# Thermal Cycler Dice Real Time Systemシリーズ

### 食品環境検査用ソフトウェアQuick Manual

# -定性解析(+/-判定)用-

—— 目次 ——

### 1. 起動と終了

(1) Thermal Cycler Dice <sup>®</sup> Real Time System	IIIの場合・・・・2
(2) Thermal Cycler Dice® Real Time System	<i>II/Lite</i> の場合・・4
2. 初期画面と解析タイプの選択	••••• 5
3.実験ファイルの画面構成	••••• 5
4. 反応条件設定	
(1) PCR条件の設定	•••••
(2) ランの開始と進行状況の確認	•••••6
5. サンプル設定	
(1)サンプル情報の入力	••••• 10
(2) 補足	••••• 11
6. 結果/解析	
(1) 基本操作	•••••9
(2) データの種類と解析法	•••••9
7.結果の出力	•••••••14
8. トラブルシューティング	•••••16
9. リアルタイムPCR装置関連製品	•••••17

# 1. 起動と終了

### (1) Thermal Cycler Dice<sup>®</sup> Real Time System IIIの場合

#### ■ 起動

① 本体とコンピュータがLANケーブルで接続されていることを確認します。

(注意)本体とコンピューターの接続はLANクロスケーブルをご使用ください。

- ②本体背面の主電源をONにします。
- ③本体前面の電源ボタンを押します。
- ④ 本体が完全に起動後、LCDにホーム画面が表示されます。
- (補足) 本体の電源を入れるとリッドヒーターが約102℃を超えるまではウォーミングアップの状態となります。 ウォーミングアップ中は、LCDの"スタンバイ"状態表示が点滅します。ウォーミングアップが完了し使用可能な状態になると点灯に変わります。



⑤ コンピューターの電源をONにします。

⑥ デスクトップ上のアイコンをダブルクリックして、ソフトウェアを起動します。



⑦ 画面右下の 機器 と カメラ が"接続"になっていることを確認します。

	$\sim$	$\sim$	
リッド:開温度:107.7℃	機器接続	カメラ 接続	H
リッド: 温度:	機器:未接続	カメラ : 未接続	

※ 本体とコンピュータが接続されていないときは、機器とカメラに"未接続"と表示されます。

タカラバイオ

## ■ 終了

① ソフトウェアを終了します。

コンピュータをシャットダウンします。
 本体LCDのホーム画面に表示されている
 シャットダウンボタンをタップし、本体を待機
 状態にします。

④本体背面の主電源を0FFにします。



## (2).Thermal Cycler Dice<sup>®</sup> Real Time System *II/Lite*の場合)

### ■ 起動

① 本体の電源をONにします。

本体の電源を入れると、ランプやリッドヒーターのウォーミングアップを行います。ウ ォーミングアップ中は、"STANDBY"ランプが点滅し、ウォーミングアップが完了すると "STANDBY" ランプが点灯に変わります。



- ② コンピューターの電源をONにします。
- ③ デスクトップ上のアイコンをダブルクリックして、ソフトウェアを起動します。







■ 終了

- ソフトウェアを終了します。
- ② コンピューターの電源をOFFにします。
- ③ 本体の電源をOFFにします。

タカラバイオ

Thermal Cycler Dice Real Time System  $\checkmark$  J-ズ 食品環境検査用ソフトウェア Quick Manual- 定性解析(+/- 判定用)-

# 2. 初期画面と解析タイプの選択

### ■ 初期画面

ソフトウェアを立ち上げると右図のよ うな初期画面となります。新しい実験 を行うときは実験ファイルを新規作成 し、以前に行った実験データの解析を するときは既存の実験ファイルを開き ます。

