

# NovaSeq 6000

## Sequencing System Guide



文書番号：1000000019358 v14 JPN 資材番号：20023471

2020年9月

本製品の使用目的は研究に限定されます。診断での使用はできません。

ILLUMINA PROPRIETARY

本文書およびその内容は、Illumina, Inc.およびその関連会社（以下、「イルミナ」という）の所有物であり、本文書に記載された製品の使用に関連して、イルミナの顧客が契約上使用することのみを意図したものであり、その他の目的を意図したものではありません。本文書およびその内容を、イルミナの書面による事前同意を得ずにその他の目的で利用または配布してはならず、また方法を問わず、その他伝達、開示または複製してはなりません。イルミナは、本文書によって、自身の特許、商標、著作権またはコモンロー上の権利に基づくいかなるライセンスも譲渡せず、また第三者の同様の権利も譲渡しないものとします。

本文書に記載された製品の適切かつ安全な使用を徹底するため、資格を有した、適切なトレーニングを受けた担当者が、本文書の指示を厳密かつ明確に遵守しなければなりません。当該製品の使用に先立ち、本文書のすべての内容を熟読し、理解する必要があるものとします。

本文書に含まれるすべての説明を熟読せず、明確に遵守しない場合、製品を損ない、使用者または他者を含む個人に傷害を負わせ、その他の財産に損害を与える結果となる可能性があり、また本製品に適用される一切の保証は無効になるものとします。

イルミナは、本文書に記載された製品（その部品またはソフトウェアを含む）の不適切な使用から生じる責任、または、顧客による当該製品の取得に関連してイルミナから付与される明示的な書面によるライセンスもしくは許可の範囲外で当該製品が使用されることから生じる責任を一切負わないものとします。

© 2020 Illumina, Inc. All rights reserved.

すべての商標および登録商標は、Illumina, Inc または各所有者に帰属します。商標および登録商標の詳細は [jp.illumina.com/company/legal.html](http://jp.illumina.com/company/legal.html) をご覧ください。

## 改訂履歴

文書	日付	変更内容
資材番号：20023471 文書番号： 1000000019358 v14	2020年9月	提供されているキットのカatalog番号を更新し、現行のv1.0およびv1.5試薬キット製品を反映。
資材番号：20023471 文書番号： 1000000019358 v13	2020年7月	NovaSeq 6000 Reagent Kit v1.5とソフトウェアv1.7のサポートに関する情報を追加。ソフトウェアv1.7から、特定のランメトリクスデータフィールドのレーン別の内訳を表示できるようになりました。
資材番号：20023471 文書番号： 1000000019358 v12	2020年2月	変性および希釈に関する情報を新しい『NovaSeq 6000 Denature and Dilute Guide』（文書番号：1000000106351）に移動。
資材番号：20023471 文書番号： 1000000019358 v11	2019年2月	Xpワークフローの「ライブラリーのプールプレックス数」の表を更新。
資材番号：20023471 文書番号： 1000000019358 v10	2019年1月	SPフローセルの情報を追加。 Standard（標準）ワークフローおよびXpワークフローの「ライブラリーのプールプレックス推奨数」の表を更新。
資材番号：20023471 文書番号： 1000000019358 v09	2018年11月	NovaSeq 6000サポートページへのリンクを修正。 欠落している警告を修正。
資材番号：20020483 文書番号： 1000000019358 v08	2018年9月	NovaSeq 6000 S4 Kit（200サイクル）の情報を追加。 ユーザーアカウントの情報を追加。 シングルセルのローディング濃度を追加。 ランの交互スタートに関する手順を更新。 BaseSpaceへのサインインの手順を更新。 プレランチェックの手順を更新。 シャットダウンまたは再起動の確認が必要という注意を追加。 未完了のポストランウォッシュに関する注意を追加。 メンテナンスウォッシュの情報を明確化。 ソフトウェアアップデートの情報を明確化。

