システムは各ステーションの履歴（実行数と処理力セット数、および装置に搭載した日数）、現在の濃度、現在の温度（パラフィンチャンバー）を追跡します。詳細は、（→ ページ104 - 7.1.1 試薬グループ、タイプ、ステーション）をご覧ください。

スーパーバイザーは、各ステーションの試薬タイプを設定できます。スーパーバイザーは、実際の濃度がシステムに記録された濃度と異なることが判明した場合は濃度値を変更することができます。スーパーバイザーとオペレーターは必要に応じてステーションの状態を変更することができます。履歴の詳細は表示させることができます。

システムを安全に操作するために、試薬キャビネットの正しい位置にボトルを搭載するようにしてください。特定のステーションを使用しない場合は、状態を乾燥に設定し、非パラフィンステーションの場合は、空のボトルをステーションの試薬キャビネットの場所に挿入します。

どの試薬タイプを装置に搭載するか、それぞれのボトル数を何本にするかは、判断する重要なポイントです。選択の判断は実行するプロトコルによって異なります。デフォルトプロトコルの最適な設定は、ステーション設定（→ ページ165 - 10.3 ステーション設定）を参照してください。

7 試薬の設定

7.3.1 試薬ステーション画面

試薬ステーションの設定と管理を行い、ステーションの履歴を表示するには、**試薬 > ステーション**を選択します。試薬ステーション画面が表示されます。この画面には2つのビューが表示されます。すなわち、17本の試薬ボトルのうちの1つ（→図70）と4個のパラフィンチャンバーのうちの1つ（→図71）が表示されます。試薬ボトルまたはパラフィンチャンバーを押すと、ビューが切り替わります。



図 70

1. 試薬ボトルボタン
2. タイプ：ステーションの試薬タイプ。セルを押して変更します。
3. ステーション：ステーション番号と試薬グループカラーコード。
4. 斜線付きセルは変更限界値がオーバーしていることを示します。限界値外濃度値は赤で表示されます。
5. 選択したステーション：ステーションセルを押して選択
6. 濃度：ステーションの試薬の現在の濃度。セルを押して変更します。
7. 変更以降：各ステーションの使用履歴・表示のみ
8. ロット番号：試薬ロット番号の詳細情報。
9. 状態：ステーションの現在の状態。セルを押して変更します。



図 71

1. パラフィンチャンバーボタン
2. タイプ：ステーションの試薬タイプ。セルを押して変更します。
3. ステーション：ステーション番号と試薬グループカラーコード。斜線付きセルは変更限界値がオーバーしていることを示します。限界値外濃度値は赤で表示されます。
4. 選択したステーション：ステーションセルを押して選択
5. 濃度：ステーションの試薬の現在の濃度。セルを押して変更します。
6. 変更以降：各ステーションの使用履歴 - 表示のみ
7. ロット番号：試薬ロット番号の詳細情報。
8. 状態：ステーションの現在の状態。セルを押して変更します。
9. 温度：パラフィンチャンバーの現在の温度

7.3.2 試薬ステーション特性の設定

新規試薬のステーションへの割り当て

- ① この作業はスーパーバイザーが行う必要があります。レトルトにプロトコルが読み込まれているか、あるいは実行中の場合は操作できません。プロトコルを実行中に試薬ステーション設定を変更すると、プロトコルが中止される場合があります。

ステーションに搭載した試薬タイプを変更する場合は、ソフトウェアのステーションに割り当てられた試薬タイプを変更する必要があります。

1. 交換する試薬タイプを含むボトルを取り外します（またはパラフィンチャンバーを排出）。
2. 試薬 > ステーションを選択し、ステーションのタイプセルを押します。タイプダイアログ画面が表示されます。（→図 72）。

7 試薬の設定



図 72

3. リストから新規試薬タイプを選択します。ダイアログボックスに、現在の有効な試薬タイプがすべて表示されます。試薬が表示されない場合は、休止試薬リストにある場合があります。休止試薬を有効にする方法または新しい試薬を追加する方法については、（→ページ115 - 7.2.3 試薬の追加、非表示、削除）を参照してください。
4. 選択したステーションの特性をリセットするかどうか尋ねられた場合は、**はい**を押します。これによって、新規試薬タイプの履歴カウントがゼロになり、ステーション濃度がデフォルト設定に戻ります。
5. ただし、同時に行われる後続の変更に対しては ID を入力する必要はありません。ボトルを装置の上に戻します。（あるいは、パラフィンチャンバーを充填します。）
6. ボトルの場合：
 - A. ボトルを引き抜き、試薬を交換してから、試薬キャビネットに読み込みしなおします。**試薬ボトル交換**画面が表示されます。
 - B. 交換したボトルのアイコンを選択し、**変更済み**ボタンを押します。
 - C. 試薬濃度を入力します。
 - D. オプションで、有効期限とロット番号の詳細を入力します。
7. パラフィンチャンバーの場合：**状態**セルを押し、ステーションの状態を**試薬ステーション**画面でフルに設定します。

ステーションの試薬タイプを変更する際は、ステーションの濃度と履歴をリセットするよう毎回指示が出ます。**いいえ**を選択すると、前の試薬の濃度と履歴が維持されます。このオプションは、ステーションの試薬の特定時に前のエラーを修正する場合で、ステーションの中身を実際には変更しない場合に限り使用します。



警告

間違った試薬定義

GUI 定義とボトルラベルが合っていない試薬によって起こる試料破損。

- ・必ずステーションの詳細を正しく更新してください。
- ・プロトコル開始時および前には、常にステーションの定義を確認します。
- ・試薬を交換しない場合は詳細を更新しないでください。

試薬濃度の変更

スーパーバイザーは、ステーションの計算済み濃度値を設定することができます。ステーションの濃度セルを押します。オンスクリーンキーパッドで新しい濃度を入力します。



警告

間違った濃度設定

試料破損もしくは組織処理品質の低減

- ・使用済み試薬の濃度は、実際の濃度を確認できる場合に限り変更することができます。

ステーション状態の設定

すべてのユーザーはステーション状態を変更できます。許容される状態は、**フル**、**空**、**使用中**、**乾燥**です。

試薬ボトルについては、通常この操作は不要です。ボトルの取り出しと交換の時にボトルの状態を更新すると、ソフトウェアが自動的に状態を追跡します。ボトルステーションの状態は、間違った状態が表示されたり、フルボトルを使用できないようにする場合（**使用中**または**空**に設定する）にのみ変更してください。

パラフィンチャンバーについては、通常のパラフィン交換の一環としてステーションの状態を変更してください。

ステーション状態を変更するには：

1. 試薬 > ステーションを選択します。
2. ステーションの状態セルを押します。
3. 表示されたダイアログボックスで該当するアイコンを押します（→図73）。



図73



警告

間違った試薬定義

GUI 定義とボトルラベルが合っていない試薬によって起こる試料破損。

- 必ずステーションの詳細を正しく更新してください。
- プロトコル開始時および前には、常にステーションの定義を確認します。
- 試薬を交換しない場合は詳細を更新しないでください。

7.4 試薬の交換

システムから試薬交換の警告が出たら、できるだけすぐに試薬を交換してください。

ボトルの試薬を交換するには 2 種類の方法があります。

- リモート注入／排出 - リモート注入／排出画面のコマンドを使って、古い試薬を押し出し、新しい試薬を入れます。ボトルを試薬キャビネットから取り出す必要はありません。
- マニュアル — ボトルを試薬キャビネットから取り出し、排出してから再注入し、キャビネットに戻します。

パラフィンについては、リモート注入／排出画面でパラフィン槽を排出し、手動でパラフィン槽を注入して、ソフトウェアを更新してください。

7.4.1 リモート注入／排出画面

リモート注入／排出画面（試薬 > リモート注入／排出）を使用して装置から試薬ボトルを外さずにボトルに注入と排出を行います。同じ画面を使ってパラフィンチャンバーを排出します。1 回の操作で、1 つのステーションを排出または注入したり、互換性のあるステーションのグループを排出または注入することができます。この画面からレトルトを注入および排出することもできます。これにより、一部が完了した排出または注入操作から復元することができます。

リモート注入／排出画面（→図 74）の機能をすべてのユーザー（オペレーターとスーパーバイザー）が利用できます。



図 74

1. ボトルの注入／排出、パラフィン廃棄、またはレトルトの注入／排出：適切なステーション、リモートソース、レトルトを選択したら注入または排出を開始します
2. 中止：排出または注入を停止します
3. 廃棄パラフィン：パラフィンチャンバーを選択し、チャンバーを排出します
4. リモート：レトルトおよびボトルを選択し、ボトルを注入または排出します
5. レトルト A：レトルト A の計画された注入／排出操作
6. レトルト B：レトルト B の計画された注入／排出操作
7. パラフィンシステム：パラフィンチャンバーの計画された注入／排出操作

7.4.2 リモート注入／排出接続

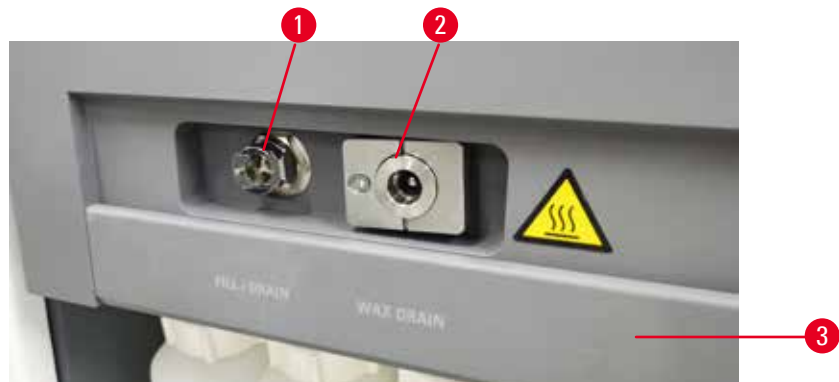


図 75

リモート注入／排出ライン（→図 75-1）およびパラフィン排出アウトレット（→図 75-2）は、試薬キャビネットの活性炭フィルターの上にあります。保護フラップ（→図 75-3）でアウトレットがカバーされています。パラフィン廃液ラインは加熱され、パラフィンが排出中に凝固しないようにしています。

7 試薬の設定

- ・パラフィンステーションを排出する前に、注入／排出フラップを開け、パラフィン廃液チューブをパラフィン廃液ラインに取り付けます。以下を確認します。
 - A. パラフィン廃液チューブが適切な容器に排出しています。
 - B. チューブの一部が排出されたパラフィンに浸されていないかこの確認により、パラフィンがチューブ先端部に凝固してチューブが塞がれることが防止されます。
 - C. 試薬ボトルの注入または排出の前に、リモート注入／排出チューブをリモート注入／排出ラインに接続してください。確実にラインに装着できるように、チューブにはプッシュ装着カップリングがあります。チューブを装着するには、注入／排出フラップを開け、カップリングをラインの末端に押し込みます。チューブを取り外すには、ロックリングをスライドさせて戻し、リモート注入／排出ラインからチューブを外します。



警告

不安定な容器での試薬の充填

負傷 - 注入／排出機能には強力なバージがあり、不安定な容器を使用した場合ひっくり返つてこぼれたりする恐れがあります。ユーザーが床にこぼした試薬で滑ってころぶ可能性があります。

環境汚染

- ・大型の安定した容器に注入／排出を行ってください。容器は十分大きいものを選び、排出液がすべて楽に入るようにしてください。小さな容器を使用する場合は、容器とチューブを押さえながら注入／排出を行ってください。
- ・必ず装置に付属するチューブを使用してください。
- ・試薬を取り扱う際は、常に化学防護服、保護手袋、防毒マスク、ゴム手袋とその他の必要な人体保護装置を装着するようにします。組織処理に使用する試薬は、毒性があつたり可燃性があつたり、その両方であることがあります。

7.4.3 試薬の交換 - リモート注入および排出



警告

チューブに適合していないコネクター／コネクターの腐食。試薬ボトルのオーバーフロー（外部試薬の量が試薬ボトルに合っていない等）。試薬充填中もしくは交換中のボトル落下。排水中のチューブの緩み。

人が滑ったり、有毒/危険なガスを吸い込む

試薬廃棄のためのバイオハザード

環境汚染

- ・試薬を取り扱う際は、常に化学防護服、保護手袋、防毒マスク、ゴム手袋とその他の必要な人体保護装置を装着するようにします。組織処理に使用する試薬は、毒性があつたり可燃性があつたり、その両方であることがあります。
- ・必ず装置に付属するチューブを使用してください。
- ・中身が既にレトルトにある試薬ステーションを注入しないでください。

装置からボトルを取り出さずに試薬ボトルを排出し注入することができます。このプロセスは各ボトルからレトルトに排出し、レトルトをリモート注入／排出ラインに排出します。注入の場合は反対の順序です。

リモート排出および注入を日常的に使用する場合、ボトルの洗浄が必要ないかチェックするのを忘れないでください。これは週に1度実行する必要があります。

リモート注入または排出を行う前に、両方のレトルトが使用可能であることを確認します。レトルト内でプロトコルが実行されている場合、リモート注入／排出は使用できません。これは設計上の特徴であり、故障ではありません。

- 両方のレトルトにプロトコルが読み込みまたは実行されていないこと
- 両方のレトルトが清浄または空であること
- 両方のレトルトが清浄であるか、レトルト内の残留物（ある場合）がボトル内の試薬と互換性があること

排出

- リモート注入／排出チューブを接続し、適切な容器に末端を配置します。
- リモート注入／排出画面（試薬 > リモート注入／排出）から、次を選択します。
 - 使用するレトルト（→図76-1）
 - リモートアイコン（→図76-2）
 - 排出するボトル（複数のボトルに同じタイプの試薬が入っていることが必要です）（→図76-3）

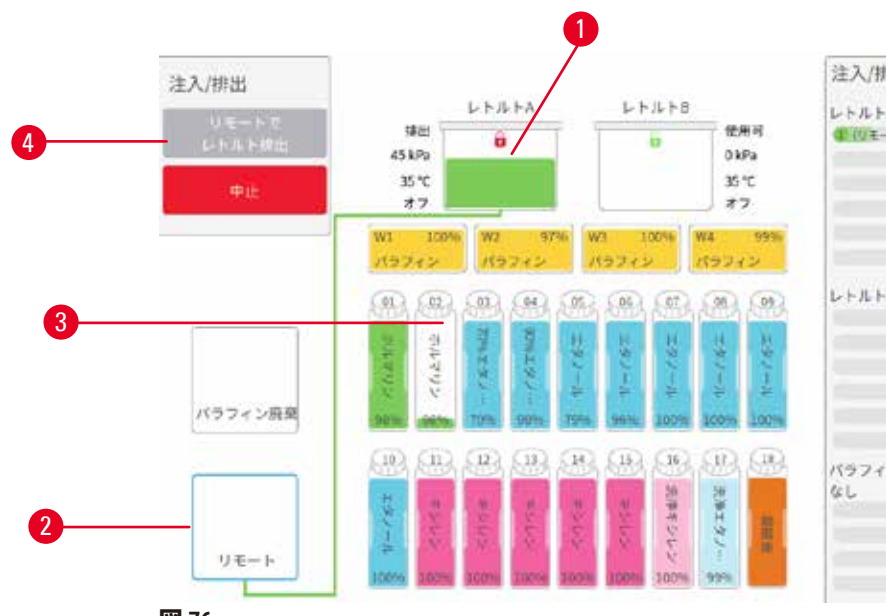


図 76

- ボトルから排出（→図76-4）を押して排出を開始します。
- 指示が出たら、レトルトの蓋が閉じられているか、そしてリモート注入／排出チューブが正しく接続されてるかを確認します。
- OKを押して排出を開始します。

装置は選択したレトルトからボトルを排出します。ステータスパネルより排出の進捗を監視できます。排出が終了したら、レトルトの状態は空になります。ボトルの状態は乾燥になります。

7 試薬の設定

注入

6. チューブを新しい試薬の容器に接続します。新しい試薬は 5°C 以上にして試薬センサーが正しく動作するようにしてください。
7. **リモート注入／排出**画面から以下を選択します。
 - A. 使用するレトルト
 - B. **リモートアイコン**
 - C. 注入するボトル（複数のボトルの場合はすべて乾燥状態とし、同じ試薬タイプに設定する必要があります。）
- ボトルの残留物は新しい試薬と互換性がなければなりません。
8. **ボトルへ注入**を押して注入を開始します。
9. 指示が出たら、レトルトの蓋が閉じられているか、そしてリモート注入／排出チューブが正しく接続されているかを確認します。OK を押して注入を開始します。
10. 確認ダイアログボックスが表示されます。
11. 試薬タイプ、濃度、および履歴詳細が正しいことを確認します。正しくない場合は、該当するセルを押して、値を変更します。試薬ロット番号の詳細もスキャンすることができます。新しい試薬タイプを設定した場合、ステーションはその前にそのタイプに設定しておく必要があります（→ [ページ119 - 新規試薬のステーションへの割り当て](#)）。試薬はレトルトとボトル残留物と互換性があるものにします。
12. OK を押して注入を開始します。