#### 実験ファイルの新規作成

"新規"アイコンをクリック、またはメ ニューバーから[ファイル]→[新規]を 選択。

既存の実験ファイルを開く

"開く"アイコンをクリック、またはメ ニューバーから[ファイル]→[開く]を 選択。



## ファイル(F) 機器(I) ユーザー(U) ヘルブ(H) □ ご ■ ■ ■ ■ □ □ □ ① ① ① ⑦ 新規 開く

### ■ 解析タイプの選択

実験ファイルを新規作成すると、"新規測定" ウィンドウが表示されます。解析タイプの中 から、**+/-判定**を選択します。



# 3. 実験ファイルの画面構成

実験ファイルは、3つの画面で構成されており、画面左側のボタンで表示を切り換えます。

 サンブル設定

 反応条件設定

 結果 /解析

**サンプル設定**: サンプル情報を入力する画面です。反応を 開始した後でも設定を行うことができます。

**反応条件設定**: PCR条件の設定と検出する蛍光フィルターの選択を行います。

**結果/解析:** 結果の確認と解析パラメータの設定を行う画 面です。図やグラフの出力もこの画面で行います。

タカラバイオ

Thermal Cycler Dice Real Time System シリーズ

食品環境検査用ソフトウェア Quick Manual- 定性解析(+/- 判定用)-

### 4. 反応条件設定

反応条件設定画面では、測定に使用する蛍光フィルターの選択とPCR反応条件の設定を行いま す。ラン開始もこの画面で行い、ラン実行中はランの進行状態を確認できます。

### (1) PCR条件の設定

### ■ 蛍光検出フィルターの選択

測定に使用する蛍光検出フィルターの選択は、画面 左上の"検出フィルター"で行います。デフォルト では、FAMとROXの両方のフィルターが選択されてい ます。FAMとROXの同時検出を行う場合は、変更の必 要はありません。FAMのみの検出を行う場合は、ROX のチェックをはずしてください。

検出フィルター ▼ FAM ▼ ROX	Speed Fast
パターン	Hold

### ■ PCR条件の設定

デフォルトでは、以下の温度条件が表示されます。サイクル数などを必要に応じて変更しま す。

> <u>Hold (初期変性)</u> 95℃、10 sec. <u>3 Step PCR: 45 cycles</u> 95℃、5 sec. 55℃、10 sec. 72℃、20 sec. (データ取得)

注: "Speed"は、Thermal Cycler Dice Real Time System III with PC(製品コード TP970)の場 合はNormal に、Thermal Cycler Dice Real Time System *II*(製品コード TP900)や*Lite*(製品コー ド TP700)ではFast に設定します。

食品環境検査用ソフトウェアをご使用の場合、Speed の設定は各装置のデフォルト条件のままなので、 設定の変更は不要です。

タカラバイオ

#### 【温度、時間、サイクル数の変更】

変更したい数字をダブルクリックして、数値を入力します。

サイクル数	1		45	*
温度(°C)	95.0	95.0	55.0	72.0
時間(分、秒)	00:10	00:05	00:10	00:20
データ取得				

### 【パターンの変更】

① 削除するパターンを選択し、画面下の"削除"ボタンをクリックします。



② 画面下の"パターン"から目的のパターンを選択し、"パターン追加"をクリックします。

	Hold	
	2 Step PCR	
	3 Step PCR	
	「離解田祿分析」 カスタム	
パターン	2 Step PCR	パターン追加 セグメント追加 削除

### ■ 既存ファイルからの設定読込み

以前と同じ条件でランを行う場合には、他のファイルから反応条件設定や後述のサンプル設 定を読み込むことができます。画面右上のウェル情報"読み込み"または、"反応条件読み込 み"ボタンをクリックすると、ファイルを選択するブラウザが開きますので、目的のファイ

タカラバイオ

ルを選択して、"開く"をクリックします。

検出フィルター ▼ FAM ■ ROX Speed Fast ▼ Dissociation time 4.0 ♀ sec	表示 ③ Normal 〇 Extend 反応条件読込み
※反応条件を読み込むと、PCR条件の他に蛍光フィバ	レターの選択なども読み込まれます。
検出フィルター インターナルコントロール <none> 💌</none>	表示切替         ウ」ル情報           ○ マーク ○ 名称 FAM ▼         入力 補助 読込み

※ウェル情報を読み込むと、サンプル情報が読み込まれます。

タカラバイオ Thermal Cycler Dice Real Time System  $\mathcal{V}\mathcal{V}\mathcal{T}$ 食品環境検査用ソフトウェア Quick Manual- 定性解析 (+/- 判定用) -

### (2) ランの開始と進行状況の確認

#### ■ ランの開始

PCR反応液を分注したチューブ(またはプレート)を装置にセットし、画面右下の "反応開始" ボタンをクリックします。ファイル名と保存場所を指定し、保存ボタンをクリックします。

パターン  パターン 道加	セヴメント追加 削除	反応開始	
ランプ:On ランプ使用時間	:66時間 リッド:閉 温度:88.9℃	機器:接続	カメラ : 接続

### ■ ラン進行状況の確認

ランを開始すると、画面左側にランの進行状況が表示されます。デフォルトでは、ランの残 り時間と温度が表示されますが、"経過"に切り換えると、現在実行中のパターン、セグメン ト、サイクル数を確認できます。