文書	日付	変更内容
資材番号：20020483 文書番号： 1000000019358 v07	2018年4月	シーケンス前の効率化ステップで試薬を混合する際のライブラリーチューブの使い方を明確化。 消耗品または消耗品のパッケージに表示された記号の記号説明表を追加。 「ランセットアップモード」のセクションに、Illumina Proactiveモニタリングサービスに関する情報を追加。 NovaSeq LIMS APIに関する情報を追加。 NovaSeq Control Software v1.4.0のソフトウェア説明を更新。 S2フローセルの、フィルターを通過する通常のリード数を更新。 NovaSeq Xpワークフローの推奨ローディング濃度を更新。 フローセルパッケージの開封手順を更新。 フローセルへのライブラリーのローディング手順を明確化。 メンテナンスウォッシュの開始条件となる装置の状況に関する注意を追加。 交互スタートカウントダウンタイマーに関する情報を追加。 SRPルールの追加および削除方法の手順を更新。
文書番号： 1000000019358 v06	2018年2月	「フローセル」のセクションに、S1フローセルの使用時にはソフトウェアバージョン1.3.1が必須であることの注意を追加。 「ライブラリーのローディング方法」の表の説明と標準量を更新。 「試薬キット構成」のセクションに警告を追加。 消耗品の表に0.5および1.5 mLのチューブ、20、200、1,000 µLピペット用のピペットチップを追加。機器の表にメスシリンダーを追加。 4章と5章に「フローセルの準備」のセクションを追加し、6章にあった手順をこれらのセクションに移動。 4章に記載されたS1フローセルの総量を更新。 「ライブラリーのプールプレックス推奨数」の表を4章の「ノーマライズされたライブラリープールの作成」に追加。 4章と5章の「SBSカートリッジとクラスターカートリッジの融解」の手順を更新。「フローセルの準備」の融解手順を明確化。 「NovaSeq Xpの推奨ローディング濃度」の融解情報を更新。 5章の「ノーマライズされたライブラリープールの作成」にある「ライブラリーのプールプレックス推奨数」の表を更新。 フローセルはパッケージから取り出してから12時間以内に使用することを明記する文章を「NovaSeq Xpワークフローの要約」および「フローセルの準備」に追加。
文書番号： 1000000019358 v05	2017年12月	シーケンスワークフローの図に、Xpの空のライブラリーチューブについて明確化する情報を追加。 Standard（標準）ワークフローの変性ライブラリーおよびオプションのPhiXコントロールにおける、ステップ5の表中のTris-HClの分量を更新。 NovaSeq XpワークフローのExAmpマスターミックスの調製の部分に、最良の結果を得るためにボルテックスする必要があることを示す注意をステップ4の後に追加。 NovaSeq Xpワークフローのフローセルへのライブラリーのロードの部分に、サンプルをゆっくりとロードすることの確認をステップ3の後に追加。

文書	日付	変更内容
資材番号：20023471 文書番号： 1000000019358 v04	2017年10月	装置機能一覧に個々のレーンへのローディングを追加。 消耗品：NovaSeq Xp 2-Lane KitおよびNovaSeq Xp 4-Lane Kitを追加。NovaSeq Xp 2-Lane Manifold PackおよびNovaSeq 4-Lane Manifold Packを追加。 機器：NovaSeq Xpワークフロー用のNovaSeq XpフローセルドックおよびP200ピペットを追加。 NovaSeq Xpワークフローの「消耗品の準備」の章を追加。 「廃液ボトルを空にする」のセクションをシーケンスの章からNovaSeq Standard（標準）ワークフローおよびNovaSeq Xpワークフローの章の先頭に移動。 Standard（標準）ワークフローの「プールされたライブラリーの濃度」の表と「推奨ローディング濃度」の表を更新。
資材番号：20020483 文書番号： 1000000019358 v03	2017年9月	NovaSeq Control Software v1.2にS1およびS4フローセルのサポートが追加されたことを受けて、ソフトウェアの説明を更新。 S1およびS4フローセルのデュアルフローセルのランに必要な空きディスクの要件を追加。 いくつかの*.jsonファイルのファイル命名要件を指定。 「キットおよびアクセサリ」の章のキット概要の情報を再編成。この章では、試薬およびライブラリーローディングキットの構成、構成成分、適合性ラベリングについて説明しています。 ユーザーが用意する消耗品に、NovaSeq 6000 Reagent Kitを追加。 ライブラリーのプールおよび変性の説明を更新し、S1およびS4フローセルの情報を追加。 試薬カートリッジの融解方法を更新し、S1およびS2用の場合は2時間、S4の場合は4時間ウォーターバスに浸しておく必要があることを明記。 ライブラリーチューブ、試薬カートリッジ、およびフローセルの説明を更新し、S4構成成分を追加。 「メンテナンス」の章に自動ソフトウェアアップデートのセクションを追加。 『Reducing Whole-Genome Data Storage Footprint』（文書番号：970-2012-013）への参照を『NovaSeq Series and HiSeq X Ten Data Quality Comparison』（文書番号：770-2017-010）に変更。 6章の「ランパラメーターの入力」のステップ3に注意を追加。 「フローセルタイトル」のセクションを更新し、S1およびS4のタイトル情報を追加。