装置は選択したレトルトからボトルを注入します。ステータスパネルより注入の進捗を監視できます。注入が完了したらメッセージでお知らせします。レトルトの状態は空となり、ボトルはフルの状態になります。



注記

- ・排出または注入中にいつでも中止ボタンを押して、現在および保留中の注入／排出操作を停止することができます。
- ・レトルトとボトルが部分的に満たされている排出を中止する場合、レトルトを排出して元のボトルに戻す必要があります。レトルトを排出するには、リモートアイコンの選択を外し、レトルト排出ボタンを押します。
- ・リモート注入／排出試薬の前後には、柔らかい乾いた布を使ってチューブの表面をきれいにします。

リモート注入および排出シーケンス

次の試薬シーケンスが推奨されます。

順序	排出シーケンス	注入シーケンス
1	固定液	洗浄液
2	洗浄エタノール	透徹液
3	脱水液	脱脂溶液
4	脱脂エタノール	脱脂エタノール
5	脱脂溶液	洗浄エタノール
6	洗浄液	脱水液
7	透徹液	固定液

7.4.4 試薬の交換 - マニュアル

手動でボトルを交換するには、各実験室の標準手順に従って、試薬キャビネットからボトルを取り外し古い試薬を廃棄します。必要に応じてボトルを洗浄し、新しい試薬を注入します。ボトルを試薬キャビネットに戻し、キャビネット背部のコネクタにしっかりと取り付けられることを確認します。

試薬ボトルは、ステータス画面に記載の試薬定義に従い、正しい位置に押し込む必要があります。

ボトルを再挿入すると、**更新するボトルを選択するダイアログボックス**が表示され、ボトルを取り出した時のボトルの試薬タイプと濃度が表示されます。

更新するボトルを選択するときに有効なオプションは次の通りです。

- ・**変更済み** - 試薬濃度を入力します。オプションで、有効期限とロット番号の詳細を入力します。
- ・**注ぎ足し** - 試薬をすべて交換せず、同一タイプの新しい試薬を少量だけ加えてボトル内のレベルを上げる場合に選択します。（このオプションでは、ボトルの状態はフルになります。濃度および履歴は変更されません。）
- ・**変更なし** - ボトルの試薬に変更を加えなかった場合に選択します。
- ・**空処理済み** - ボトルを空にしたが、再注入しなかった場合に選択します。



警告

装置から提供された情報を無視

試薬およびステーションパラメータを更新したにも関わらず試薬未交換

空のボトル充填後にGUIの試薬ステータスを更新していない

もしくはボトル充填前にステータスをフルに設定しているが、ボトルが充填されていないか、充填が不十分である

試薬の汚れや期限切れ、または試薬の不足により試料が破損します。

診断の遅延

- ・指示が出たら必ず試薬を交換してください。
- ・必ずステーションの詳細を正しく更新してください。
- ・試薬を交換しない場合は詳細を更新しないでください。

7.4.5 パラフィンの交換



警告

パラフィン槽の蓋が開いているもしくは閉まっている。溶融したパラフィンの充填。チューブと合っていないコネクター／コネクターの腐食。排水中のチューブの緩み。GUIで排水開始時に廃パラフィン容器の準備ができていない／安定していない。排水チューブの引き抜き。

手もしくは指の火傷。

人が滑ったり、有毒/危険なガスを吸い込む

パラフィン汚染による生物学的危険。

環境汚染

- ・溶融したパラフィンを充填および排出する際は、化学防護服、保護手袋、防毒マスク、ゴム手袋とその他の必要な人体保護装置を装着するようにします。使用済みパラフィンは、汚染されている可能性があります。
- ・パラフィンが漏れないように正しいサイズのパラフィン排出ホースを使用してください。
- ・チューブから出るパラフィンは高温になり、火傷をする可能性があります。パラフィンが適切な容器に排出されているか確認し、排出中は離れるようにしてください。
- ・ソフトウェアが、処理が完了したことを通知し、圧力空気がチューブから排出されるまで、リモート注入／排出チューブを取り外さないでください。試薬フローが停止しても処理が終わったわけではありません。

パラフィンを排出する前に、レトルトがプロトコルを実行していないこと、試薬を充填/排出していないことを確認します。レトルトの洗浄は不要です。

排出するパラフィンは溶融状態になければなりません。

排出

1. パラフィン廃液チューブを接続し、適切な容器に末端を配置します。
2. 試薬 > リモート注入／排出を選択し、次に以下を選択します。
 - A. 排出するパラフィンステーション
 - B. 廃棄パラフィンアイコン
3. **パラフィン廃棄**を押します。
4. パラフィン廃液チューブが正しく接続され、適切な容器に供給されているかどうかを確認するための確認メッセージが表示されます。
5. **OK**を押して排出を開始します。装置はこれでチャンバーを排出します。ステータスパネルより進捗を監視できます。パラフィン排出は最大で 7 分かかる場合があります。チャンバーが完全に排出されると、ダイアログボックスが表示され、排出された各チャンバーの状態は **ドライ**になります。ダイアログで正常な排出を確認するまで、パラフィン排出チューブは取り外さないでください。
6. 排出チューブでパラフィンが凝固しないようにするために、排出したパラフィンを入れた容器からチューブを速やかに取り出してください。



注記

- ・パラフィンが排出されない場合は、パラフィンチューブが詰まっている可能性があります。排出が中止される前に詰まっているチューブを取り外すと、熱いパラフィンが装置の前部から噴出します。排出を中止してからチューブを取り外し、熱水でパラフィンを溶融させてください。
- ・排出中にいつでも中止を押して、現在および保留中の注入／排出操作を停止することができます。

注入

7. パラフィンチャンバーに溶融パラフィンを注入する場合は、パラフィン槽液口栓をパラフィンチャンバーの背部の通気口に入れてください。これにより、注入中にパラフィンが通気口に入るのを防ぐことができます。



図 77

8. パラフィンチャンバーに溶融または固形パラフィンを注入します。
9. パラフィン槽液口栓を通気口に入れた場合は、その工具を取り外します。
10. パラフィン槽蓋を閉じます。
11. 試薬 > ステーション > パラフィンチャンバーを選択します。排出したパラフィンチャンバーの行には、デフォルト濃度が表示されます。履歴値がゼロにリセットされたことも表示されます。ステーションの状態は乾燥です。排出後にステーションに割り当てられたタイプを変更しない限り、試薬タイプは、排出したパラフィンからは変更されません。
12. チャンバーの状態セルを押します。
13. 溶融パラフィンを追加した場合は、フルを選択します。
14. 固形パラフィンを使用する場合は、未溶融（溶融が必要）を選択します。
15. オプションで、新しいパラフィンのロット番号を入力します。
16. OK を押します。
17. 状態を未溶融（溶融が必要）に設定すると、急速パラフィン加熱プロセスが開始されます。パラフィンが溶融するので、パラフィンを追加する必要性が生じる場合もあります。固体パラフィンの場合は、空のパラフィン浴にそれぞれ約 3kg を入れます（2kg から始めて溶かし、その後さらに1kg）。必要な固体パラフィンの量は、パラフィンの供給元によって異なる場合があることに注意してください。溶融パラフィンのレベルは、パラフィン浴中のMAXインジケーターとMINインジケーターの間にあります。
18. ステーションの状態は、パラフィンが使用できる状態になると自動的にフルに変わります。

7.4.6 レトルトの注入および排出



警告

チューブに適合していないコネクター／コネクターの腐食。試薬ボトルのオーバーフロー（外部試薬の量が試薬ボトルに合っていない等）。試薬充填中もしくは交換中のボトル落下。排水中のチューブの緩み。

人が滑ったり、有毒/危険なガスを吸い込む

試薬廃棄のためのバイオハザード

環境汚染

- ・試薬を取り扱う際は、常に化学防護服、保護手袋、防毒マスク、ゴム手袋とその他の必要な人体保護装置を装着するようにします。組織処理に使用する試薬は、毒性があったり可燃性があつたり、その両方であることがあります。
- ・必ず装置に付属するチューブを使用してください。
- ・中身が既にレトルトにある試薬ステーションを注入しないでください。

リモート注入／排出画面は、レトルトの排出または注入にも使用できます。これは特に、不完全なリモート注入／排出操作から回復する際に有用です。レトルト注入および排出機能は、試薬の汚染、試薬のこぼれ、試薬の加熱し過ぎを防ぐためのルールに従って実行されます。一部のルールを無効にすることができますが、これを行うと試薬濃度が低下する恐れがあります。

マニュアル動作画面（→ ページ131 – 8.1.1 手動操作）からレトルトの注入／排出を行うこともできます。

レトルトを手動で注入および排出するルールは次の通りです。

- ・レトルト注入作業を開始するに際し、レトルトはクリーンであるか空のものを使用します。
- ・レトルトが空の場合、選択したステーションには互換性のある試薬が必要です（→ ページ168 – 10.5 試薬互換性表）。
- ・設定したレトルト温度よりも低い温度限界値の試薬をレトルトに注入することはできません。
- ・レトルトを排出する際は、試薬／パラフィンを元のステーションに戻してください。
- ・レトルトを排出する際は、レトルトの中身が完全に入るだけの量がステーションにあることを確認してください。満杯や使用中であってはなりません。

注意事項：液漏れを防ぐために、十分な空き容量がステーションにあることを確認してから不十分な容量エラーを無効化してください。

レトルトを注入または排出するには：

1. **試薬 > リモート注入／排出を選択します。**
2. 注入または排出するレトルトを選択します。
3. レトルトを注入する試薬ステーションを選択します（またはレトルトの中身を回収します）。
4. **レトルト注入またはレトルト排出ボタンを押します。**
5. 途中で注入または排出を停止するには、**中止**を押します。

8. 補助的な設定と操作

8.1 試薬メニュー

マニュアル動作画面から、システムの試薬処理機能の多くを手動で制御できます。

8.1.1 手動操作

マニュアル動作画面（試薬 > マニュアル動作）（→図 78）から、装置の多くの側面を手動で制御できます。すべてのユーザー（オペレーターとスーパーバイザー）は、これらの機能を実行できます。



図 78

1. レトルト A コントロール
2. レトルト B コントロール
3. レトルトの注入／排出：選択したステーションのレトルトの注入／排出を行います
4. レトルトにアクセス
5. パラフィンヒーター：パラフィン経路のヒーターの有効化／無効化を行います
6. スターラー：レトルトスターのオン／オフ設定を行います
7. 圧力：レトルトの圧力を設定します - 大気、陰圧、圧力、またはサイクル圧力／陰圧
8. 温度：レトルト温度を設定します
9. 中止：注入または排出動作を停止します

8 補助的な設定と操作

マニュアル動作画面から以下は実行できません。

- ・実行中プロトコルの無効化
- ・読み込まれたプロトコルを持つレトルトの注入または排出

レトルト温度範囲

レトルト温度範囲は次の値に制限されます。

- ・試薬：35°C～85°C 最高（組織処理プロトコル実行時は最高 65°C に制限）。
- ・パラフィン：パラフィンの融点、最低 2°C～最高 77°C。現在のパラフィン融点を設定>処理設定画面に表示します。

レトルトの状態およびレトルト内の試薬によって、さらに制限される場合があります。試薬の安全温度限界値以上にレトルト温度を上げることはできません。

パラフィン輸送

パラフィン経路（パラフィンバルブと輸送パイプ）およびレトルトは、パラフィンスタンバイ温度にしてからレトルトにパラフィンを注入してください。各レトルトには、これを達成するためのパラフィンヒーターが付いています。

1. 試薬>マニュアル動作を選択します。
2. 該当する無効なパラフィンヒーターボタン（→図 78-5）を押して、パラフィンヒーターを有効にします。
3. 確認メッセージに対して OK を押します。ヒーターは少なくとも 5 分間そのままになります。
4. 該当する有効なパラフィンヒーターボタンを押してヒーターをオフにします。
5. 確認メッセージに対して OK を押します。

レトルトの注入および排出

試薬ステーションに対するレトルトの注入または排出は、マニュアル動作画面のコマンドより行います。手動でレトルトを注入／排出するルールと手順は、これを試薬>リモート注入／排出画面（→ページ130 - 7.4.6 レトルトの注入および排出）から行うときと同じです。

8.2 管理者メニュー

レポートの実行、イベントログの表示、アクセスレベル設定の変更を管理メニューから実行できます。

8.2.1 ユーザー管理

ユーザー管理画面（管理 > ユーザー管理）を使って、ユーザー アカウントの管理を行います。

- ① バーコード番号は、装置が HistoCore I-Scan（注文番号：14 0488 58056）と連動した場合に有効になります。

ユーザー アカウントの追加/編集/削除

- ① 初回ログイン後（→ [ページ60 - 5.1.3 アクセスレベル](#)）、管理者はスーパーバイザーレベルおよびオペレーターレベルのアカウントを作成できます。

番号	名前	名前カード	アクセスレベル	
1	Supervisor-2	無効	スーパーバイザー	<button>新規</button>
2	Operator-1	無効	オペレーター	<button>編集</button> <button>削除</button>

図 79

新規ユーザー アカウントの追加：

1. ユーザー管理画面（管理 > ユーザー管理）に進みます。
2. 新規を押します。ユーザーの追加／編集画面が表示されます。
3. ユーザー名、パスワード、アクセスレベルを入力します。
4. 装置が HistoCore I-Scan と連動した場合、名前バーコードをスキャンして名前カードを有効にします。作成したユーザーは、ネームカードに付いているバーコードでログインできます。ネームカードが無効になっている場合は、作成したユーザーはユーザー名とパスワードでログインします。
5. OK を押します。

8 補助的な設定と操作

ユーザーアカウントを編集する方法：

1. ユーザー管理画面（管理 > ユーザー管理）に進みます。
2. 一覧よりアカウントを選択して、編集を押します。ユーザーの追加／編集画面が表示されます。
3. ユーザー名、パスワード、アクセスレベルを変更したり、ネームカードを有効もしくは無効にします。
4. OKを押します。

ユーザーアカウントを削除する方法：

1. ユーザー管理画面（管理 > ユーザー管理）に進みます。
2. 一覧よりアカウントを選択して、削除を押します。
3. 表示された確認ダイアログボックスのOKを押します。

パスワードの変更/バーコード番号

① 管理者はどのレベルに対して、パスワード/バーコード番号の変更ができます。スーパーバイザーおよびオペレーターは、自分のパスワードの変更/バーコード番号しか変更することができません。

管理者のパスワード変更：

1. 右上のユーザー名アイコンを押して、ユーザー切替を押します。
2. ユーザーログイン画面が表示されます。その他のアクセスを押します。
3. アクセスレベル画面が表示されます。パスワードの変更を押します。
4. 現在のパスワードを入力してから、新規パスワードを入力した後、OKを押します。

スーパーバイザーまたはオペレーターが自分でパスワード/バーコード番号を変更：

1. スーパーバイザーまたはオペレーターとしてログインして、管理>ユーザー管理を押します。
2. 自分のおアカウントを選択して、終了を押します。
3. ユーザーの追加／編集画面が表示されます。パスワード/バーコード番号のアイコンを押します。
4. 新規パスワードおよびバーコード番号を入力して、OKを押します。

8.2.2 レポート

次の4つのレポートを管理>レポートから利用できます。

- ・実行詳細レポート
- ・ユーザーアクションレポート
- ・プロトコル使用量レポート
- ・試薬使用量レポート

実行詳細レポート

このレポートは、特定のプロトコル実行の詳細を提供します。選択すると、まず、すべてのプロトコル実行のリストが表示され、次に先月または過去30日間のリストが表示されます（→図80）。画面の右にあるボタンを押して、必要な期間を選択します。

The screenshot shows a table titled 'Protocol Execution' with columns: '終了日' (End Date), '終了時間' (End Time), 'レトルト' (Retrograde), 'プロトコル名' (Protocol Name), 'カセット数' (Cassette Count), and '開始者' (Operator). The data shows six entries for September 4, 2021, at various times, all labeled 'Test-1' and performed by 'Administrator'. To the right of the table are four buttons: '過去30日間' (Past 30 days) in blue, '8月' (August) in grey, 'すべて' (All) in grey, and '生成' (Generate) in grey. Below the table are two large grey navigation arrows.