#### ■ ラン実行中の制御

"装置制御"には、ラン実行中に操作可能な制御ボタンがあります。

- ・ サイクル追加(サイクル数の追加を行います)
- ・ 一時停止 (ランを一時停止します)
- ・ 再開(一時停止中のランを再開します)
- ・ スキップ(実行中のパターンを途中で終了して、次のパターンに移ります)
- ・ ストップ (ランを強制的に終了します)

### ■ ラン終了後のランプ自動消灯

"自動ランプ Off"をチェックしておくと、ラン終了後にランプが自動的に消灯します。次 にランを行う予定のないときは、ここをチェックしておくとランプ寿命の節約になります。

※ 光源としてハロゲンランプを使用しているTP800/TP900シリーズのみの機能です。LEDランプを使 用しているTP700/TP970シリーズには、この機能はありません。

タカラバイオ

Thermal Cycler Dice Real Time System シリーズ

食品環境検査用ソフトウェア Quick Manual- 定性解析(+/- 判定用)-

# 5. サンプル設定

サンプル設定画面では、サンプル情報の入力を行います。サンプル設定画面での設定は、 ラン開始前・ラン実行中・ラン終了後のいずれの時点でも行うことができ、設定内容を 変更して再解析することもできます。

### (1) サンプル情報の入力

- インターナルコントロール検出用フィルターの設定 インターナルコントロールの検出に使用するフィル ターをプルダウンメニューから選択します。
- ② 画面右上のウェル情報の"入力"ボタンをク リックすると"ウェル情報設定"が表示され ます。"ウェル情報設定"の上の項目から順番 に設定していくと入力作業がスムーズに行え ます。



- ③ サンプルタイプの設定 該当するウェルを選択し、サンプルタイプをプルダウン メニューから選択します。 **UNKN (Unknown)**: 測定対象である未知サンプル **PC (Positive Control)**: ポジティブコントロール **NC** (Negative Control): ネガティブコントロール
- ④ インターナルコントロールの設定 各ウェルにつき、インターナルコントロールの有無を設定し ます。 **IC(-)**: インターナルコントロールを含有していない反応 IC(+): インターナルコントロールを含有している反応
- ⑤ ターゲットの設定

同一遺伝子を測定するウェルを選択し、"マーク"プルダウンメニューからA, B, C・・ を設定します。「連続設定」機能により、連続入力が可能です。 反応条件設定で選択したフィルターがすべて解析対象となります。

タカラバイオ

Thermal Cycler Dice Real Time System シリーズ 食品環境検査用ソフトウェア Quick Manual- 定性解析(+/- 判定用)-

<b>ウ</b> エ,	レ情報設定
<del>ل</del> ت	ブル名
שט שני	rプルタイプ UNKN ▼
ん	ターナルコントロ UNKN
<b>-</b> タ	ーゲット設定 PC NC
7	ーク <none td="" ▼="" 連続設定<=""></none>
ΓV	クリケート設定
7	-ク ・ 連続設定
	サンプル名
	サンプルタイプ UNKN 🔹
	インターナルコントロール IC(+)
	-ターゲット設定  ■  □C(-) □C(+)
	マーク 🗛 🔹 連続設定
	→レプリケート設定
	マーク <b><none< b=""> ▼ 連続設定</none<></b>
	Omit

⑥ レプリケートの設定

同じ検体サンプルでの反応を複数ウェルで行う場合、同一サンプルを測定するウェルを 選択して、レプリケートマーク 1, 2, 3, 4・・・を指定します。連続設定機能により、 連続入力が可能です。

- (1) 最初のレプリケートのウェルを選択し、"マ ーク"プルダウンメニューから番号を選択。
- (2) "連続設定"ボタンをクリック。
- (3) 次のレプリケートのウェルを選択すると、次の数字が繰り上げ入力される。
- (4) 設定を解除するには、再度"連続設定"ボ タンをクリックする。



⑦ Omitの設定

反応に使用しないウェルは、Omitにチェックを入れることで、解析から除外することができます。



### (2) 補足

### ■ ウェル情報 補助による名称設定

画面右上のウェル情報"補助"ボタンをクリックすると"補助設定"が表示されます。レプリケートの タブをクリックすると、サンプル設定画面で設定したレプリケートの名称を入力できます。