文書	日付	変更内容
資材番号：20018871 文書番号： 1000000019358 v02	2017年 4月	以下の情報を追加。 ● ランに必要なイルミナ提供の消耗品。 ● 試薬キット構成品の保管条件。 ● ライブラリーの推奨ローディング濃度。 ● 2フローセル用のNaOH希釈液。 ● ローディング前にフローセルを室温に戻すためのステップ。 ● 廃液ボトルを空にした後の手袋交換のステップ。 ● サードパーティLIMSシステムのためのLIMSアウトプットの設定。 ● サンプルシートの命名規則。 ● Process Managementのアイコンとトラブルシューティング。 ● Windowsセキュリティ機能とその設定手順を記載した付録。 ● テクニカルサポートの連絡先情報。 試薬カートリッジの融解時間を4時間に増加。 1% PhiXの添加量を0.9 $\mu$ Lに変更し、10 mM Tris-HCl (pH 8.5) を使用して10 nM PhiXを希釈するようにPhiX添加手順を変更。 目に見える微粒子が付着している場合にのみフローセルとフローセルステージをクリーニングするよう手順を更新。 メンテナンスウォッシュの頻度を14日ごとに変更。 消耗品の準備手順を再編成および統合して連続性を改善。 フレンチドアを液体コンパートメントドアに改名。
資材番号：20018406 文書番号： 1000000019358 v01	2017年3月	[Process Management] 画面の列名をSequencingに修正。
資材番号：20015871 文書番号： 1000000019358 v00	2017年2月	初版リリース。

# 目次

第1章 概要	1
はじめに	1
追加リソース	2
シーケンスの概要	2
シーケンスワークフロー	3
システムコンポーネント	5
第2章 キットおよびアクセサリー	10
キットの概要	10
試薬キット構成	11
NovaSeq Xp Kitの構成	15
NovaSeq Xpフローセルドック	15
記号説明	16
第3章 はじめに	18
装置の起動	18
設定	19
ユーザーが用意する消耗品および機器	24
第4章 Standard（標準）ワークフロー：消耗品の準備	27
方法	27
SBSカートリッジとクラスターカートリッジの融解	27
廃液ボトルを空にする	28
フローセルの準備	30
シーケンスのためのライブラリーのプールおよび変性	30
第5章 NovaSeq Xpワークフロー：消耗品の準備	31
NovaSeq Xpワークフローの要約	31
方法	32
SBSカートリッジとクラスターカートリッジの融解	32
廃液ボトルを空にする	33
フローセルの準備	35
ExAmp試薬の融解	35
シーケンスのためのライブラリーのプール、変性、およびロード	35
第6章 シーケンス	40
シーケンスランのセットアップ	40