Protocol Execution						<input type="button" value="消去"/>	<input type="button" value="バスケット/ロットID"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
終了日	終了時間	レトルト	プロトコル名	カセット数	開始者			
2021-09-04	07:17	レトルトA	Test-1	150	Administrator	<input type="button" value="過去30日間"/>	<input type="button" value="8月"/>	<input type="button" value="すべて"/>
2021-09-04	06:48	レトルトA	Test-1	150	Administrator			
2021-09-04	06:23	レトルトA	Test-1	150	Administrator			
2021-09-04	05:58	レトルトA	Test-1	150	Administrator			
2021-09-04	03:38	レトルトA	Test-1	10	Administrator			
2021-09-04	03:30	レトルトA	Test-1	200	Administrator			

図 80

プロトコルリストから選択してから作成を押すことで、1個もしくは複数の特定の実行の詳細を表示することができます。実行詳細レポートが表示され、選択されたすべての詳細情報が確認できます（→図81）。提供される詳細には、ステップごとに開始時間と終了時間、ユーザーID、レトルト、カセット数、バスケットID、プロトコルステップ、ステーション、および試薬（入力された場合はロット番号）、並びにステップ時間が含まれます。プロトコル実行中に発生した重要なイベントが記録されます。

The screenshot shows the 'Execution Detail Report' page with the following sections:

- Top Bar:** 表示範囲 (Display Range) set to '未検証' (Unverified), ID 'PXXXX', and a '戻る' (Back) button.
- Protocol Information:** 表示開始 (Display Start) 2021-06-08 07:33, 表示終了 (Display End) 2021-06-08 07:36, ユーザー (User) Administrator, レトルト (Retrograde) レトルトA, カセット数 (Cassette Count) 100.
- Cassette Status:** 映像 (Image) for Cassette 1, showing 54% Etanol.
- Step Data:** Step 1, 54%, 85% Etanol, 35.0% Moisture, 0s Duration.
- Event Log:** A table of events with columns: 日付 (Date), 時間 (Time), 実行段階 (Execution Phase), ユーザー (User), イベントコード (Event Code), メッセージ (Message).

図 81

エクスポートを押して実行詳細をエクスポートできます。USBメモリースティックが挿入されていない場合は、USBメモリースティックを挿入するよう指示が出ます。CSVファイルはコンピュータに保存することができ、Excelで開くことができます。

8 補助的な設定と操作

ユーザーアクションレポート

このレポートは、ユーザー ID で入力された、月の初めからのユーザーアクションを示します（→図 82）。詳細は、時間順またはアクション順にリストできます。ユーザー ID が表示されるのは、レポートがスーパーバイザーモードで実行された場合のみです。

ユーザーアクションレポート			
日付	時間	ユーザー	アクション
2021-05-08	14:37	Administrator	レトルトAでプロトコールをロード済・生産用キシレン・
2021-05-08	14:37	Administrator	レトルトAでプロトコールをロード済・タケナリーン・
2021-05-08	14:34	Administrator	全プロトコールが再開済
2021-05-08	14:33	Administrator	Retort_Aでユーザー停止・standardprotocotypeinvalid・
2021-05-08	14:33	Administrator	レトルトAで実行を開始しました・standardprotocotype・
2021-05-08	14:32	Administrator	Retort_A: カセット数の設定:100
2021-05-08	14:32	Administrator	Retort_A: パスケット数を追加:0
2021-05-08	14:32	Administrator	バスケットのバーコードとカセットの画像をレトルトB・
2021-05-08	14:32	Administrator	レトルトAでプロトコールをロード済・standardprotoco...
2021-05-08	14:32	Administrator	生産用キシレンからプロトコールをコピー済・生産用キ...
2021-05-08	14:32	Administrator	Protocol created - stationclearvalid

図 82

エクスポートを押して、ユーザーアクション詳細をエクスポートできます。USB メモリースティックが挿入されていない場合は、USB メモリースティックを挿入するよう指示が出ます。CSVファイルはコンピュータに保存することができ、Excelで開くことができます。

プロトコル使用量レポート

このレポートは、処理実行数、カセット数、1 実行あたりの平均カセット数をリストします（→図 83）。データを日別、週別、または月別にグループ化できます。

プロトコルヒカセットに関するレポート プレビュー							
実行数	9月-2021	8月-2021	7月-2021	6月-2021	5月-2021	4月-2021	3月-2021
Test-1	6	0	0	0	0	0	0
合計	6	0	0	0	0	0	0
ヒカセット数	9月-2021	8月-2021	7月-2021	6月-2021	5月-2021	4月-2021	3月-2021
Test-1	2710	0	0	0	0	0	0
合計	2710	0	0	0	0	0	0
実行毎のヒカセット数	9月-2021	8月-2021	7月-2021	6月-2021	5月-2021	4月-2021	3月-2021
Test-1	451	0	0	0	0	0	0
合計	451	0	0	0	0	0	0

図 83

エクスポートを押して、プロトコル使用の詳細をエクスポートできます。USB メモリースティックが挿入されていない場合は、USB メモリースティックを挿入するよう指示が出ます。Excel 互換ファイルが生成されます。転送が完了したら、終了を押します。

試薬使用量レポート

このレポートは、試薬の変更時を追跡して、使用された試薬量の合計をリストします（→図 84）。データを日別、週別、または月別に表示できます。

試薬変更レポート - プレビュー							
試薬(リットル)	9月-2021	8月-2021	7月-2021	6月-2021	5月-2021	4月-2021	3月-2021
Ethanol	3.5	0	0	0	0	0	0
Formalin	3.5	0	0	0	0	0	0

図 84

エクスポートを押して、試薬使用量詳細をエクスポートできます。USB メモリースティックが挿入されていない場合は、USB メモリースティックを挿入するよう指示が出ます。Excel 互換ファイルが生成されます。転送が完了したら、終了を押します。

8 補助的な設定と操作

8.2.3 イベントログ

イベントログ（管理 > イベントログ）は、システムイベントの履歴を表示します。イベントを時間または頻度でソートできます。表示するイベントのタイプでイベントをフィルター処理することもできます。ユーザーイベントとして、メッセージを追記したり保存できます。



図 85

時間順に表示のビューでは、各イベントインスタンスは、画面の上部に最新のイベントと共にリストされます。各イベントにはイベントタイプ番号、イベント重要度カラーコード（→ページ139 - イベント重要度）、イベント発生時間、イベントの詳細が表示されます。

頻度順表示のビューでは、各イベントタイプ番号に1つの行があります。例えば、「プロトコルは正常に完了」という1000イベントはすべて1行に表示されます。イベント番号、重要度カラーコード、説明のほかに、イベントインスタンスの数と最初と最後のインスタンスの日時が表示されます。

イベントログは点検・修理担当者のみが消去できます。

- ・ 時間順に表示／頻度順に表示ボタンを押して、2つのビュー間を切り替えます。
- ・ フィルター ON ボタンを押して、設定オプション...ダイアログボックスを開きます。ここで、表示するイベントのタイプを選択できます。レトルトフィルター、重要度フィルター、アラームフィルターセクションのボタンを選択し、関連するイベントタイプを表示させます。各セクションでは1つ以上のボタンを選択する必要があります。例えば、レトルトフィルターでレトルト A を、重要度フィルターで情報を、アラームフィルターで非アラームイベントを選択した場合、レトルト A のアラームが発生しない情報イベントをすべて表示させることができます。
- ・ ユーザーイベントを作成するには、ユーザーイベントの作成を選択します。これにより、オンスクリーンキーボードが開きます記録したい情報を入力し、Enter を押すと、イベントとしてメッセージを追加することができます。イベント重要度は「情報」となります。

イベント重要度

イベント重要度レベルは3つあり、それぞれは色分けされています。

カラーコード　重要度レベル　詳細

緑色	情報	レスポンスが必要な通常のイベント（例、プロトコルが正常に完了）または有害な影響がない通常以外のイベント（例、ユーザーがプロトコルを中止）。
オレンジ	警告	処理を中断しないエラーまたは潜在的エラー、あるいはユーザーのアクションが必要。例えば、プロトコルの試薬限界値の超過。
赤色	エラー	操作の中止を引き起こすエラー（利用できるステーションがないため等）、装置の一部（1つのレトルト等）または装置全体を使用不能にするエラー。

8.3 設定メニュー

設定画面では、装置とソフトウェア情報の表示、ファイルのエクスポート／インポート、特定ハードウェア設定の変更、およびアラームの管理を行うことができます。

8.3.1 サービス

設定 > サービスを選択して、装置とソフトウェア情報を表示します。



図 86

ユニット情報エリアには、装置名、場所、モデル、シリアル番号が表示されます。すべての値は読み取り専用です。

予防保守エリアには、予防保守サービスの年齢としきい値が表示されます。

8 補助的な設定と操作

試薬交換オプションエリアには、有効または無効の**必須ロット番号**のステータスが表示されます。必須ロット番号が有効になっている場合、試薬を交換するときに試薬ロット番号が必要です。

ロック画面エリアには、現在の自動ログアウト時刻が表示されます。スーパーバイザーが時間を変更できます。

Leica リモートサービスエリアには、リモートサービスの可用性が表示されます。リモートサービスに接続すると、装置はアクティブにイベントをリモートサーバーに送信します。ネットワーク接続を設定し（→ ページ145 - ネットワーク）、Leica Biosystems から最適化されたサービスを受けます。

ソフトウェアエリアには、現在のソフトウェア、ファームウェア、翻訳バージョン番号が表示されます。ソフトウェアバージョンは不具合の報告時に必要となる場合があります。スーパーバイザーは、更新ボタンを押すことで、ソフトウェアを更新できます。

ファイルのエクスポート

サービス画面のファイルのエクスポートオプションでは、プロトコルファイル、インシデントレポート、およびログファイルの USB メモリースティックへのコピーを行うことができます。プロトコルファイルを USB メモリースティックからインポートすることもできます。

すべてのユーザー（オペレーターとスーパーバイザー）はファイルを転送できます。

利用可能なファイル転送オプションを以下に説明します。

- ・全ファイル - すべてのファイルをシステムから USB メモリースティックにエクスポートする場合にこのオプションを選択します。ポップアップウィンドウで、時間範囲とファイルタイプを選択し、[OK] をタップします。
- ・インシデントレポート - ログのイベントからインシデントレポートを作成してエクスポートする場合にこのオプションを選択します。
- ・プロトコル - システムと USB メモリースティック間でカスタムプロトコルを移動させる場合にこのオプションを選択します。手順については、次のセクションで詳しく説明します。

プロトコルの転送

① オペレーターのみがプロトコルのエクスポートを実行できます。

1. USB メモリースティックを装置左側面 USB ポートに差し込みます。この手順の開始で USB メモリースティックを差し込むことが重要です。そうしないと、内容が認識されない場合があります。
2. 設定>サービス>プロトコルを押します。画面が開き、ローカルプロトコル（装置上のユーザー設定プロトコル）とリモートプロトコル（存在すれば、USB メモリースティックのルートレベルにあるユーザー設定プロトコル）が表示されます。スティックのディレクトリに格納されたプロトコルは無視されます。
3. 更新を押して、プロトコルリストを最新にします。
4. すべてのユーザー設定プロトコルを装置からメモリースティックにコピーするには、すべてエクスポートを押します。
5. 1つのユーザー設定プロトコルを装置からメモリースティックにコピーするには、ローカルプロトコルリストからユーザー設定プロトコルを選択し、エクスポートを押します。
6. メモリースティックにリストされたすべてのプロトコルを装置にコピーするには、すべてインポートを押します。
7. 1つのユーザー設定プロトコルをメモリースティックから装置にコピーするには、リモートプロトコルリストからユーザー設定プロトコルを選択し、インポートを押します。
8. 終了したら、終了を押します。

8.3.2 処理設定



警告

RMS（試薬管理システム）の設定が非該当になっています。

試薬消費状況がモニターできないため、組織処理品質に影響を及ぼし、試料破損の原因となる可能性があります。

- RMS は、非該当に設定しないでください。RMS は、試薬消費状況をモニターするために使用します。
- RMS 設定は、診断用として患者生体組織のある生体組織等の処理プロトコルの実行前に、ローカルもしくは地域認定要件に従い、ユーザーが検証しておく必要があります。

処理設定画面（設定 > 処理設定）で、スーパーバイザーは以下が行えます。

- 処理プロトコルを実行する前に、カセットの数確認を表示/非表示にするかの設定
- 1実行に対するデフォルトのカセット数を設定する
- デフォルトのキャリーオーバーの設定を行う
- デフォルトの洗浄プロトコル設定を行う
- パラフィンスタンバイ温度と溶融温度を設定します
- パラフィンタイプを設定



図 87

様々な他の設定内容を表示できますが、変更はできません。これらの設定を変えるには、カスタマーサポートまでご連絡ください。画面には、各レトルトの状態や最終試薬も表示されます。

処理設定画面のコントロールは、セクションごとにグループ化され、下記に記載されています。

8 補助的な設定と操作

一般項目

- ・**濃度管理**：システムが濃度値を試薬ボトルに割り当てる方法（→ ページ106 - 7.1.2 濃度管理）。
- ・**カセット数の指示**：デフォルト設定（有効）では、各実行前にカセットの数を入力するよう促されます。この機能を無効にすると、各実行はデフォルトのカセット数を処理するものとします。
- ・**デフォルトカセット数**—各処理実行のデフォルトカセット数を設定します。**カセット数の指示**を有効にしている場合、実行前に指示ダイアログボックスが開き、このカセット数を表示します。カセット数を承諾または変更することができます。**カセット数の指示**が無効の場合、ここで入力されたカセット数がすべての処理の実行に使用されます。この場合は、正確な平均値を入力してください。数字は、試薬濃度の計算のために試薬管理システムで使用されます。
- ・**デフォルトキャリーオーバー**—新しいプロトコルに使用するデフォルトキャリーオーバー設定（→ ページ94 - 6.1.5 キャリーオーバー設定）。

試薬閾値チェック

処理設定画面の試薬限界値チェックセクションの 4 つのボタンには、システムが使用する試薬限界値のタイプが表示されます（→ ページ107 - 7.1.3 限界値）。デフォルトでは 4 種類のすべての限界値タイプが有効になっています。これらの設定を変えるには、カスタマーサポート担当者までご連絡ください。

- ・**カセット**—システムは各ステーションの試薬で処理したカセット数を追跡します。試薬タイプにカセット限界値が設定されている場合、ステーションがその限界値を越えると警告が発せられます。
- ・**サイクル**—システムは各ステーションの試薬で実行した処理数を追跡します。試薬タイプにサイクル限界値が設定されている場合、ステーションがこの限界値を超えると警告が発生します。
- ・**日数**—システムは、各ステーションの試薬が装填された日数を追跡します。試薬タイプに日数限界値が設定されている場合、ステーションがその限界値を越えると警告が発生します。
- ・**濃度**—システムは、各ステーションの試薬の濃度を追跡します。試薬タイプに濃度限界値が設定されている場合、ステーションがこの限界値を超えると警告が発生します。

レトルト

処理設定画面のレトルトセクションには、各レトルトの状態と最後に使用した試薬が表示されます。また、空のアクセス温度も表示されます（その温度までは空のレトルトを開けても安全です）。システムは、レトルト内の温度がこの値を超えたとき、レトルトを開ける操作をするように警告を発します。

パラフィン槽設定

パラフィンタイプは推奨または非推奨に設定できます。

- ・推奨されるパラフィン（→ ページ110 - 7.1.4 推奨試薬）の場合は、パラフィンタイプを**推奨**に設定します。溶融時間は 7 時間未満です。
- ・他のパラフィンの場合は、パラフィンタイプを**非**に設定します。溶融時間は 9 時間未満です。

グローバル設定

処理設定画面のグローバル設定セクションより、パラフィン溶融およびパラフィンスタンバイ温度を設定します。

- ・パラフィンスタンバイ温度は、パラフィンステーション内で装置がパラフィンを加熱する温度です。デフォルト温度は 65°C です。
- ・パラフィン融点は、装置がパラフィンが溶融するとみなす温度です。デフォルト温度は 56°C です。

8.3.3 装置設定

装置設定画面（設定 > 装置設定）を使用して、活性炭フィルター経過日数と限界値、日時表示、手動操作による手動排出ドリップ時間などを設定します。すべての操作にはスーパーバイザーのアクセスが必要となります。

この画面から装置を終了させることもできます。装置設定画面にある他の設定は、表示されるのみで、変更は点検・修理担当者が行います。



図 88

活性炭フィルター設定

カーボンフィルター経過日数ボタンを押して、活性炭フィルターの日数をゼロにリセットします。フィルターの経過日数を追跡し、限界値を超過したときに正確な警告が出されるように、活性炭フィルターを交換する際に、これを行う必要があります。

8 補助的な設定と操作

カーボンフィルター限界値ボタンを押し、交換までに使える日数を設定します。限界値は、1日のプロトコル実行数や使用する試薬のタイプにより異なってきます。活性炭フィルターが早期に飽和することが明確な場合、または今回は良好な状態である場合のみ、最初の限界値を60日に設定することを推奨します。

気化ガス排気システムを使用する場合は、活性炭フィルターの限界値を次のいずれかに設定してください。

- ・外部システムの点検間隔
- ・最大値（365）にして不要な警告を制限する
- ・無効（点検・修理担当者に連絡し設定を調整してもらってください）

手動排出ドリップ時間

スーパーバイザーは、手動排出操作のドリップ時間を変更することができます。ドリップ時間は、排出操作が完了する前に、試薬がカセットおよびレトルト壁からドリップするのをシステムが待機する時間のことです。