補助設定		
ターゲット	レプリケート	
マーク	名称	色
1	検体1	
2	検体2	
3	検体3	
4	検体4	
5	検体5	
		OK キャンセル

タカラバイオ

# 6. 結果/解析

結果/解析画面では、結果の表示や解析パラメータの設定を行います。画面は、上下二画面 に分かれており、それぞれに任意の図を表示させることができます。

### (1) 基本操作

- ① 検出フィルターボタンをクリックするとそのフィルターのグラフが表示されます。
- 2 データ解析のプルダウンメニューからデータの種類を選択します。
- ③ 表示セレクトで表示/解析するウェルを選択します。表示セレクトは、表示セレクトタブのクリックで表示/非表示を切り替えます。



### (2) データの種類と解析法

#### ■ 増幅曲線

増幅曲線には、グラフ表示の種類としてPrimary CurveやRawがあります。

**Primary Curve**: 通常の一次曲線です。

Crossing Point法 (CP法) によるCt値の算出に用います。

**Raw**: 蛍光値の生データです。

バックグラウンドなど、測定結果の確認が必要なときに参照します。

### 【解析パラメータの設定変更の仕方】

増幅曲線を表示させると、グラフの右側には解析パラメータの設定項目が表示されます。閾値のタブをクリックするとグラフに閾値が表示されます。デフォルトのAuto設定が適切でない場合は、Manualを選択し、解析パラメータを変更してから"適用"ボタンをクリックしてください。



v

タカラバイオ

Thermal Cycler Dice Real Time System シリーズ

食品環境検査用ソフトウェア Quick Manual- 定性解析 (+/- 判定用) -

#### 【解析の手順】

NCの反応結果確認

※以下は、ターゲットをFAMで、インターナルコントロールをROXで検出する場合の確認方法です。

表示セレクトで≪N≫のウェルを選択し、検出フィルター≪FAM≫においてベースライン の蛍光シグナルに変化がなく閾値を超えないこと、および検出フィルター≪ROX≫で増幅 曲線が描かれ閾値を超えていることを確認します。≪FAM≫においてベースラインが安定 せず、閾値を超えた場合は、トラブルシューティングを参照ください。



#### ② PCの反応結果確認

表示セレクトで≪P≫のウェルを選択し、検出フィルター≪FAM≫で増幅曲線が描かれ閾 値を超えていること、および検出フィルター≪ROX≫で増幅曲線が描かれ閾値を超えてい ることを確認します。





③ 検体サンプルの反応結果確認

表示セレクトで反応を行ったウェルをすべて選択し、検出フィルター≪FAM≫で増幅曲線 やベースラインが、正常に描かれていることを確認します。



#### ■ 測定値分布

測定値の分布を表示します。

判定に用いるデータは、増幅曲線の最終蛍光値 またはCt値(CP法, SDM法)から選択可能で す。プラス/マイナス判定のための閾値は、ネガティブコントロールの値を基準に自動設定 される他、Manualで任意の値を設定することも可能です。



タカラバイオ

### ■ 判定結果

検出フィルターの"総合判定"がチェックされた状態では、インターナルコントロールの結果を踏まえた総合判定結果が表示されます。検出フィルター《FAM》または《ROX》を選択すると、各々の検出フィルターでの検出結果が+、-で表示されます。

検出フィノル>     FAM     ROX          √ 総合判定     2画面     全画面												全画面		
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	データ解析 判定結果	•
Α					OK	OK	Nega.	Nega.					判定方法 Ctife(CP)	-
в							Posi.	Posi.						
С							Posi.	Posi.					表示セレクト	V
D							Posi.	Posi.						9 10 11 1
Е							Posi.	Posi.					A X X N N U U B X X V U U	$\times$
F							ок	ОК						XXX
G													EXXXVUU	$\times$
н													G	

<u>コントロール反応の判定結果</u>

**OK**: コントロール反応:正常

**OUT**: コントロール反応:異常

検体サンプルの判定結果

Posi.: 陽性

Nega.: 陰性(検出限界以下)

**ND**: 偽陰性、判定不能

(インターナルコントロール、ターゲット遺伝子ともに検出されていない場合) ERROR: エラー(同一レプリケート内で判定結果が異なる場合)