ランの進捗状況のモニタリング	46
ランの交互スタート	47
ランの削除	47
位置番号30の取り外し	48
自動ポストランウォッシュ	49
第7章 メンテナンス	50
Preventive Maintenance (PM)	50
メンテナンスウォッシュの実施	50
ソフトウェアのアップデート	54
付録A トラブルシューティング	55
トラブルシューティングリソース	55
トラブルシューティングファイル	55
プレランチェックのエラー	55
Process Managementのトラブルシューティング	56
クラスタリング前のランの失敗	57
ランの終了	58
装置のシャットダウン	58
付録B Real-Time Analysis	59
Real-Time Analysisの概要	59
Real-Time Analysisワークフロー	61
付録C 出力フォルダーとファイル	64
シーケンス出力フォルダーの構造	64
シーケンス出力ファイル	65
付録D Windowsセキュリティ	66
セキュリティ設定	66
パスワード要件	66
Windowsファイアウォール	66
Enhanced Mitigation Experience Toolkit	66
ソフトウェア制限ポリシー	67
索引	69
テクニカルサポート	74



# 第1章 概要

はじめに .....	1
追加リソース .....	2
シーケンスの概要 .....	2
シーケンスワークフロー .....	3
システムコンポーネント .....	5

## はじめに

Illumina® NovaSeq™ 6000 シーケンスシステムは、拡張可能なスループット、柔軟なシーケンステクノロジー、ベンチトップ型システムの効率と費用対効果を兼ね備えた生産規模のプラットフォームです。

## 機能

- ▶ **拡張性のあるシーケンス**：NovaSeq 6000 は、幅広いアプリケーションのための高品質なデータを保ちつつ、生産レベルのシーケンスにまで拡張できます。
- ▶ **調整可能な出力**：NovaSeq 6000 は、出力範囲の広いデュアルフローセルシステムです。フローセル1枚でのシーケンス、または2枚のフローセルによる異なるリード長の同時シーケンスが可能です。4種類のフローセルと異なるリード長をさまざまに組み合わせることができます。
- ▶ **パターン化フローセル**：パターン化フローセルにより、スペース効率の高いクラスターが形成されます。ナノウェルの間隔が短いため、高いクラスター密度が得られ、データ出力が増加します。
- ▶ **装置上で ExAmp 試薬を混合**：NovaSeq 6000 は、装置上で ExAmp 試薬とライブラリーを混合して増幅およびクラスター形成することで、効率化されたシーケンスワークフローを実現します。
- ▶ **個々のレーンへのローディング**：NovaSeq Xp フローセルドックを使用するとライブラリーをフローセルの個々のレーンに事前にロードできるため、ライブラリーのローディング量が少なくなります。
- ▶ **ハイスループットラインスキャン**：NovaSeq 6000 には双方向スキャンテクノロジーを備えたカメラが搭載されており、フローセルのイメージを2色チャンネル同時に迅速に取得できます。
- ▶ **Real-Time Analysis (RTA)**：NovaSeq 6000 には、RTA3 という RTA ソフトウェアが組み込まれています。この統合ソフトウェアはイメージ解析とベースコールを行います。
- ▶ **BaseSpace™ Sequence Hub との統合**：シーケンスワークフローは BaseSpace Sequence Hub (データ解析、保存、共有を可能にするイルミナのゲノムコンピューティング環境) と統合されています。ランの進行中に、出力ファイルがリアルタイムでこの環境に転送されます。
- ▶ **BaseSpace Clarity LIMS に対応**：サンプルと試薬のエンドツーエンドの追跡、ワークフローの自動化、装置操作の統合により、効率性が向上します。

## 追加リソース

イルミナウェブサイトの [NovaSeq 6000 シーケンスシステムサポートページ](#)で追加のシステムリソースを提供しています。これらのリソースには、ソフトウェア、トレーニング、適合製品、および以下の添付資料を含みます。常に最新バージョンのサポートページを参照してください。