手動排出ドリップ時間を押し、必要な秒数を入力し、OKを押します。

装置のシャットダウン

装置のシャットダウンを押すと、装置の電源が通常通り切れます。タッチスクリーンに何も表示されなくなったら、赤の電源ボタンをオフにします。

日時

スーパーバイザーのみがシステム時間を変更できます。

- ・日時形式を変更するには、**日時形式設定**を押し、変更したい形式で変更ボタンを押し-ます。必要に応じて他の形式を変更し、終了を押します。
- ・システム時間を変更するには、**時刻の設定**を押し、正しい時間になるまで上ボタンと下ボタンを押して、最後に終了を押します。

言語および単位設定

言語設定はスーパーバイザーが変更できます。**[言語の変更]**をタップして、必要な言語を選択します。装置の単位設定を変更するには、**[温度]**または**[圧力]**をタップします。

サウンド設定

スーパーバイザーは、情報、警告、エラーのメッセージに対して発する様々なサウンドを選択することができます。装置のサウンドはすべて音量がコントロールできます。

- ・メッセージタイプに関連付けたサウンドを変更するには、**サウンド設定表**のメッセージタイプの横のセルを押します。次のリストからサウンドを選択するダイアログボックスでサウンドファイルを選択し、OKを押します。次のリストからサウンドを選択するダイアログボックスでサウンドを聞くには、サウンドを選択し再生を押します。

- 音量を変更するには、**主音量**を押します。

ネットワーク

リモートサービスへの最初の接続については、認定サービス担当者にお問い合わせください。

サービス設定画面でLeica リモートサービスが有効になっている場合、スーパーバイザーは装置を Leica リモートサービスに接続/切断できます（→ [ページ139 - 8.3.1 サービス](#)）。接続を設定する前に、装置が装置の背面にあるイーサネットポートを介してネットワークに接続されていることを確認してください。[IP設定] ボタンをタップしてネットワークを構成し、[リモートサービス] ボタンの横に接続ステータスが表示されます。

8.3.4 追跡オプション（オプション）



図 89

- ① 追跡オプションを使用するには、HistoCore I-Scan（注文番号：を注文しなくてはいけません。14 0488 58056）で動作する必要があります。

追跡オプション画面（設定 > 追跡オプション）を使ってバスケット追跡、お勧めのプロトコル、カメラ機能を有効もしくは無効にします。

バスケット追跡

バスケット追跡機能が有効になっているときは、バスケットをレトルトに追加している間にバスケットバーコードをスキャンもしくは入力することでバスケット名（→ [図 90-1](#)）（→ [図 90-3](#)）が入力できます。

推奨プロトコル

スーパーバイザーは、バスケットのバーコードとお勧めのプロトコルの間のリンクを設定することができます。プロトコルが有効になっている必要があります。クリーニングプロトコルは、お勧めのプロトコルとして選択できません。

お勧めのプロトコルは、複数のバスケット ID にリンクすることができます。バスケット ID は、1つのお勧めのプロトコルに対し1つのみリンクできます。システムは、バスケットを読み込む際にバスケットのバーコードに従って自動的にお勧めのプロトコルと読み込んだプロトコルを比較します。読み込んだプロトコルがお勧めのプロトコルと異なる場合は、警告メッセージが表示され、読み込んだプロトコルを確認したり、変更したりする必要が出ます。

8 補助的な設定と操作

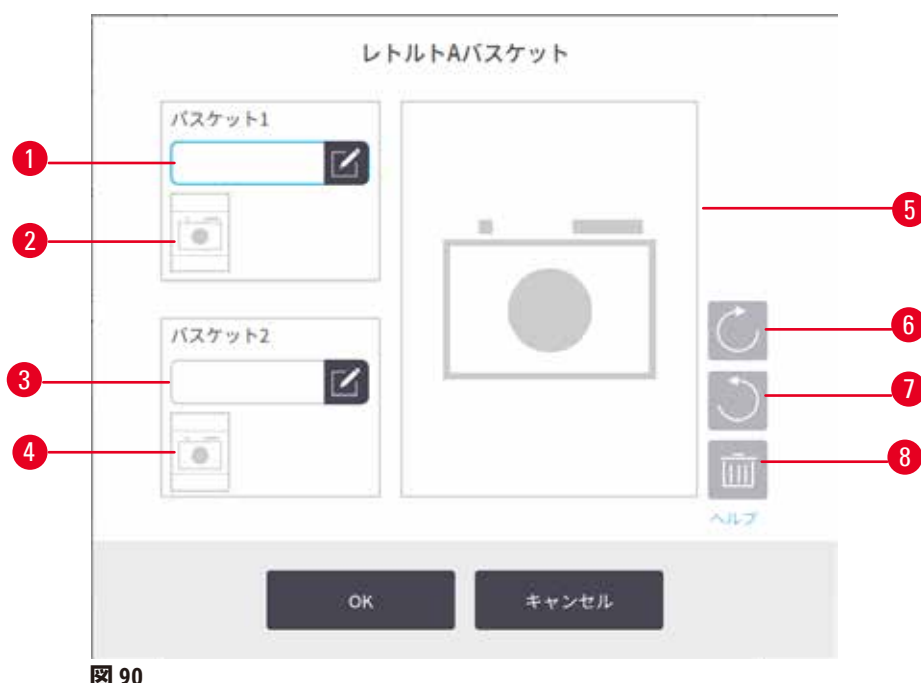
新規のお勧めのプロトコルを追加するには、以下の手順に従います。

1. 新規ボタンを押します。
2. バスケットID、色、プロトコル名、組織タイプ等、バスケットとプロトコルの詳細情報を入力します。
3. OKを押します。

お勧めのプロトコルを編集するには、更新したいセルを押してから変更を加えます。

推奨プロトコルを削除するには、プロトコルのNo.セルを押して、削除を押します。

カメラ機能



カメラ機能が有効になっているときは、バスケットをレトルトに追加している間にバスケットバーコードをスキャンした後、バスケットの画像が撮影できます（→図90-2）（→図90-4）。写真表示（→図90-5）は、ボタンを時計回り（→図90-6）あるいは反時計回り（→図90-7）に回転させて調整できます。必要に応じて写真（→図90-8）を削除し、撮影しなおします

9. クリーニングと保守



警告

保守中に不適切な装置を使用しました。

負傷 - 高温面、鋭利な角、残渣等によってユーザーがけがをします。

- ・保守中は、PPE を装着します。

本章に記載された保守とクリーニング方法に従い、装置を正常に使える状態に保つようにしてください。これによっていつでも質の高い処理を行い、不要な修理依頼を回避することができます。

装置は運転中でないときも常時オンのままにしてください。これによって、パラフィンの溶融を維持し、ソフトウェアが制御する予防保守ルーティンが正常に機能するようになります。

Leica Biosystems では、年に一度、予防保守のご連絡をいただくことをお勧めしています。点検・修理担当者に連絡して日程を調整してください。

本章に記載されるクリーニング用具やクリーニング方法以外でクリーニングを行わないでください。他の用具や方法で行うと装置に異常を来す恐れがあります。

9.1 クリーニングと保守用工具

クリーニングとメンテナンス用工具に含まれるもの：

- ・パラフィンスクレーパー
- ・パラフィン槽液口栓

9.1.1 パラフィンスクレーパー

パラフィンスクレーパーは、パラフィン槽蓋のシール周辺とパラフィン槽の上部からパラフィンを削り取るために使用します。

9.1.2 パラフィン槽液口栓

パラフィン槽液口栓は、パラフィン槽通気口に差し込むことができます。パラフィン槽の上面をクリーニングするとき、このプラグの挿入によってパラフィンが装置に落下するのを防ぐことができます。

9 クリーニングと保守

9.2 保守画面

保守画面では、日常的な保守機能の活動と実施時期を記録することができます。



図 91

保守画面上の 8 つのパネルは以下で構成されます。

- ・何を実行する必要があるかを示す装置の画像（青でハイライトされる場合があります）
- ・タイトル
- ・項目を最後にチェックまたはクリーニングしたのはいつか、および実施したオペレーターを示すインジケータ
- ・状況に応じたヘルプ指示へのリンク。

保守タスクを記録するには：

- ・完了したまたは実行する保守タスクのパネルを押します
- ・完了を押します。

記録された保守タスクはユーザーアクション(管理>レポート>ユーザーで表示できます)。

画面保守

画面をロックするには、ロックしてクリーニングボタンを押します。画面のクリーニングダイアログボックスが開きます。このダイアログボックスが開いている間は、ボタン操作が無効になるため安全に画面をクリーニングすることができます。

クリーニングが終了したら、画面のクリーニングボタンを正しい順番で押します。これにより、画面のロックが解除され、通常の操作に戻ります。

9.3 クリーニングと保守計画

下記の一覧で通常のクリーニングと保守タスク、および実行間隔を確認してください。

以下の表は、週ごとの保守とクリーニングチェックリストで、印刷して保守タスク記録として使用することができます。作業を実施して、表の対応するセルに略語を記入してください。

毎日

- ・蓋とシールのクリーニング
- ・レトルトと液面センサーのクリーニング
- ・ボトル注入レベル（凝縮液ボトルを含む）の確認
- ・パラフィン注入レベルの確認
- ・タッチスクリーンと上面のクリーニング
- ・ドリップトレーの確認

毎週

- ・凝縮液ボトルを空にする
- ・ボトルの洗浄とボトルコネクタの確認
- ・パラフィン槽の確認
- ・外面のクリーニング

60-90 日

- ・活性炭フィルターの交換
- ・蓋シールのチェック

9 クリーニングと保守

保守チェックリスト

週 :	品番 :											
	月	火	水	木	金	土	日					
日付 :												
毎日のタスク												
蓋とシールのクリーニング												
レトルトのクリーニング												
液面センサーのクリーニング												
試薬量確認	略語	OK/ T/C	略語	OK/ T/C	略語	OK/ T/C	略語	OK/ T/C	略語	OK/ T/C	略語	OK/ T/C
確認済み = OK 注ぎ足し = T												
交換済み = C												
ボトル1												
ボトル2												
ボトル3												
ボトル4												
ボトル5												
ボトル6												
ボトル7												
ボトル8												
ボトル9												
ボトル10												
ボトル11												
ボトル12												
ボトル13												
ボトル14												
ボトル15												
ボトル16												
ボトル17												
パラフィン1												
パラフィン2												
パラフィン3												
パラフィン4												
上面のクリーニング												
タッチスクリーンのクリーニング												
ドリップトレーの確認												
毎週のタスク												
凝縮液ボトルを空にする												
試薬ボトルの点検												
パラフィン槽のクリーニング												
ボトルコネクタのチェック												
外面のクリーニング												
60-90 日おき												
活性炭フィルターの交換												
蓋シールのチェック												

9.3.1 毎日のタスク

シール(パラフィン槽とレトルト)と通気口のクリーニング

付属のプラスチックスクレーパーで、レトルトとパラフィン槽蓋の内部に付着したパラフィンを擦ります。破損したシールはすべて交換します（→ページ159 - 蓋シールのチェック）。

レトルトの縁と装置上の蓋が接するパラフィン槽を擦ります。蓋を閉じたときに完全に密閉されるか確認してください。

パラフィン槽では、左蓋の後ろの縁にある換気口（→図92-1）にパラフィンが付着していないようにしてください。パラフィン槽液口栓を使って清掃中にパラフィン通気口をふさぎます。これにより、パラフィンがパラフィン通気口に落下するのを防ぐことができます。



図 92

完了したら、適切なパネルを押して、**保守**画面を表示し、この保守を記録します。

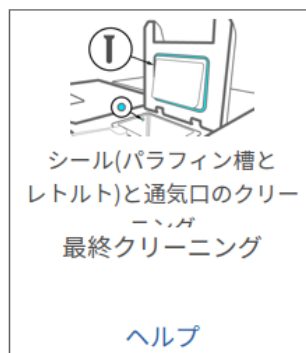


図 93

ヘルプを押すと、指示が表示されたポップアップ画面を利用できます。

9 クリーニングと保守

液面センサーのクリーニング

液面センサー（→図95-2）を毎日クリーニングします。70%エタノールで湿らせたリントフリー布を使い、きれいにします。特に汚れたセンサーの場合は、エタノールの代わりに6%酢酸溶液を使用します。

完了したら、適切なパネルを押して、**保守**画面を表示し、この保守を記録します。



図 94

ヘルプを押すと、指示が表示されたポップアップ画面を利用できます。

レトルトとスターラーのクリーニング

レトルトの壁は毎日きれいにしてください。70%エタノールで湿らせたリントフリー布を使い、きれいにします。

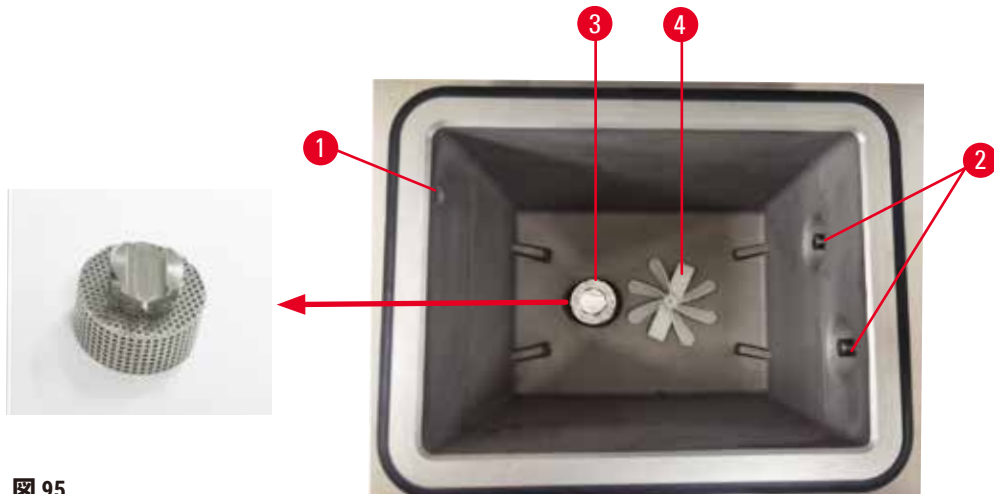


図 95

- ・空気孔（→図95-1）が塞がっていないか確認してください。
- ・エタノール液で汚れを取り除くことができない場合、6%酢酸またはCLR®で湿らせたリントフリー布を使用し、エタノールを使用して表面を再度拭き取ってください。
- ・フィルターを点検してください（→図95-3）。
 - a. レトルトシーブを上に回転させて外します。
 - b. 70%エタノール液でレトルトシーブを丁寧に洗浄します。
 - c. スライドさせて元の位置に戻します。



警告

レトルトから外れたカセットや組織あるいは、試薬やパラフィンの不純物による目詰まり
試料破損

- ・処理中は、バスケットを使用します。レトルトに直接検体を入れないでください。
- ・プロトコルを実行する前に、フィルターがレトルトの底部に取り付けられていることをチェックしてください。
- ・レトルトフィルターを取り外す際は、レトルト内に物を落とさないように注意してください。配管に異物が混じるとバルブが正常に機能しなくなります。

- ・スターラー（→図95-4）を点検します。汚れている場合は、取り外して70%エタノールで汚れを取り除きます。損傷があった場合、点検・修理担当者に連絡して新しいスターラーに交換してもらってください。

完了したら、適切なパネルを押して、**保守**画面を表示し、この保守を記録します。



図 96

ヘルプを押すと、指示が表示されたポップアップ画面を利用できます。

9 クリーニングと保守

ボトル注入レベル（凝縮液ボトルを含む）の確認

試薬ボトルは、必ず **MIN** と **MAX** マークの間に充填するようにしてください。必要に応じて試薬を追加します（→ ページ122 - 7.4 試薬の交換）。**MAX** のマークを超えて注入しないでください。

凝縮液ボトルの中身が半分を超えている場合は、中身を空にします。

完了したら、適切なパネルを押して、**保守**画面を表示し、この保守を記録します。



図 97

ヘルプを押すと、指示が表示されたポップアップ画面を利用できます。

パラフィン注入レベルの確認

パラフィン槽は、必ず **MIN** と **MAX** マークの間に充填するようにしてください。必要に応じてパラフィンを添加します（→ ページ122 - 7.4 試薬の交換）。**MAX** のマークを超えて注入しないでください。

完了したら、適切なパネルを押して、**保守**画面を表示し、この保守を記録します。



図 98

ヘルプを押すと、指示が表示されたポップアップ画面を利用できます。

装置の画面と上面のクリーニング

クリーニングを行う前に、**洗浄用ロック**を押して、タッチスクリーンをロックしてからクリーニングします。70% エタノールで湿らせたリントフリー布でタッチスクリーン（またはタッチスクリーンプロテクタ）を拭いてください。研磨洗浄剤や強力な溶剤でタッチスクリーンを拭かないでください。

70% エタノールで湿らせたリントフリー布、必要に応じてプラスチックスクレーパーを使用し、蓋と装置上部のその他の表面をクリーニングします。パラフィンスクレーパーを使ってすべてのパラフィンを完全に除去します。完了したら、適切なパネルを押して、**保守**画面を表示し、この保守を記録します。