タカラバイオ

Thermal Cycler Dice Real Time System シリーズ

判定結果についての注意

- 陰性コントロール反応で、増幅が認められた場合
   → コンタミネーションの疑いがあるため、反応液の調製場所および使用する機器を除染する。
- 陽性コントロール反応で、増幅が認められなかった場合
   → 何らかの原因でPCR反応または蛍光検出が正常に行われていない。
   → サンプル中に反応阻害物質が含まれている可能性もあるので、サンプルを希釈して再反応を行う。または検体の再調製を行い、再反応を行う。
- 陽性コントロール反応で、インターナルコントロールでは増幅が認められ、ターゲット の増幅が認められなかった場合
- → Primer/Probe Mixに問題があるか、陽性コントロールが分解している可能性がある。 (補足) グラフ表示形式の変更

グラフ上でダブルクリックすると、"プロパティ" ウィンドウが表示されます。軸目盛りの変更 やLinear、Log スケールの切り換え、ラインやシンボルのデザインの変更ができます。なお、こ れらのグラフ表示の変更は、右クリックのショートカットでも選択できます。変更内容がひとつ だけの場合には、この方法が便利です。

				プロパティ	
				軸&表示エリアラインション	シンボル
				X軸 最大 I Auto Limits 45	Y軸 最大 IV Auto Limits 70
				最小 ▼ Auto Limits 1	最小 ☑ Auto Limits -10
				スケール	2ケール
検出フィルター FAM ROX				● Linear ◎ L 背景色	Log
70 -	コピー				編集
60	Xiph	•	_		
§ 50 -	Y章曲	▶ 最大			
≥ 40	シンボル	▶ 最小	· · / / /		
ِنِّةِ 30 -	ライン	▶ スケール	Linear		<b>OK</b> キャンセル
L 20 -	プロパティ		Log		
· 授 · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	画像出力	•			
通	データ出力	•	<u>      </u>		
	レポート出力	+			
1 2 3 4 5 6 7 8 9	印刷	7 18 19 20 21 2	2 23 24 25 26 27 28 29	30 31 32 33 34 35 36 3	7 38 39 40 41 42 43 44 45

タカラバイオ

# 7. 結果の出力

### ■ 総合判定結果の出力

総合判定の結果は、数値データあるいはレポートとして出力できます。

#### 【データ出力】

右クリックでショートカットを表示させ、[データ出力]→[CSV]または[Excel]を選択して ください。

#### 【レポート出力】

右クリックでショートカットを表示させ、[レポート出力]→[Word]または[Power Point]を選択 してください。

検出	第四27/1/☆- FAM ROX 総合判定											
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A						ОК	OK	Posi.				
в						ок	OK	Posi.				
С						Posi.	Posi.	Posi.	画像出力 データ出力	CSV		
D						Posi.	Posi.	Posi.	レポート出力 印刷	]		
Е						Posi.	Posi.	Nega.		_		
F						Posi.	Posi.	Nega.				
G						Posi.	Posi.					
н						Posi.	Posi.					

### ■ テキストレポートの出力

テキストレポートの内容は、CSV形式またはExcel形式のファイルとして出力できます。 テキストレポートを表示させ、表示項目では"CP法データ"に、詳細項目では必要な項目に ☑を入れます。右クリックでショートカットを表示させ、[データ出力]→[CSV]または[Excel] を選択してください。

					データ解析	テキストレポート	*
					表示形式	לבוי	~
サンブル 名	サンプルタイプ	レプリケートマ・🍝	検出フィルター	Ct值(CP		- 2746 <i>to 1</i> 4	
滅菌水	NC	1	FAM		表示項目	解析条件	
滅菌水	NC	1	FAM			✓ UP法テータ	
コントロール DNA	PC	- -	L FAM		詳細項目		
コントロール DNA	PC —	JC -	- FAM				
サンプル1	UNKN	ウェルの並べ方	FAM				
サンプル1	UNKN	列を元の並びに戻す	FAM			-1	
サンプル2	UNKN	データ出力	CSV		レプリケート		
サンブル2	UNKN 🦰	4	Excel		レプリケート	名	
サンブル3	UNKN	5	FAM		▶ 検出フィルタ	_ ৡ—	
サンブル3	UNKN	5	FAM		✓ Ct值(CP)		
サンプル4	UNKN	6	FAM		✓ 結果(CP)		
サンプル4	UNKN	6	FAM		✓ 判定(CP)		
サンプル5	UNKN	7	FAM				

タカラバイオ

※ 他のグラフ等も上記と同様な操作で出力できます。出力したいグラフ等の上で右クリックでショ ートカットを表示させ、出力形式を選択してください。

### ■ レポート作成機能

いくつかの図をまとめてレポートを作成することもできます。

#### 【レポート作成 (Word, Power Point)】

ファイルメニューからフルレポート作成 を選択すると、"フルレポート設定"画面 が表示されます。必要な図とファイル形 式を選択して、"OK"ボタンをクリックす るとレポートが作成されます。