リソース	内容説明
『Custom Protocol Selector』	シーケンスランに使用するライブラリー調製法、ランパラメーターや解析法までの手順を、カスタマイズされた全体の手順の指示書として生成するウィザードです。
『NovaSeq Series Site Prep Guide』 (文書番号：1000000019360)	ラボスペース、電源要件、および環境とネットワークの検討事項に関する仕様を示しています。
『NovaSeq Series Safety and Compliance Guide』 (文書番号：1000000019357)	操作の安全検討事項、コンプライアンス規範、装置のラベルに関する情報を提供します。
『RFID Reader Compliance Guide』 (文書番号：1000000002699)	装置の RFID リーダーについて、コンプライアンス認証、安全検討事項などの情報を提供します。
『NovaSeq Series Custom Primers Guide』 (文書番号：1000000022266)	イルミナシーケンスプライマーをカスタムシーケンスプライマーに置き換える場合の情報を提供します。
『NovaSeq 6000 Denature and Dilute Guide』 (文書番号：1000000106351)	調製済みライブラリーをシーケンスランのために変性させて希釈する手順と、オプションの PhiX コントロールを調製する手順について説明しています。

## シーケンスの概要

### クラスター形成

クラスター形成中、単一 DNA 分子がフローセルの表面に結合し、同時に増幅されてクラスターを形成します。Standard (標準) ワークフローの場合は、クラスター形成前に ExAmp マスターミックスが装置上でライブラリーと混合されます。NovaSeq Xp ワークフローの場合は、ExAmp 試薬とライブラリーを装置外で混合してフローセルに注入します。量はフローセルタイプとワークフローによって異なります。

### シーケンス

クラスターが双方向スキャンと 2 色チャンネルシーケンスケミストリーを使用してイメージングされます。カメラに搭載された赤色光と緑色光を検出するセンサーによって各スワスがイメージングされ、スワス全体の赤色イメージと緑色イメージが同時に生成されます。イメージング後、各タイル内のクラスターに対して、各クラスター (パターン化フローセルによって決定された位置に基づく) の赤色シグナルと緑色シグナルの比率に基づいてベースコーリングが行われます。このプロセスがシーケンスのサイクルごとに繰り返されます。

## 解析

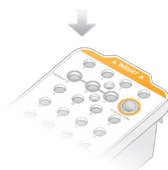
ラン実行中に、NovaSeq Control Software (NVCS) がデータ解析用のベースコールファイル (\*.cbcl) を自動的に指定の出力フォルダーに転送します。

複数の解析方法が用意されており、どの方法を使用するかはアプリケーションによって異なります。詳細については、[イルミナウェブサイトの BaseSpace Sequence Hub サポートページ](#)を参照してください。

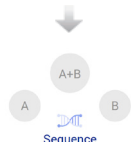
## シーケンスワークフロー



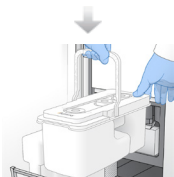
SBS カートリッジとクラスター試薬カートリッジを融解します。



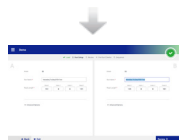
ライブラリーをプールして変性させます。Standard (標準) ワークフローの場合は、ライブラリーをライブラリーチューブに加えます。NovaSeq Xp ワークフローの場合は、ExAmp/ライブラリーミックスをフローセルにロードします。いずれのワークフローの場合も、ライブラリーチューブを融解済みのクラスターカートリッジに挿入します。詳細については、『NovaSeq 6000 Denature and Dilute Guide』(文書番号: 1000000106351) を参照してください。



ソフトウェアインターフェースで **[Sequence]** を選択し、デュアルまたはシングルフローセルランを指定します。



前回のランの消耗品を取り出し、実行するラン用の新しい消耗品をセットします。



[Run Setup] 画面でランパラメーターを指定します。BaseSpace Sequence Hub が設定されている場合は、[Log In] 画面からサインインします。プレランチェックが終了すると、自動的にランが開始されます。



ランをモニタリングします。モニタリングは [Sequence] 画面から、または BaseSpace Sequence Hub から行うか (ランのモニタリングを有効にしている場合)、あるいはネットワークコンピューターで Sequencing Analysis Viewer を使用して行うことができます。データは指定した出力フォルダーに転送されます。