図 99

ヘルプを押すと指示が表示されたポップアップ画面を利用できます。

9.3.2 毎週のタスク

ボトルの洗浄とボトルコネクタの確認

毎週すべてのボトルをチェックしてください。汚れているボトルを記録します。次の試薬交換時にボトルを洗浄します。

ボトルを外している状態で、70% エタノールで試薬キャビネット内部を拭きます。

ボトルをクリーニングするには、少量の新しい試薬（ボトルが使用する試薬）を入れ、口を閉じて、よく振ります。Leica Biosystems 製の密閉キャップを使用してボトルを密閉します。ボトルを空にして汚れがなくなったことを確認します。そうであれば、再注入し、装置内で交換します。ステーション特性のリセット方法の説明については、（→ ページ122 – 7.4 試薬の交換）をご覧ください。

ボトルがまだ汚れている場合は、ボトルブラシと実験室用洗剤を使って洗浄します。水でよくすいでください。次にボトルを用意して試薬を注入します：

- ・ フォルマリンとエタノールボトル（試薬が水と混和性あり）では、ボトルの試薬を少量加えて水を除去してから、注入してください。

9 クリーニングと保守

- 透徹液と洗浄液ボトル（例、キシレン。試薬は水との混和性なし）では、完全に乾かしてから新しい試薬を加えるか、少量のエタノールと少量の試薬ですすいでから注入してください。

装置に接続しているボトルコネクタは徐々に緩むことがあります。ボトルを取り出すたびに、コネクタ（→図 100-1）を確認します。必要に応じて強く締めます。

ボトルの背部にある Oリング（→図 100-2）が円滑に動き、損傷を受けていないことを確認します。Oリングが円滑に動かない場合、または試薬ボトルを戻す際に抵抗を感じる場合は、リングの密封とボトルの容易な取り外しのために、Oリングに Molykote グリースを塗布してください。

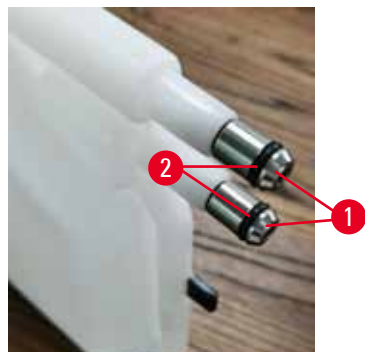


図 100

完了したら、適切なパネルを押して、保守画面を表示し、この保守を記録します。



図 101

ヘルプを押すと、指示が表示されたポップアップ画面を利用できます。

ボトル洗浄時の飛散を避けるために、適切な防護服と保護メガネを着用してください。

試薬の漏出を防ぐために、蓋がしっかりと閉まっているか、ボトルが試薬キャビネットの背部のコネクタにしっかりと挿入されているかを確認します。

自動食器洗い機で試薬ボトルを洗浄しないでください。

パラフィン槽の確認

毎週パラフィン槽を点検し、汚れているかどうかを確認します。次にパラフィンを交換する際に槽をクリーニングします。

パラフィン槽が温かいうちにクリーニングします（使用済みパラフィンを排出した直後に消費されることになるため）。槽のパラフィンがレトルトにあるときに槽をクリーニングしようとしてください。

槽の下と横をリントフリー布で拭き、ゴミや汚れを取り除きます。煙突フィルターを外さないよう注意してください。パラフィン槽液口栓を使い、パラフィンがパラフィン槽液口栓より下に行かないようにします。

9 クリーニングと保守



警告

レトルトにパラフィンがある状態またはパラフィンを移動させている状態のときにパラフィン槽蓋を開けます。

負傷

- ・レトルトにパラフィンがある状態またはパラフィンを移動させている状態のときにパラフィン槽蓋を開けないでください。熱くなったパラフィンが槽から飛び散る恐れがあります。

パラフィン槽壁をクリーニングするときは注意してください。壁は熱くなる場合があり、火傷の危険があります。

外面のクリーニング

毎週、装置の外面を湿らせた布（水または70%エタノール）で拭きます。強力な溶剤は使用しないでください。

リントフリー布で乾かします。

9.3.3 60-90日

活性炭フィルターの交換

60-90日おきに活性炭フィルターを交換してください。

ソフトウェアが期限切れを示したときは必ず活性炭フィルターを交換してください。期限切れの活性炭フィルターを使い続けると、実験室に有害なガスが充満する恐れがあります。

活性炭フィルターの交換時期にオペレーターに警告が出るよう活性炭フィルターの限界値が適切な値に設定されているかを管理者は確認する必要があります。活性炭フィルターの限界値の設定は、[設定 > 装置設定](#)で確認できます。

活性炭フィルターを交換するには：

1. リモート注入／排出カバーを開けます。
2. 前側についている布ベルトを引っ張り、活性炭フィルターを取り外します。
3. プラスチック包装から新しいフィルターを取り出します。
4. 装置に新しいフィルターを差し込みます。フィルターを挿入した日付は、前側に付いているラベルに記載できます。
5. リモート注入／排出カバーを閉めます。

完了したら、適切なパネルを押して、**保守**画面を表示し、この保守を記録します。



図 102

ヘルプを押すと、指示が表示されたポップアップ画面を利用できます。

蓋シールのチェック

レトルト蓋とパラフィン槽蓋のシールは 60–90 日おきに点検してください。シールが破れたり破損している場合はサービスに連絡して交換します。

10 参考文献

10. 参考文献

10.1 試薬限界値ガイドライン

このセクションの表には、一般的に使用する試薬の推奨限界値が記載されています。キシレン処理とキシレンフリー処理は別々の表に記載されています。

キシレン処理

最適な結果を得るために、キシレン処理試薬の交換は、濃度限界値に基づいて行い、洗浄試薬限界値はサイクルに基づいて行ってください。

グレードのないエタノールを用いた洗浄試薬を含む、キシレン処理試薬の限界値は、以下の通りです。

タイプ	試薬変更限界値		最終試薬限界値		最高温度°C		
	濃度(%)	カセットまたはサイクル	濃度(%)	カセットまたはサイクル	大気	陰圧	安全
フォルマリン	98.0	N/A	N/A	N/A	60	60	45
エタノール	51.0	N/A	98.0	N/A	78	51	45
キシレン	68.0	N/A	95.0	N/A	138	99	45
パラフィン	80.0	N/A	95.0	N/A	100	100	77
洗浄キシレン	N/A	10 サイクル	N/A	N/A	138	99	45
洗浄エタノール	N/A	10 サイクル	N/A	N/A	78	51	45

キシレンフリー処理

原則として、キシレンフリー処理試薬の交換は、濃度限界値に基づいて行い、洗浄試薬はサイクルに基づいて交換してください。

タイプ	試薬変更限界値		最終試薬限界値		最高温度 °C		
	濃度(%)	カセットまたはサイクル	濃度(%)	カセットまたはサイクル	大気	陰圧	安全
フォルマリン	98.0	N/A	N/A	N/A	60	60	45
85% エタノール	50.0	N/A	N/A	N/A	87	55	45
80/20 エタノール/IPA	81.0	N/A	N/A	N/A	78	51	45
IPA	90.0	N/A	95.0	N/A	82	55	45
パラフィン	85.0	N/A	95.0	N/A	100	100	77
洗浄 Waxsol	N/A	6 サイクル*	N/A	N/A	100	100	45
洗浄エタノール	N/A	6 サイクル*	N/A	N/A	78	51	45

* キシレンフリープロトコルの洗浄液はキシレンプロトコルの洗浄液よりも効果が劣るため、キシレン処理の洗浄エタノールの推奨値とは異なります。

10.2 プロトコル

このセクションのプロトコルは、ティッシュプロセッサーで使用するために、Leica Biosystems が作成し入念な検査を行ってきたものです。いくつかは事前設定プロトコルとしてシステムに付属しています。

推奨組織タイプに使用すると、プロトコルは最適な処理品質を実現し、一定で高品質の結果を得ることができます。各要件や実践事項に合わせてプロトコルを作成する際には、これらのプロトコルと推奨ステーション設定（→ ページ165 - 10.3 ステーション設定）を基準として用いてください。

10.2.1 検体タイプとプロトコル有効期間

次の表には、各検体タイプのお勧めのプロトコルの有効期間が記載されています。

プロトコル (時間)	最大組織厚 (mm)	検体タイプ : 例
3	• <3	・ 直径最大 3 mmまでのすべての生検：胃腸生検、腎臓、前立腺、肝臓および乳房コア、皮膚パンチ生検、小型大腸ポリープ
	• =3	・ 低密度組織（腎臓、肝臓、腸等）の小型検体、切除および切開皮膚生検、皮膚橈円
12	• 20 × 10 × 4	・ 最大寸法までのすべての通常組織（脳検体を除く） ・ 最大寸法までのすべての通常組織。脂肪が厚い検体はプロトコルの延長が必要となる場合があります。

10.2.2 事前設定プロトコルのリスト

Leica Biosystems は各システムに 5 個の事前設定プロトコルを用意しています。これらの事前設定プロトコルは、そのまま使うこともできますし、その上に新しいプロトコルを置くこともできます（→ ページ100 - 6.2.3 新規プロトコルの作成）。

事前設定プロトコル：

- ・ 生検キシレン
- ・ オーバーナイトキシレン
- ・ 生検キシレンフリー
- ・ オーバーナイトキシレンフリー
- ・ クイッククリーン



警告

処理する試料の種類に不適切なキャリーオーバー設定を行うと、試料が損傷することがあります！

正しいキャリーオーバー設定を行うには：

- ・ キャリーオーバー設定については、第 6 章 1.5 項「キャリーオーバー設定」を参照してください。
- ・ デフォルトおよびカスタムプロトコル（キャリーオーバー値を含む）は、標準操作手順に従って研究所によって検証される必要があります。

10 参考文献

10.2.3 キシレンプロトコル

以下のすべてのキシレンプロトコルは、キシレンボトル設定（→ ページ165 - 10.3 ステーション設定）で使用するために設計されています。

各プロトコルに表示される処理時間は、各ステップのステップ時間とドリップ時間の合計に注入時間と排出時間の合計を加えた時間です。ステップ時間とドリップ時間はプロトコルの各ステップに表示されます。注入時間と排出時間は表示されません。

生検キシレン

- 直径 3mmまでのすべての生検に対応する事前定義された標準プロトコル「生検キシレン」。
- キャリーオーバー設定：75（生検パッド付き標準カセット）。

ステップ	試薬タイプ	時間(分)	温度(°C)	P/V	スター/マーク	ドリップ時間(秒)
1	フォルマリン	1	大気	大気	オン	10
2	エタノール	1	大気	大気	オン	10
3	エタノール	1	大気	大気	オン	10
4	エタノール	1	大気	大気	オン	10
5	エタノール	1	大気	大気	オン	10
6	エタノール	15	45	大気	オン	10
7	エタノール	50	45	大気	オン	10
8	キシレン	1	大気	大気	オン	10
9	キシレン	5	大気	大気	オン	10
10	キシレン	35	45	大気	オン	10
11	パラフィン	5	65	陰圧	オン	10
12	パラフィン	10	65	陰圧	オン	10
13	パラフィン	25	65	陰圧	オン	10
処理時間：		3 時間 11 分				

オーバーナイトキシレン

- ・脳組織と非常に厚い脂肪組織を除く、 $20 \times 10 \times 4\text{ mm}$ までのすべてのルーチン組織のための事前定義された標準プロトコル「オーバーナイトキシレン」。
- ・キャリーオーバー設定：25（組織担体材料なしの標準力セット）。

ステップ	試薬タイプ	時間(分)	温度(°C)	P/V	スター/マー	ドリップ時間(秒)
1	フォルマリン	44	45	大気	オン	10
2	エタノール	30	45	大気	オン	10
3	エタノール	30	45	大気	オン	10
4	エタノール	30	45	大気	オン	10
5	エタノール	30	45	大気	オン	10
6	エタノール	60	45	大気	オン	10
7	エタノール	90	45	大気	オン	10
8	キシレン	45	45	大気	オン	10
9	キシレン	45	45	大気	オン	10
10	キシレン	90	45	大気	オン	10
11	パラフィン	60	65	陰圧	オン	10
12	パラフィン	60	65	陰圧	オン	10
13	パラフィン	80	65	陰圧	オン	10
処理時間：		12 時間 14 分				

生検キシレン高速プロトコル（推奨）

- ・推奨されるプロトコル「生検キシレンファストプロトコル」は、 $\leq 2\text{ mm}$ （直径） $\times 4\text{ mm}$ （長さ）のサイズのパンチ生検（脂肪を含む）用です。
- ・キャリーオーバー設定：100（生検パッド付き標準力セット）

ステップ	試薬タイプ	時間(分)	温度(°C)	P/V	スター/マー	ドリップ時間(秒)
1	フォルマリン	1	大気	大気	オン	10
2	エタノール	1	大気	大気	オン	10
3	エタノール	1	大気	大気	オン	10
4	エタノール	1	大気	大気	オン	10
5	エタノール	1	大気	大気	オン	10
6	エタノール	1	大気	大気	オン	10
7	エタノール	18	45	大気	オン	10
8	キシレン	1	大気	大気	オン	10
9	キシレン	1	大気	大気	オン	10
10	キシレン	14	45	大気	オン	10
11	パラフィン	2	65	陰圧	オン	10
12	パラフィン	1	65	陰圧	オン	10
13	パラフィン	14	65	陰圧	オン	10
処理時間：		1 時間 25 分				

10 参考文献

10.2.4 キシレンフリープロトコル

以下のすべてのキシレンフリープロトコルは、ステーション設定（→ ページ165 - 10.3 ステーション設定）のキシレンフリーボトル設定で使用するために設計されています。

各プロトコルに表示される処理時間は、各ステップのステップ時間とドリップ時間の合計に注入時間と排出時間の合計を加えた時間です。ステップ時間とドリップ時間はプロトコルの各ステップに表示されます。注入時間と排出時間は表示されません。

生検キシレンフリー

- 直径 3mmまでのすべての生検に対応する事前定義されたキシレンフリープロトコル「生検キシレンフリー」。
- キャリーオーバー設定：75（生検パッド付き標準カセット）

ステップ	試薬タイプ	時間 (分)	温度 (°C)	P/V	スタークー	ドリップ時間 (秒)
1	フォルマリン	1	大気	大気	オン	10
2	85% エタノール	1	大気	大気	オン	10
3	85% エタノール	15	55	大気	オン	10
4	80/20 エタノール/IPA	5	大気	大気	オン	10
5	80/20 エタノール/IPA	35	55	大気	オン	10
6	IPA	1	大気	大気	オン	10
7	IPA	1	大気	大気	オン	10
8	IPA	40	55	大気	オン	10
11	パラフィン	30	65	陰圧	オン	10
12	パラフィン	12	65	陰圧	オン	10
13	パラフィン	5	65	陰圧	オン	10

処理時間： 2 時間 59 分

オーバーナイトキシレンフリー

- ・脳組織と非常に厚い脂肪組織を除く、 $20 \times 10 \times 4\text{ mm}$ までのすべてのルーチン組織に対して、事前に定義されたキシレンフリープロトコル「オーバーナイトキシレンフリー」。
- ・キャリーオーバー設定：26（組織担体なしの標準カセット）

ステップ	試薬タイプ	時間（分）	温度（°C）	P/V	スター ラー	ドリップ時 間（秒）
1	フォルマリン	68	55	大気	オン	10
2	85% エタノール	30	55	大気	オン	10
3	85% エタノール	40	55	大気	オン	10
4	80/20 エタノール/IPA	50	55	大気	オン	10
5	80/20 エタノール/IPA	90	55	大気	オン	10
6	IPA	30	55	大気	オン	10
7	IPA	60	55	大気	オン	10
8	IPA	120	55	大気	オン	10
11	パラフィン	80	65	陰圧	オン	10
12	パラフィン	70	65	陰圧	オン	10
13	パラフィン	60	65	陰圧	オン	10
処理時間：		12 時間 11 分				

10.2.5 クリーニングプロトコル：

クイッククリーン

- ・事前設定プロトコル「クイッククリーン」
- ・ボトル設定：洗浄液と洗浄エタノール各1ボトル。
- ・レトルトに組織がある間はクリーニングプロトコルを実施しないでください。乾燥ステップで組織が損傷を受けます。

ステップ	試薬グループ	時間（分）	温度（°C）	P/V	スター ラー	ドリップ時間 (秒)
1	洗浄液	12	75	大気	オン	10
2	洗浄エタノール	6	55	大気	オン	10
3	ドライステップ	12	80	N/A	オフ	N/A
処理時間：		38				

10.3 ステーション設定

プロトコルには、このセクションのステーション設定を使用してください。

別のステーション設定を使用しようとする場合は、試薬選択方法（→ ページ92 – 6.1.2 試薬選択方法）等のプロトコル設定方法を考慮してください。例えば、実験室の中には明確に等級化されたエタノールと試薬タイプ「エタノール 70%」、「エタノール 90%」等を使用するところもあります。この種類のステーション設定には、プロトコルがタイプ（またはステーション）選択を使用し、正しい順序でエタノール等級を使用するよう設定する必要があります。