フルレポート設定	
出力データ選択	
☑ サンプル設定	
🔽 反応条件設定	
☑ 結果 / 解析	
グラフ表示 Primary Curve	-
☑ 増幅曲線	閾値 💿 表示 🔘 非表示
☑ 測定値分布	閾値 💿 表示 💿 非表示
☑ 判定結果	□ 最終蛍光値 🔽 Ct值
出力形式 Word 🔻	OK キャンセル

#### 【レポート印刷 (PDF ファイル)】

レポートをPDFファイルとして保存することもできます。ファイルメニューから印刷を選択する と、"フルレポート"画面が表示されます。必要な図とファイル形式を選択して、"OK"ボタンを クリックすると"Primt Preview"画面が表示され、ここのFileメニューからsaveを選択するとPDF ファイルとして保存されます。

タカラバイオ

# 8. トラブルシューティング

- ◆ 陰性コントロール反応においてベースラインが閾値を超えた場合
- 1 データ解析から"増幅曲線"を選択し、グラフ表示から"Raw"を選択する。表示セレクトで≪N≫のウェルを選択し、検出フィルター≪FAM≫を選択する。
- 2 増幅曲線(Raw)の形状を確認する。
  - 2.1 ベースラインが不安定で閾値を超えたと判断される場合 閾値をManual設定に変更し、閾値をベースラインを超えない位置に設定して"適用" ボタンを押す。



2.2 PCR増幅によるシグナル増加と判断される場合

コンタミネーションの疑いがあるため、反応液の調製場所および使用機器を除染する。

4500	٥٦																			
4000	0-																			
€ <sup>3500</sup>	0 -																			
巴 3000 観	0-																			
想 2500 光	0-																			
1500											_				_	_		-	_	
1000																				
1000	0	2	4	6	8 1	0 1	2 14	16	18	20 サ	22 2 191	4 26 数	28	30	32 3	4 36	38	40 4	2 44	46

タカラバイオ

### 9. リアルタイムPCR装置関連製品

■消耗品

製品名	用途	製品コード	容量	価格
0.2 ml 8-strip tube, individual Flat Caps	独立型キャップ付き 8 連チュ ーブ	NJ600	120 strips	¥19,800
0.2 ml Hi-8-Tube	8連チューブ	NJ300	125 strips	¥16, 500
0.2 ml Hi-8-Flat Cap	8連チューブキャップ	NJ302	125 strips	¥4, 400
96well Hi-Plate for Real Time	96 well プレート	NJ400	10 枚	¥6,050
Sealing Film for Real Time	96 well プレート用のシール	NJ500	100 枚	¥31,900
48 well snap plate	48 well プレート	NJ700	20 枚	¥9, 350
Flat cap for snap plate	48 well プレート用のフラッ トキャップ	NJ720	120 strips	¥6, 380

表示価格はすべて税別です。

#### 【ライセンスについて】

[L47]Real-Time PCR Quantification Method : The purchase of this product includes a limited, non-transferable license for all fields other than human or veterinary *in vitro* diagnostics under specific claims of U.S. Patent Nos. 6, 174, 670, 6, 569, 627, 6, 303, 305, and 6, 503, 720, owned by the University of Utah Research Foundation and licensed to Idaho Technology, Inc. and Roche Diagnostics GmbH.

最新のライセンス情報に関しては弊社ウェブサイトにてご確認下さい。

●本冊子の内容の一部または全部を無断で転載あるいは複製することはご遠慮ください。

●本冊子に記載されている会社名および商品名などは、各社の商号、または登録済みもしくは未登録の商標であり、これらは 各所有者に帰属します。

●本冊子記載の価格は2016年11月14日現在の希望小売価格です。価格に消費税は含まれておりません。

# タカラバイオ株式会社

TaKaRa テクニカルサポートライン

	TEL.	077-565-6999	FAX.	077-565-6995
東日本支店	TEL.	03-3271-8553	FAX.	03-3271-7282
西日本支店	TEL.	077-565-6969	FAX.	077-565-6995

タカラバイオ

Thermal Cycler Dice Real Time System  $\mathfrak{>} \mathbb{V} - \mathfrak{X}$ 

食品環境検査用ソフトウェア Quick Manual- 定性解析(+/- 判定用)-

1611