シーケンスが終了すると、自動的に装置の洗浄が開始されます。

## ライブラリーのローディング方法

ライブラリーは、選択したワークフローに応じて、以下に示す 2 通りの方法のどちらかを使用して NovaSeq 6000 フローセルにロードされます。シーケンスランのセットアップは、ワークフローによって異なります。選択した方法の手順に必ず従ってください。27 ページの「Standard (標準) ワークフロー：消耗品の準備」および 31 ページの「NovaSeq Xp ワークフロー：消耗品の準備」を参照してください。

表 1 ライブラリーのローディング方法

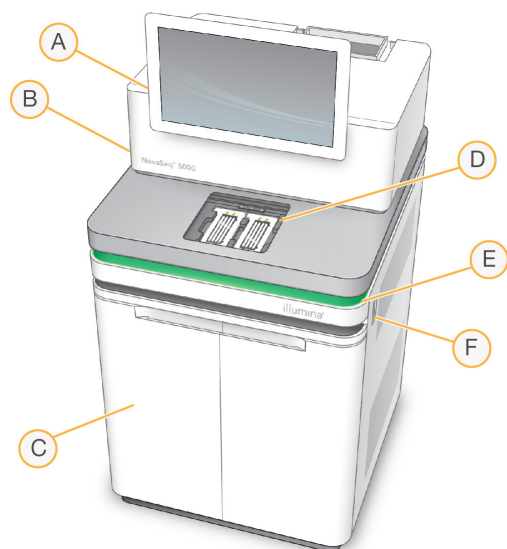
ワークフロー	ライブラリープールのローディングおよび ExAmp との混合方法	個々のレーンへのアクセスとデータ解析	ローディング量 * SP/S1-S2-S4 モード (μL)
<b>Standard (標準)</b>	単一のライブラリープールをライブラリーチューブに入れて装置にセットします。このチューブ内のライブラリープールが装置上で ExAmp 試薬と混合された後、クラスタリングとシーケンスのためにフローセルへ自動送液されます。シーケンス前の効率化ステップでは、クラスターカートリッジ内の試薬とライブラリーチューブを使用して、クラスタリング効率を高めるためのコンディショニングミックスが調製されます。	単一のライブラリープールがフローセルの全レーンに分注され、シーケンスされます。すべてのレーンのリードがまとめて解析されます。	150-225-465 μL (フローセル全体)
<b>NovaSeq Xp</b>	1 つまたは複数のライブラリー (ライブラリーの数はフローセルレーンの数に相当) を装置外で ExAmp 試薬と手で混合し、NovaSeq Xp フローセルドックを使用してフローセルの個々のレーンに直接ロードします。この充填済みのフローセルを装置にセットしてクラスタリングとシーケンスを行います。シーケンス前の効率化ステップでは、空のライブラリーチューブを使用してクラスターカートリッジ内の試薬が混合され、クラスタリングの効率を高めるコンディショニングミックスが調製されます。	各ライブラリーがフローセルの個別のレーンにロードされた後、シーケンスされます。異なるプール、同じプールの分配、または任意の組み合わせを使用することができます。異なるレーンのリードは、状況に応じて、個別に解析されるかまとめて解析されます。	27-33-45 μL (各レーン)

\* NovaSeq Xp ワークフローでは、Standard (標準) ワークフローよりも濃度が 25 ~ 50% 低い変性済みライブラリーが必要です。

## システムコンポーネント

NovaSeq 6000 シーケンスシステムは、タッチスクリーンモニター、ステータスバー、電源ボタンとその横の USB ポート、および 3 つのコンパートメントで構成されています。