キシレン設定

これは、キシレンプロトコルを実行する際の推奨ステーション設定です。初期ボトル設定の特殊条件とすべてのエタノールボトルの完全な交換を行う場合の特殊条件については、下記の注を参照してください。

ステーション	試薬管理
S1	フォルマリン
S2	フォルマリン
S3	エタノール (70%) *
S4	エタノール (90%) *
S5	エタノール
S6	エタノール
S7	エタノール
S8	エタノール
S9	エタノール
S10	エタノール
S11	エタノール
S12	キシレン
S13	キシレン
S14	キシレン
S15	キシレン
S16	洗浄キシレン
S17	洗浄エタノール
W1	パラフィン
W2	パラフィン
W3	パラフィン
W4	パラフィン

* 固定液後のエタノール脱水液は、ソフトウェアにおいてすべて「エタノール」とラベルを付けて、命名してください。ただし、新しい装置にボトルを設定する場合、またはすべてのエタノールボトルを一度に交換する場合、最初と次のボトルには、それぞれ70%と90%エタノールを注入してください。操作を進めると、劣化したボトルを交換するよう指示が出るので、100%エタノールと交換してください。その他、最初に濃度の高いボトルが劣化するため、低濃度のボトルを1本以上用意しておいてください。

キシレンフリー設定

これは、キシレンフリープロトコルを実行する際の推奨ステーション設定です。初期ボトル設定に適用する特殊条件および 85% エタノールボトルを一度に交換する場合の特殊条件については、下記表の注を参照してください。

ステーション	試薬管理
S1	フォルマリン
S2	フォルマリン
S3	85% エタノール *
S4	85% エタノール *
S5	85% エタノール
S6	85% エタノール
S7	80/20 エタノール /IPA
S8	80/20 エタノール /IPA
S9	80/20 エタノール /IPA
S10	IPA
S11	IPA
S12	IPA
S13	IPA
S14	洗浄キシレン
S15	洗浄キシレン
S16	洗浄エタノール
S17	洗浄エタノール
W1	パラフィン
W2	パラフィン
W3	パラフィン
W4	パラフィン

* 固定液後のエタノール脱水液は、ソフトウェアにおいてすべて「85% エタノール」とラベルを付けて、命名してください。ただし、新しい装置にボトルを設定する場合、またはすべてのエタノールボトルを一度に交換する場合、最初と次のボトルには、それぞれ 70% エタノールを注入してください（ただし「85% Ethanol」と命名してください）。操作を進めると、劣化したボトルを交換するよう指示が出るので、85% エタノールと交換してください。その他、最初に濃度の高いボトルが劣化するため、低濃度のボトルを 1 本以上用意しておいてください。

10 参考文献

10.4 プロトコルステップ温度

ティッシュプロセッサーは、様々なタイプの処理に対して5種類のプロトコルタイプを使用します。各タイプには、用途に準じた試薬互換性シーケンスのセットを備えます（→ページ168 - 10.5 試薬互換性表）。各ステップの許容温度範囲もまたプロトコルタイプにより異なります。次のセクションは、プロトコル温度範囲と代表的プロトコルシーケンスの一覧を記載しています。

プロトコルタイプ	試薬のレトルト温度範囲	パラфинのレトルト温度範囲
標準	35°C ~ 65°C	58°C ~ 77°C
キシレンフリー	35°C ~ 65°C	58°C ~ 77°C
洗浄	35°C ~ 85°C	N/A

10.5 試薬互換性表

試薬互換性表は、使用可能な試薬シーケンスを判定します。シーケンスは、操作やプロトコルタイプにより異なります。

マニュアル操作

現在の ステップ	前のステップ											
	Y = 互換性あり	なし	固定液	処理水	脱水液	IPA	脱脂液	脱脂液後	透徹液	パラфин	洗浄液	洗浄エタノール
固定液	Y	Y	Y	Y								Y
処理水	Y	Y	Y	Y								Y
脱水液	Y	Y	Y	Y	Y	Y		Y		Y	Y	
IPA	Y				Y							
脱脂液	Y			Y		Y		Y		Y	Y	
脱脂液後	Y			Y		Y	Y	Y		Y	Y	
透徹液	Y			Y		Y	Y	Y		Y	Y	
パラфин	Y				Y			Y	Y	Y		
洗浄液	Y			Y	Y	Y	Y	Y	Y	Y	Y	
洗浄エタノール	Y	Y	Y	Y	Y	Y	Y	Y		Y	Y	

標準処理

現在の ステップ	前のステップ							
	なし	固定液	処理水	脱水液	脱脂液	脱脂液後	透徹液	パラフィン
Y=互換性あり								
固定液	Y	Y	Y					
処理水	Y	Y	Y					
脱水液	Y	Y	Y	Y				
脱脂液	Y			Y	Y			
脱脂液後	Y			Y	Y	Y		
透徹液	Y			Y	Y	Y	Y	
パラフィン	Y						Y	Y

クリーニングプロトコル：

現在の ステップ	前のステップ										
	なし	固定液	処理水	脱水液	IPA	脱脂液	脱脂液後	透徹液	パラフィン	洗浄液	洗浄エタノール
洗浄液	Y			Y	Y	Y	Y	Y	Y	Y	Y
洗浄エタノール	Y	Y	Y	Y	Y	Y	Y	Y	Y	Y	Y

標準反転処理（パラフィン除去目的）

現在の ステップ	前のステップ							
	洗浄液	洗浄エタノール	なし	脱水液	脱脂液	脱脂液後	透徹液	パラフィン
Y=互換性あり								
洗浄液	Y		Y					Y
洗浄エタノール	Y	Y	Y					
脱水液		Y	Y	Y				
脱脂液		Y	Y	Y	Y			
脱脂液後		Y	Y	Y	Y	Y		
透徹液		Y	Y	Y	Y	Y	Y	
パラフィン			Y				Y	Y

10 参考文献

キシレンフリー処理

現在の ステップ	前のステップ					
Y= 互換性あり	なし	固定液	処理水	脱水液	IPA (グループ)	パラフィン
固定液	Y	Y	Y			
処理水	Y	Y	Y			
脱水液	Y	Y	Y	Y		
IPA (グループ)	Y			Y	Y	
パラフィン	Y				Y	Y

*試薬タイプは、キシレンフリーモードで処理プロトコルを作成している間に選択することになります。

キシレンフリー反転処理（パラフィン除去目的）

現在の ステップ	前のステップ					
Y = 互換性あり	洗浄液	洗浄エタノール	なし	脱水液	IPA (グループ)	パラフィン
洗浄液	Y		Y			Y
洗浄エタノール	Y	Y	Y			
脱水液		Y	Y	Y		
IPA (グループ)		Y	Y	Y	Y	
パラフィン			Y		Y	Y

11. トラブルシューティング

11.1 事前質問

ブロックを切り分けるのが難しい場合、まずできるだけ多くの情報を集め、問題の分析を行います。考えられる質問：

1. 装置ソフトウェアが実行時にエラーを表示しましたか？装置警告とアラームが画面とイベントログに表示されます。
2. 前に正常に行われた実行と比較し、問題のある検体を生成した実行で異なる点はありますか（例、試薬ボトルを最近変更）？
3. プロセッサーで試薬を交換しているときにエラーが生じた可能性はありますか？正しい試薬が各ボトルにあるか確認します。
4. 試薬ステーション画面では試薬濃度を記録します。また、試薬が最後に変更されてからこれまで、その試薬に対して使用されたカセット数とサイクル数も表示します。これらが正しいか確認します。
5. 推奨純度限界値を超えた試薬はありますか？
6. 使用しようとした処理プロトコルが実際に使用されましたか？例えば、長時間処理プロトコル用の検体が短時間処理プロトコルに使用された可能性はありませんか？
7. このサイズとタイプの検体の通常のプロトコルを使用して検体を処理し、良好な結果が生成されますか？そうであれば、問題はプロトコルパラメータにはりません。
8. 検体はレトルトの一番上にありましたか？レトルトにバスケットを正しく設置しましたか？
9. バッチのすべての検体が影響を受けましたか、それとも一部ですか？類似のタイプの検体ですか？同じソースからのものですか？これらの質問に回答すると組織処理前に問題を特定できる場合があります。
10. 問題のある検体に通常の固定を適用しましたか？

これらの質問は、何が間違ったかを判定することに役立ちます。問題の原因がまだ不明の場合、検体をよく点検してできるだけ多くの情報を集めてください。ブロックをよく検査すると、何が起きたか判明させることができます。顕微鏡による検査でも問題に関する重要な情報を得ることができます。

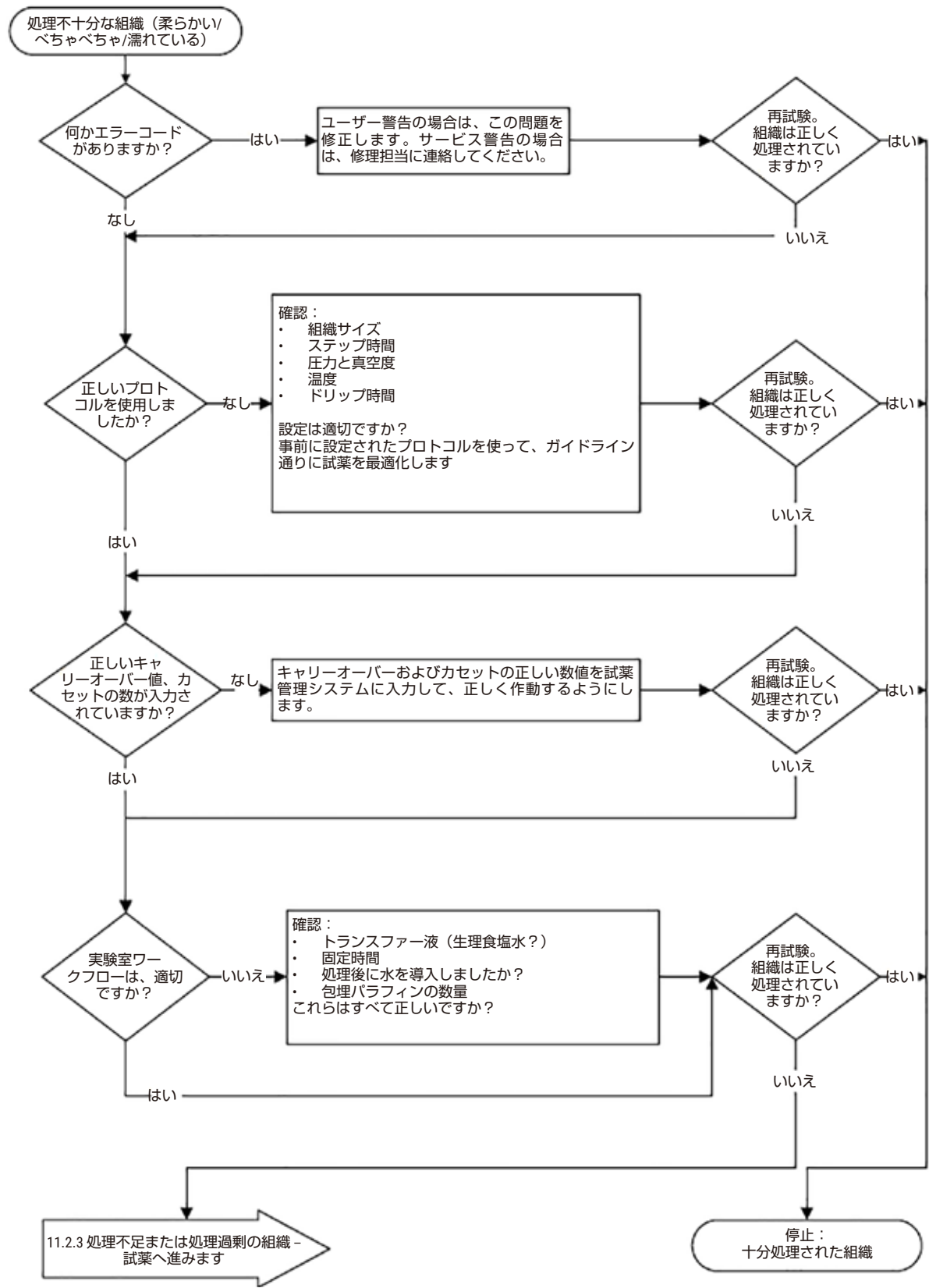
11.2 フローチャート

このセクションには、各処理問題に対する 8 つのフローチャートがあります。

- 処理不足の組織 - 装置セットアップ
- 処理過剰の組織 - 装置セットアップ
- 処理不足または処理過剰の組織 - 試薬
- 処理不十分 - 誤ったプロトコル
- 処理不十分 - 正しいプロトコル
- カットアーチファクト
- 染色アーチファクト
- ブロックアーチファクト