図 1 外部コンポーネント



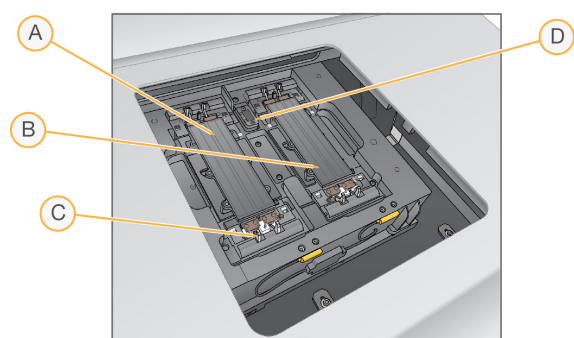
- A **タッチスクリーンモニター**：システム設定、ランセットアップ、およびモニタリングを行うための NVCS インターフェースを表示します。
- B **光学コンパートメント**：フローセルのデュアルサーフェスイメージングを可能にする光学的構成物が内蔵されています。
- C **液体コンパートメント**：試薬カートリッジ、バッファークートリッジ、および廃液ボトルが収容されています。
- D **フローセルコンパートメント**：フローセルを保持します。
- E **ステータスバー**：フローセルのステータスを示します。シーケンス準備完了時は緑、処理中は青、注意が必要なときはオレンジになります。
- F **電源と USB ポート**：電源ボタンと、周辺機器を接続するための USB 接続ポートがあります。

## フローセルコンパートメント

フローセルコンパートメントにはフローセルステージがあり、左側にフローセル A、右側にフローセル B を保持します。それぞれの側にクランプが 4 個付いており、これによってフローセルは自動的に位置を合わせて固定されます。

フローセルステージに搭載された光学アライメントターゲットにより、光学上の問題の診断および補正が行われます。NVCS から指示された場合、光学アライメントターゲットは、シーケンス結果を向上させるためにシステムの位置の再調整やカメラのフォーカス調節を行います。

図 2 フローセルステージ



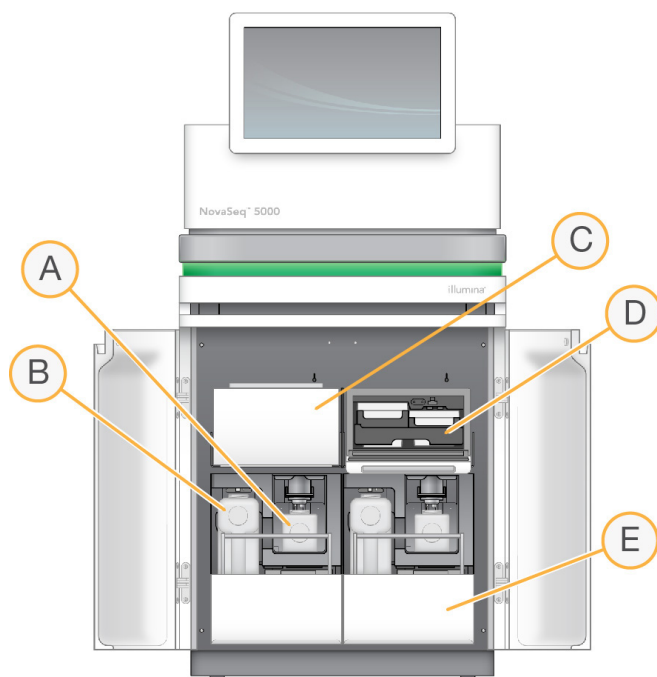
- A フローセルホルダー A
- B フローセルホルダー B
- C フローセルクランプ (片側あたり 4 個中の 1 個)
- D 光学アライメントターゲット

フローセルコンパートメントのドアの開閉は、ソフトウェアによって制御されます。ランまたはメンテナンスウォッシュの際、フローセルをロードするためにドアが自動的に開きます。ローディング後、コンパートメントドアは自動的に閉じ、フローセルが所定の位置に移動してクランプが閉じ、バキュームによる固定が行われます。センサーにより、フローセルの存在と適合性が確認されます。

## 液体コンパートメント

ランをセットアップするには、液体コンパートメントを開いて試薬とバッファーをロードし、廃液ボトルを空にする必要があります。液体コンパートメントには2つのドアがあり、内部はフローセル A 用の部分とフローセル B 用の部分に分かれています。