11 トラブルシューティング

11.2.1 処理不足の組織 - 装置セットアップ



103

11.2.2 処理過剰の組織 - 装置セットアップ

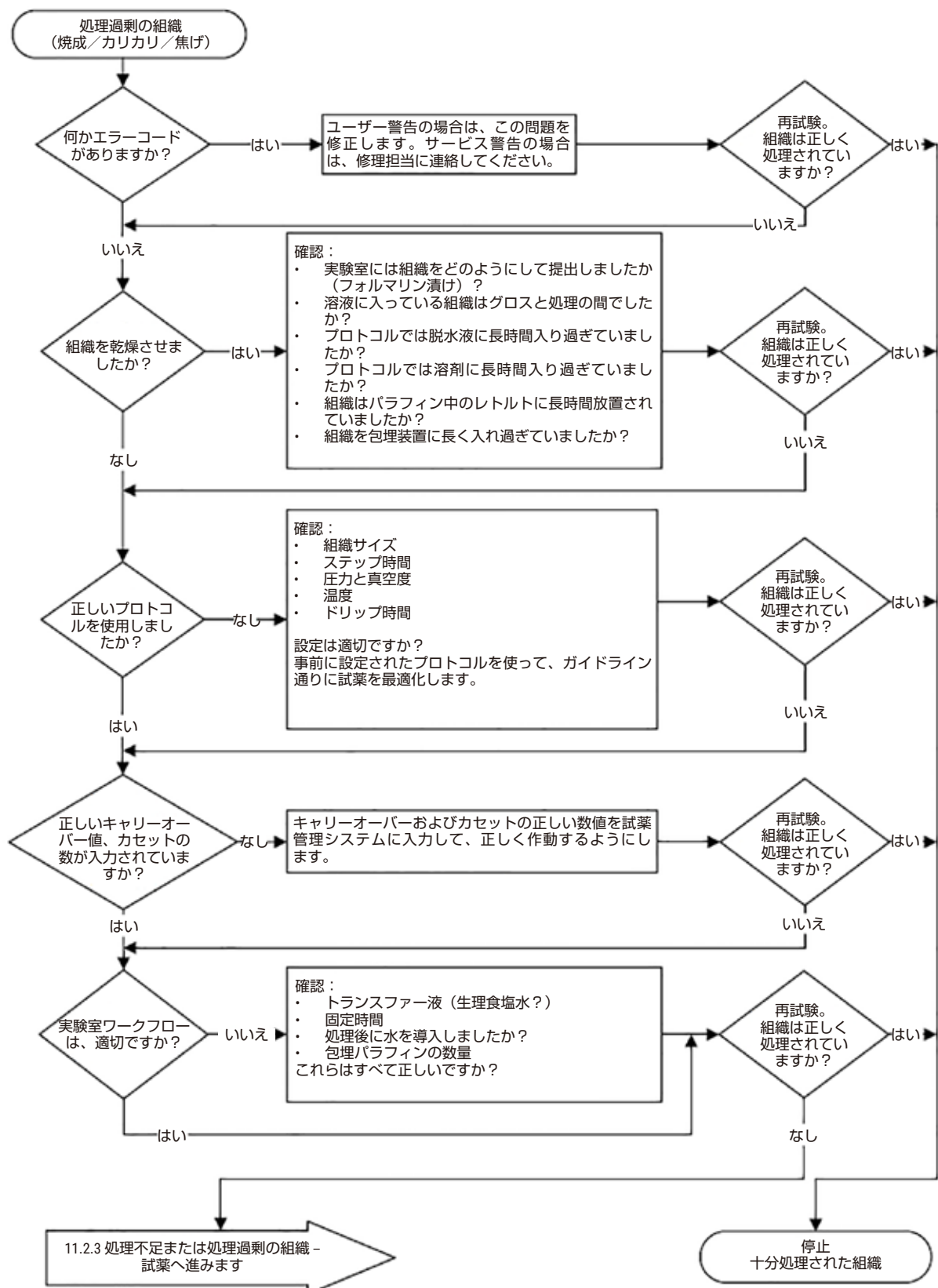


図 104

11 トラブルシューティング

11.2.3 処理不足または処理過剰の組織 - 試薬

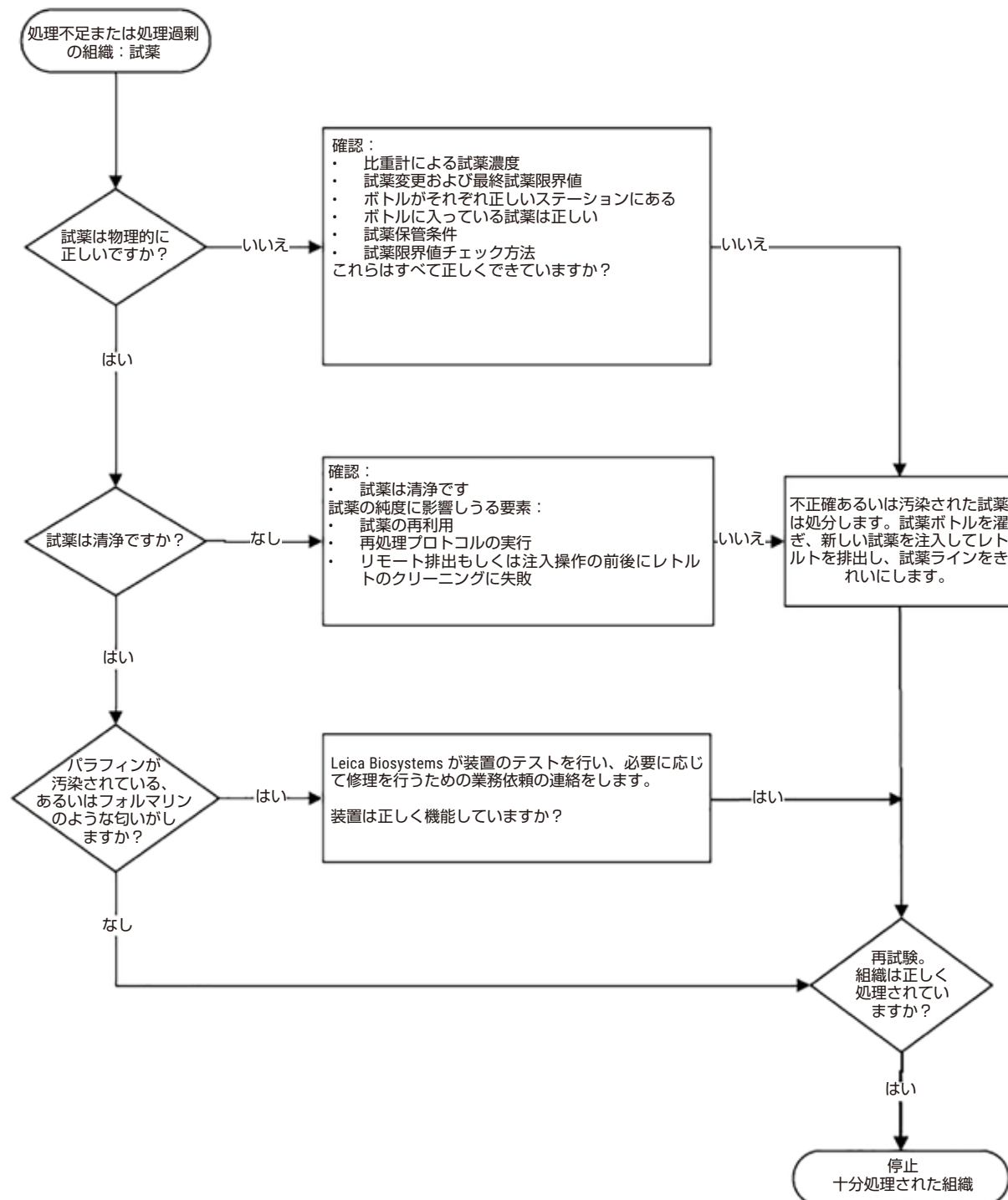


図 105

11.2.4 処理不十分 - 誤ったプロトコル

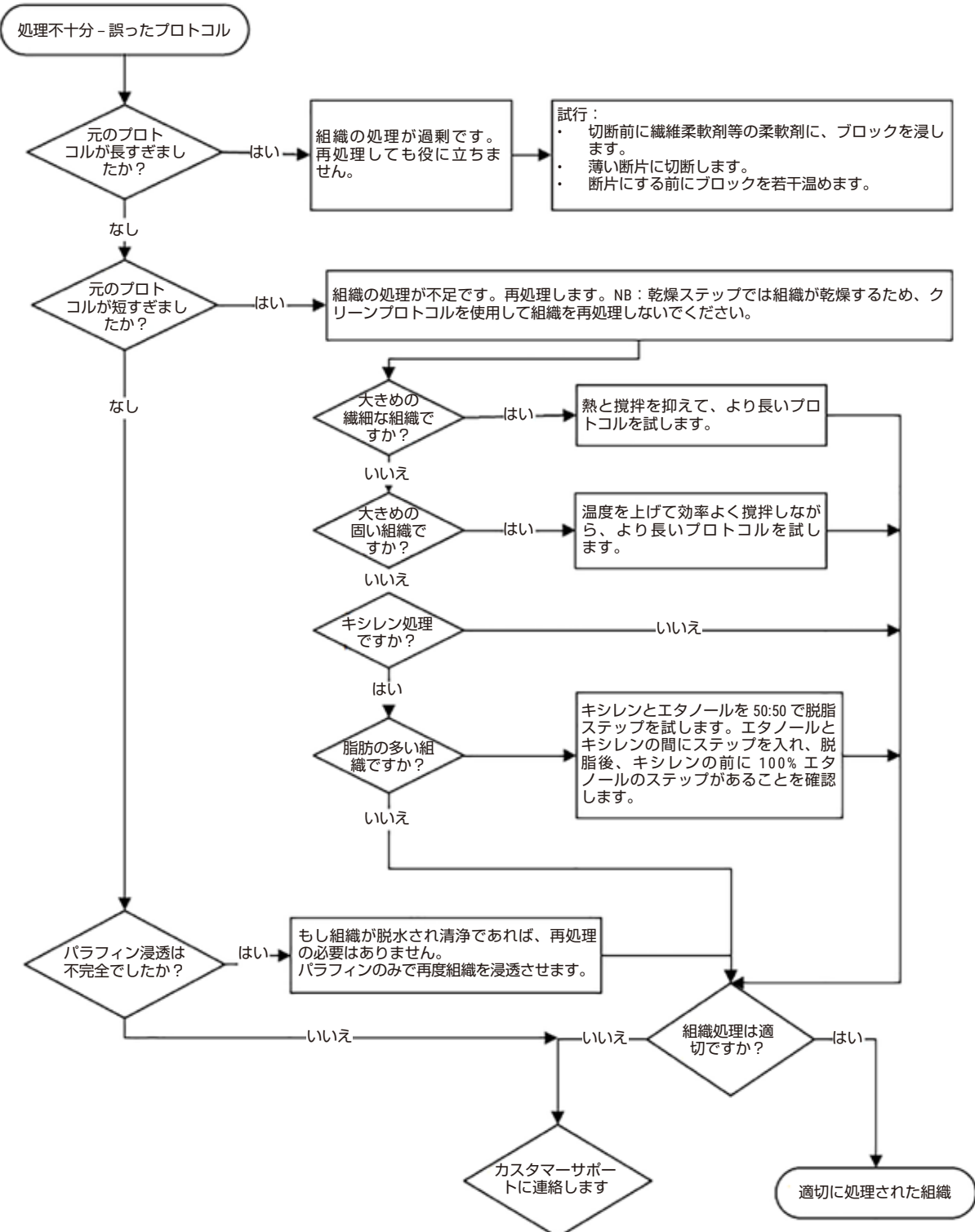


図 106

11 トラブルシューティング

11.2.5 処理不十分 - 正しいプロトコル

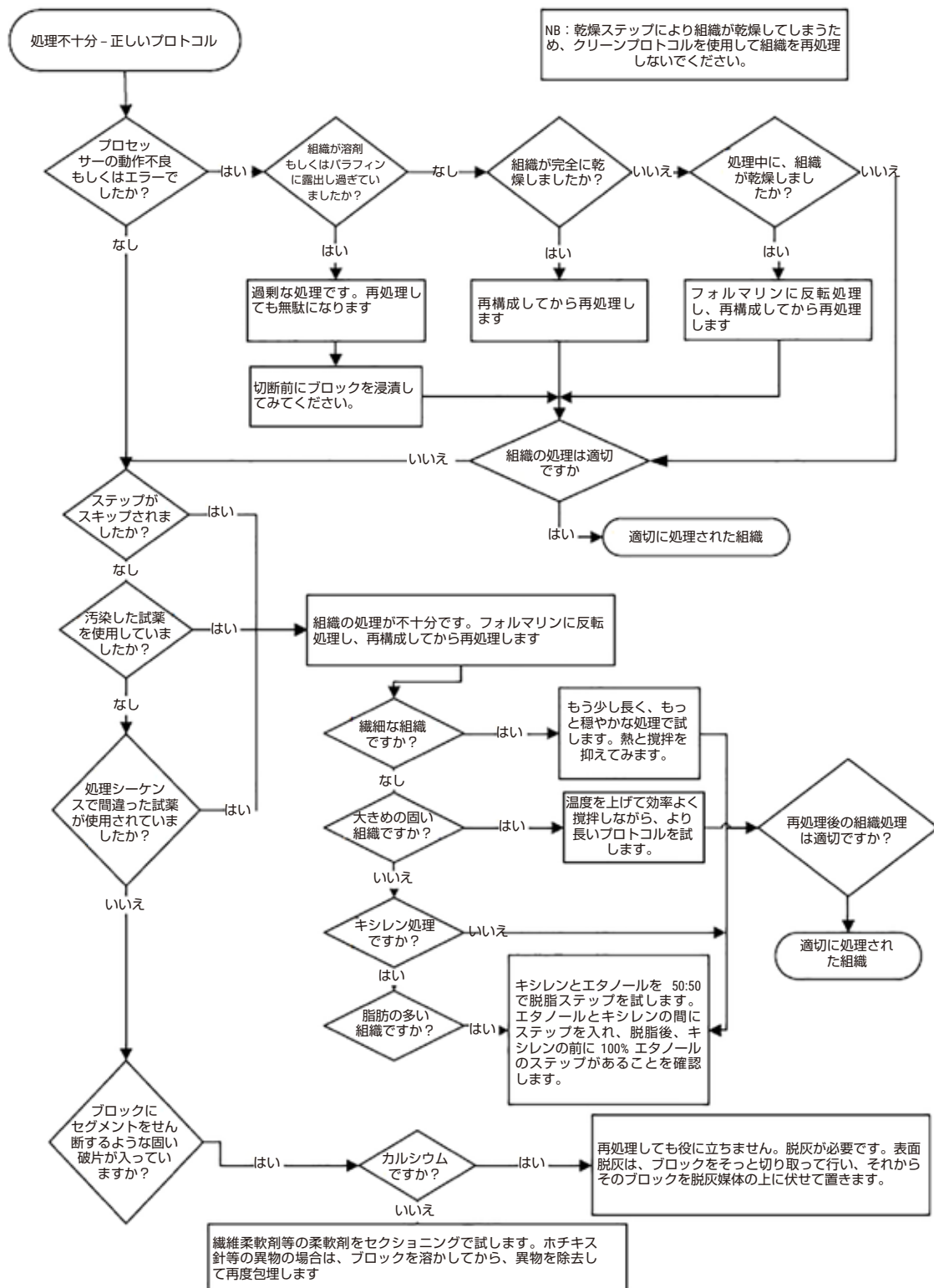


図 107

11.2.6 カットアーチファクト

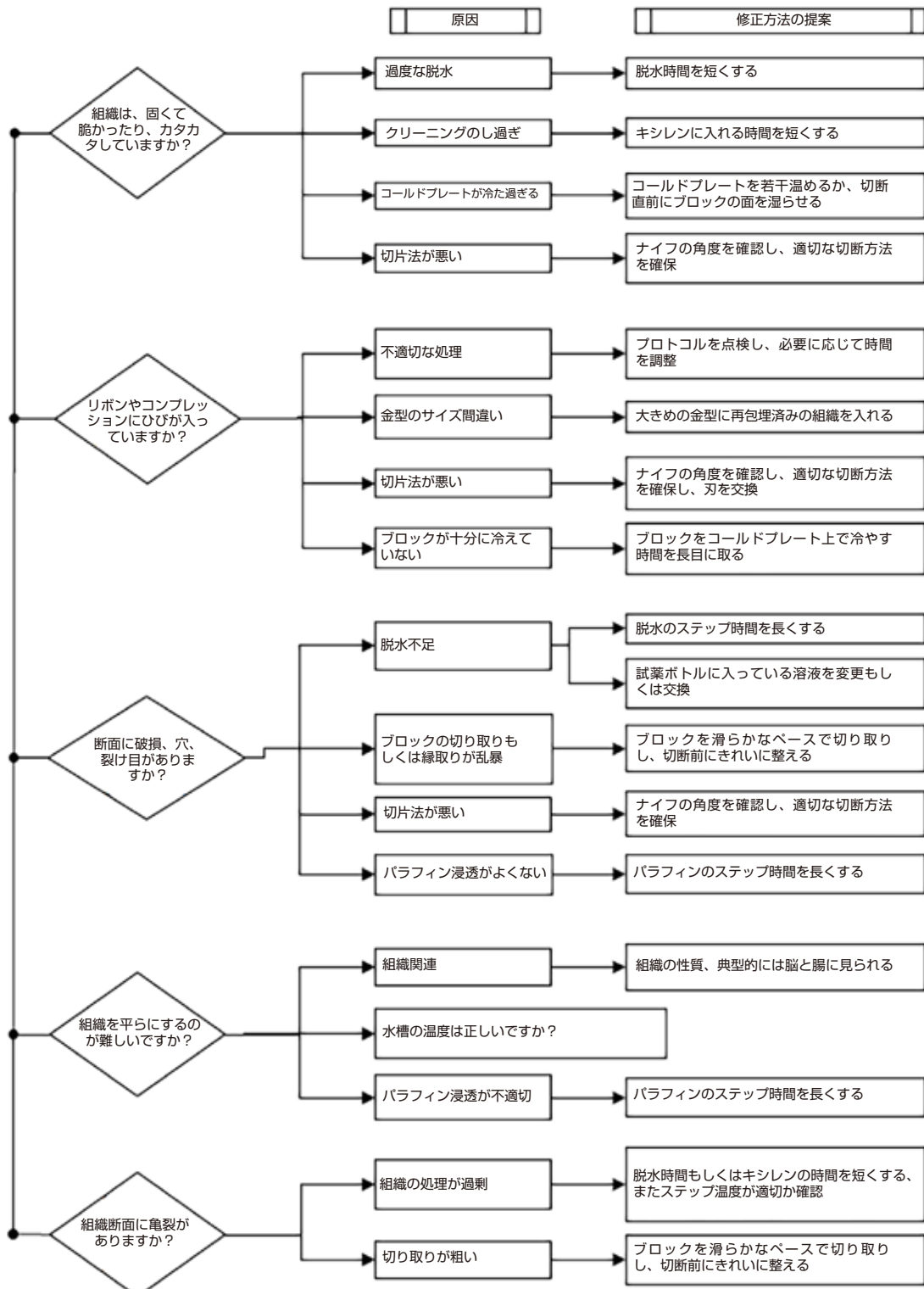


図 108

11 ブラックシューティング

11.2.7 染色アーチファクト

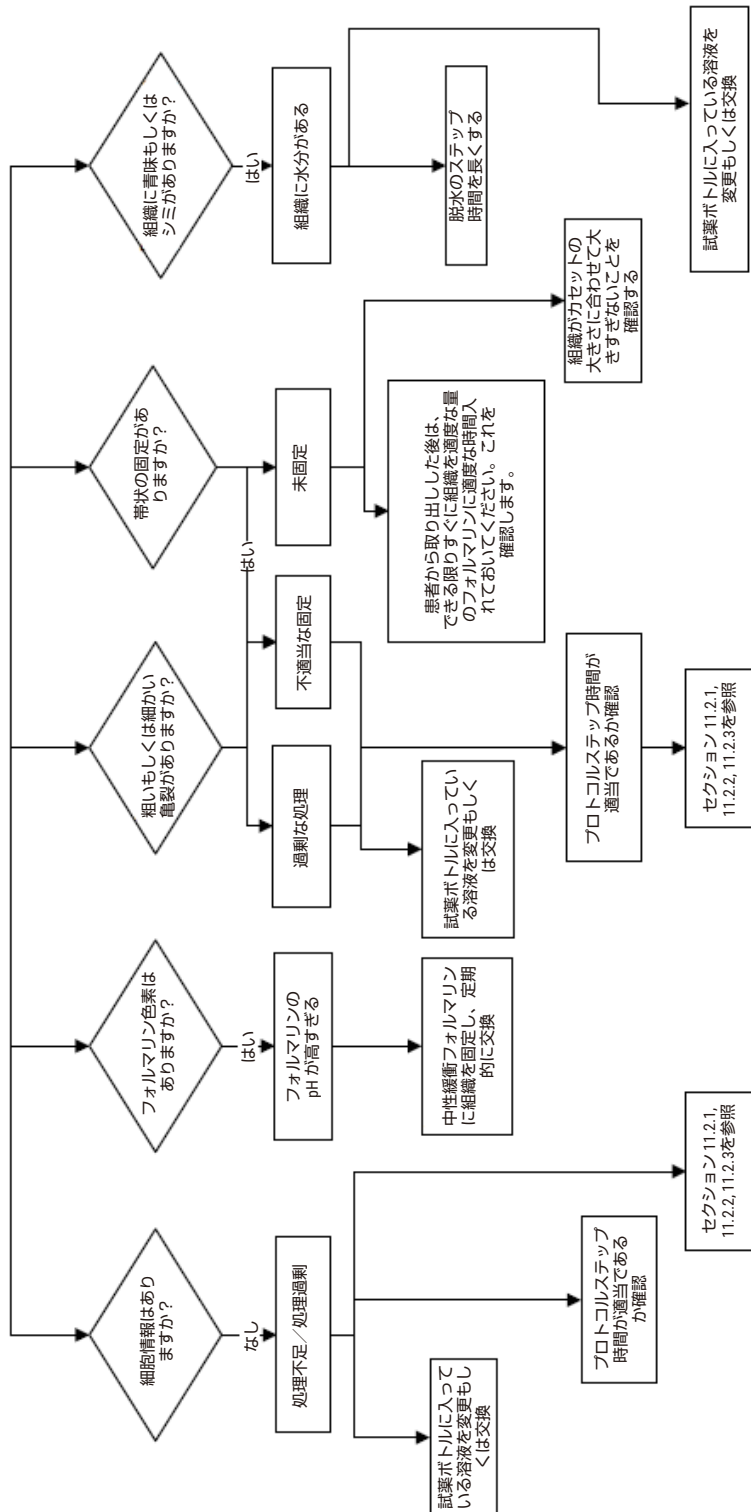


図 109

11.2.8 ブロックアーチファクト

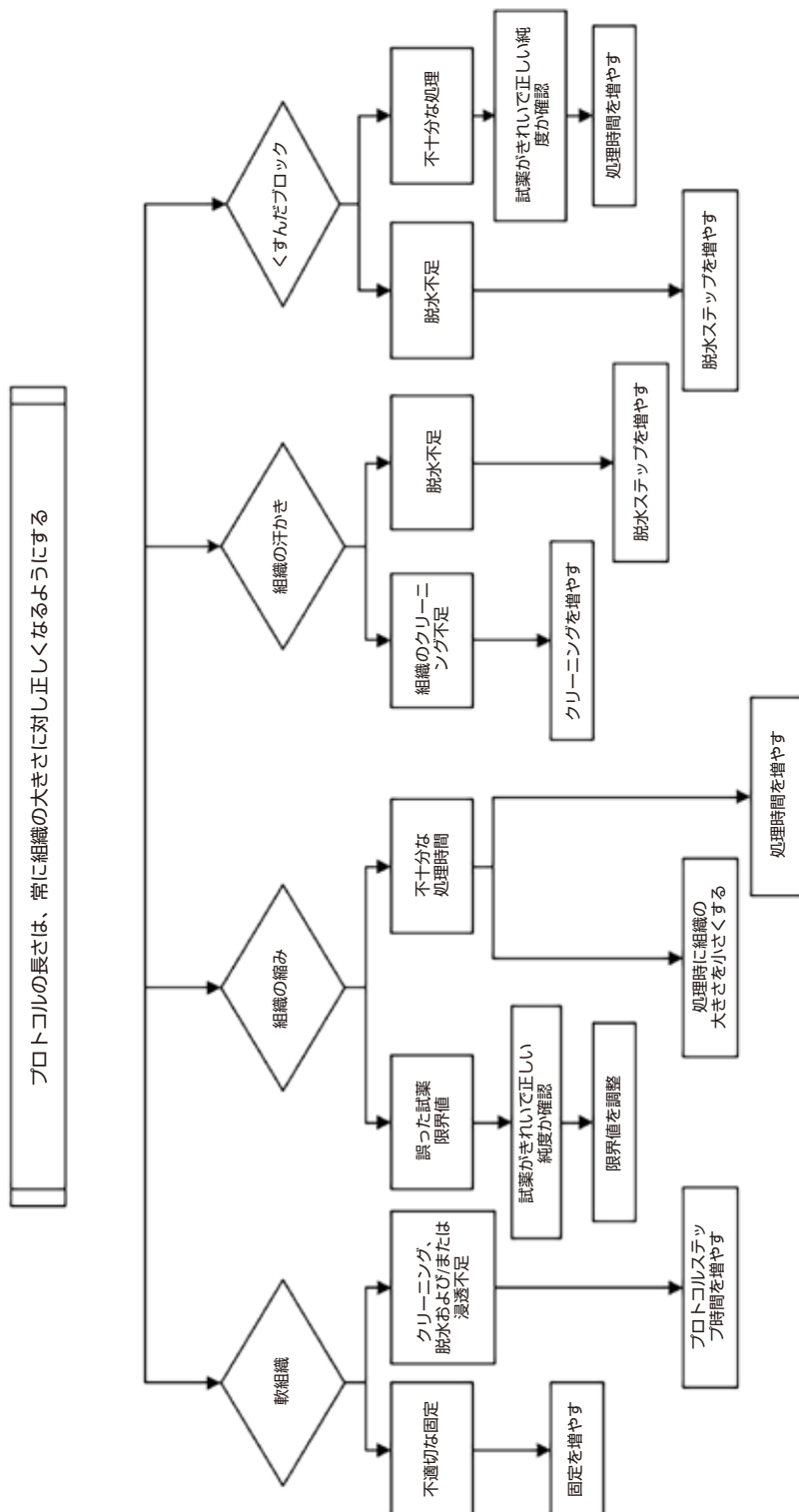


図 110

11 トラブルシューティング

11.2.9 再処理推奨

問題のある組織すべてに再処理が必要となるわけではありません。一般的問題および考えられる解決策をこのセクションで説明します。

1. 強固、脆弱、処理過剰の組織

ブロックの暴露組織の表面を補充溶液または柔軟剤で処理します。

- ・氷の融解
- ・0.2% 水性 Teepol™ またはその他の湿潤剤
- ・柔軟剤、5% (例、Downy™)
- ・Mollifex™
- ・9% グリセロール (60% エタノール)

数分間処理し、すすぎ、再冷却、再カットします。

過剰処理を起こすため再処理は不適切です。

2. カルシウム沈着によるざらついた組織

脱灰剤でブロックの暴露組織表面を 15-30 分間処理します。（時間は使用する脱灰剤により異なります。）すすいで酸を取り除き、再冷却、再カットします。

カルシウムまたはその他のミネラル沈着を含む組織を再処理してもカットの質は改善されません。カルシウムを除去する必要があります。

3. しわが寄った組織 - パラフィン浸透前に乾燥

大量の再構成液に 2-24 時間浸します。（時間は組織のサイズと状態、および乾燥度により異なります。）再構成液の内容：

- ・中性緩衝フォルマリン
- ・等張食塩水
- ・サンディソン溶液
 - a. 50 mL 1% 水性フォルマリン
 - b. 30 mL 96% エタノール
 - c. 20 mL 5% 炭酸ナトリウム
- ・エタノールーグリセロール
 - a. 90 mL 60% エタノール
 - b. 10 mL グリセロール

次に通常通り組織を処理します。

4. しわが寄った組織 - 乾燥していたがパラフィンで処理

パラフィンを除去し問題6（下記）に記載するように水分補給を行います。問題3に記載するように再構成溶液を使用します。

5. パラフィンで十分に浸透していない組織

真空でカセットをパラフィン槽に戻し、65°Cで搅拌します。これは、パラフィンから組織を除去するのが早すぎるときに必要となる場合があります。

6. 十分に固定した処理不足組織

この問題は、プロトコルが短すぎるか、検体が大きすぎるか、またはプロセッサーの不具合です。4つの解決法が推奨されますが、まず最初に問題を特定し修正してください。患者組織の再処理（または他のプロセッサーの使用）の前に対照組織で固定をテストしてください。

注意事項：次の解決策では、最初にブロックを溶かし、余分なパラフィンを除去し、検体を新しいカセットに設置します。これによって処理試薬のパラフィン汚染を最小限に抑えることができます。

A. タガート法

65°Cの培養器の等張食塩水ビーカーに1時間カセットを設置します（水性0.9%塩化ナトリウム溶液）。パラフィンが表面に浮き上がります。組織を取り除き、そのサイズや性質に合ったプロトコルを使ってフォルマリンから再処理します（→ [ページ161 - 10.2.1 検体タイプとプロトコル有効期間](#)）。

生理食塩水が徐々に組織の水分補給を行い、その後通常の処理を行うことができます。生理食塩水は毒性のない試薬で、公開実験室で安全に使用することができます。

B. 急速反転処理

高速改造型クリーニングプロトコルを使って処理します（→ [ページ182 - 高速反転クリーニングプロトコル](#)）。デフォルトのクイッククリーンプロトコルまたはこれから作成したプロトコルは使用しないでください。乾燥ステップによる仕上げが組織を損傷します。クリーニングプロトコル後、検体のサイズと性質にあった計画を使用してフォルマリンから組織を除去し、再処理します（→ [ページ161 - 10.2.1 検体タイプとプロトコル有効期間](#)）。

プロセッサーの洗浄試薬を使用することで、自動でパラフィンを除去し組織をエタノールに戻すことができます。ただし、この方法はAまたはCの方法よりも過酷な方法となる場合があります。

C. 低速反転処理

改造型クリーニングプロトコルを使用し組織処理を進めるのに必要な時間だけ処理します（→ ページ183 - 低速反転クリーニングプロトコル）。検体のサイズと性質にあった計画を使用してフォルマリンから組織を除去し、再処理します（→ ページ161 - 10.2.1 検体タイプとプロトコル有効期間）。

長時間反転処理は組織に非常に優しく作用します。時間が許すのであればこれが最適な選択肢です。

7. クリーニングまたはパラフィン浸透中にフォルマリンの影響を受けた組織

バルブ漏れによってフォルマリンがパラフィン槽に流入しているときにこの問題が生じます。この問題が発生したら、カスタマーサポートに連絡し装置の検査を依頼してください。

フォルマリン汚染は青みがかった核、クロマチン細部の喪失、核収縮、好酸球增多、および細胞質膨張および／または収縮によって特徴づけられます。

まず、ブロックを溶かし、余分なパラフィンを除去し、検体を新しいカセットに設置します。これによって処理試薬のパラフィン汚染を最小限に抑えることができます。次に、問題 6 に記載される方法のいずれかでブロックを反転処理します。これが終わったら、高 pH Tris-HCl 回復液に浸します（例、Leica BOND Epitope Retrieval Solution 2）（2-12 時間、室温）。

この処理によりヘマトキシリン・エオシン（H&E）の染色の質、組織のカットの質、切片の一体性が高まります。核詳細、細胞質膨張、および鮮明度は改善される可能性が低いです。

8. 十分に固定していない処理不足の組織

考えられる対策は組織を低速反転処理し（→ ページ182 - C. 低速反転処理）、追加でフォルマリン固定を行い、検体のサイズと性質に適した計画で再処理を行うことです（→ ページ 161 - 10.2.1 検体タイプとプロトコル有効期間）。

未固定または固定が不十分な組織は処理で損傷します。エタノールと高温によりホルムアルデヒドとは異なる固定効果が生じます。その結果ブロックはより硬化および収縮しやすくなります。処理不足と重なるとブロックが使用できなくなる場合があります。

高速反転クリーニングプロトコル

ステップ	試薬タイプ	時間 (分)	温度 (°C)	P/V	スター ラー	ドリップ時間 (秒)	
1	洗浄液	12	65	大気	オン	10	
2	洗浄エタノール	6	55	大気	オン	10	
処理時間：		18					

低速反転クリーニングプロトコル

ステップ	試薬タイプ	時間(分)	温度(°C)	P/V	スター ラー	ドリップ時間(秒)
1	洗浄液	60	65	大気	オン	10
2	洗浄液	60	65	大気	オン	10
3	洗浄エタノール	60	45	大気	オン	10
4	洗浄エタノール	60	45	大気	オン	10
処理時間 :		240				

11.3 電源不良

装置に電源不良の形跡がある場合は、問題の性質について示しているエラーメッセージを確認します。画面にある説明に従って、検体を取り扱います。

11.4 マスターソフトウェアのクラッシュまたはフリーズ

マスターソフトウェアのクラッシュまたはフリーズの形跡がある場合は、問題の性質について示しているエラーメッセージを確認します。画面にある説明に従って、検体を取り扱います。

12 注文リスト

12. 注文リスト

部品詳細情報	注文番号
HistoCore I-Scanキット	14 0488 60946
バスケットホック	14 0488 58177
カセットバスケット	14 0488 58160
データマトリックス付きのブルークリップセット	14 0488 58176
データマトリックス付きのブラッククリップセット	14 0488 58173
バーコード印字済ステッカー	14 0488 60133
試薬ボトルアセンブリ	14 0488 57899
パラフィン槽液口栓	14 0488 58088
排気インターフェース	14 0493 53387
活性炭フィルター	14 0488 58136
試薬用リモート注入／排出チューブ	14 0488 60134
パラフィン用リモート排出チューブ	14 0488 60135
パラフィンスクレーパー	14 0393 53643
モリコート111グリース、100g	14 0336 35460
0リング	14 0493 51361
ボトルに貼付する粘着ラベルセット	14 0488 60131
ボトルに貼付する粘着番号ラベルセット	14 0488 60148
アクセサリーポケットアッセンブリー	14 0488 60153
クロスコネクター 21.85*5 mm	14 6000 05407
ドリップトレー	14 0488 59324
バンパー	14 0488 59321
M4x8 EN ISO 7380	14 3000 00065
M6x35 ISO4762 完全スレッド	14 3000 00537
マイナスドライバー	14 0488 60138
ラチェットスパナ 17mm	14 0488 60142
使用済のチューブ	14 0422 31975
オープナー試薬ボトル用栓	14 0488 78224
ボトルキャップアセンブリ	14 0488 78231
レベルセンサブラシ	14 0488 58099



注記

- 上記の付属品は、国／地域によっては入手できない場合があります。

A1. 汚染除去証明書

ライカバイオシステムズに返送する予定の製品、または現場で点検・修理を受ける予定の製品は、適切に清掃および汚染除去を行っておく必要があります。除染確認書の専用テンプレートは、ホームページ www.LeicaBiosystems.com 検索機能でご確認ください。このテンプレートを用いて、必要事項を全て記入する必要があります。

製品を返送する際は、全て記入された署名入りの汚染除去証明書のコピーを同封するか、またはサービス担当員に手渡しする必要があります。汚染除去証明書に全てが記入されていない状態、または証明書そのものがない状態で返送された製品に対しては、ユーザーが責任を負うものとします。弊社が潜在的危険源に分類している返送品は、発送人の費用およびリスク負担で発送人へ送り返されます。

A2 保証とサービス

A2. 保証とサービス

保証

Leica Biosystems Nussloch GmbH は、納入された契約製品が、ライカの社内試験規格に基づく包括的な品質管理試験を受けていること、同製品に欠陥がないこと、ならびに、必要な技術仕様および/または合意した特性の全てに適合していることを保証します。

保証範囲は締結された契約の内容に基づきます。保証条件については、現地のライカ販売組織の条件、またはお客様が契約製品を購入した組織の条件が排他的に適用されるものとします。

サービス情報

テクニカルサービスまたは部品交換の必要が生じたときは、当該製品の販売を担当したライカマイクロシステムズ代理店またはライカマイクロシステムズ販売店へご連絡ください。

以下の装置に関する情報が必要です。

- ・装置の型式名とシリアル番号
- ・装置の設置場所と窓口担当者名
- ・サービス要請の理由
- ・納品日



警告

装置および検体の破損を防止するためには、Leica の認定するこれらの付属品およびスペアパーツのみを装置に設置および使用することとします。

使用中止と廃棄

本装置または装置の部品は、それぞれの国/地域で適用される法規に従って廃棄処分してください。

物理的耐用年数

装置の物理的耐用年数は、7 年間です。本製品の物理的耐用年数は、地域のマーケットで製品が発売された後の実際の状況に従い、決定されます。ユーザーは、取扱説明書の要件に従い製品を保守し、製品が安全かつ効果的に使用できるようにしておく必要があります。

www.LeicaBiosystems.com



Leica Biosystems Nussloch GmbH
Heidelberger Strasse 17 - 19
69226 Nussloch
Germany

電話 : +49 - (0) 6224 - 143 0
ファックス : +49 - (0) 6224 - 143 268
Web: www.LeicaBiosystems.com



14048886108



M

バージョン1.8、改訂M-2024年3月