図 3 液体コンパートメントのコンポーネント



- A 廃液ボトル (小) : クラスターカートリッジの使用済み試薬を回収します。キャップを紛失しないように、キャップホルダーが付いています。
- B 廃液ボトル (大) : SBS カートリッジとバッファーカートリッジの使用済み試薬を回収します。キャップを紛失しないように、キャップホルダーが付いています。
- C 試薬チラー : SBS カートリッジとクラスターカートリッジを保冷します。
- D 試薬チラー引き出し : 位置が色分けされており、左側 (灰色ラベル) に SBS カートリッジ、右側 (オレンジラベル) にクラスターカートリッジを保持します。
- E バッファー引き出し : 左側に廃液ボトル (大)、右側にバッファーカートリッジを保持します。

## 使用済み試薬

フルイデックスシステムは、有害な可能性のあるクラスターカートリッジ試薬を廃液ボトル (小) に送液するよう設計されています。SBS カートリッジとバッファーカートリッジからの試薬は廃液ボトル (大) に送液されます。ただし、使用済み試薬の流れの間でクロスコンタミネーションが生じるおそれがあります。安全のため、どちらの廃液ボトルにも有害な可能性のある化学物質が含まれているものとみなしてください。詳細なケミストリー情報は安全データシート (SDS) に記載されています。



### 注意

使用済み試薬を外部に送液するようにシステムが設定されている場合、廃液ボトル (大) への流れは外部に向けられます。クラスターカートリッジ試薬は、常に廃液ボトル (小) に回収されます。

## システムソフトウェア

装置のソフトウェア一式には、シーケンスラン、装置上の解析、および関連機能を実行するアプリケーションが統合されています。





- ▶ **NovaSeq Control Software (NVCS)**：シーケンスランのセットアップ、装置の操作、およびラン進行中の統計値の表示を行う際に、それらの手順をガイドします。消耗品の正しい取り出しおよびロード方法を示すため、ランセットアップ中に説明ビデオが再生されます。
- ▶ **Real-Time Analysis (RTA)**：ランの実行中にイメージ解析とベースコーリングを行います。NovaSeq 6000 に搭載されている RTA3 には、性能を最適化するアーキテクチャー、セキュリティ、その他の機能強化が組み込まれています。詳細については、59 ページの「[Real-Time Analysis の概要](#)」を参照してください。
- ▶ **Universal Copy Service (UCS)**：ラン全体を通して、RTA3 および NVCS の出力ファイルを出力フォルダーにコピーします。該当する場合は、BaseSpace Sequence Hub にもデータを転送します。ラン中に接続が途切れた場合は、数回再接続を試み、自動的にデータ転送を再開します。

## ステータスアイコン

NVCS インターフェイス上のステータスアイコンは、ランのステータスを示します。アイコン上の数字はステータスの状態の数を示します。

ランステータスが変化すると、アイコンは点滅して警告を発します。アイコンを選択し、状態の内容を確認してください。[Acknowledge] を選択してメッセージを消去した後、[Close] を選択してダイアログボックスを閉じます。

表 2 NVCS ステータスアイコン

ステータスアイコン	ステータス名	内容説明
	ステータス OK	システムは正常です。
	処理中	システムは処理中です。
	警告	警告が発生しました。注意が必要です。 警告が発生してもランは停止せず、処理を続行するために何らかの対処を行う必要はありません。
	エラー	エラーが発生しました。 ランの処理を続行するには、エラーに対処する必要があります。

## Process Management

[Process Management] 画面から、Compute Engine (CE) やハードドライブ (C:) にアクセスすることができます。また、ランの進捗状況のモニタリング、ランの削除、その他のディスクスペースの管理を行うこともできます。C:\ ドライブからファイルやフォルダーを直接削除しないでください。

[Process Management] には、使用可能なディスクスペース、CE と C:\ ドライブの使用済みスペース、およびディスクスペースを使用しているランのステータスが表示されます。[Run Date] と [Name] 列で各ランを特定します。[Run Status]、[BaseSpace]、および [Network] 列にはランの各プロセスのステータスが表示されます。



表 3 Process Management ステータスアイコン

プロセス	アイコン	内容説明
Run Status	 Running	ランが実行中です。
	 Complete	ランのシーケンスが終了しました。
	N/A	ランがネットワーク上の出力フォルダーにアップロードするよう設定されていないか、アップロードステータスが不明なため、該当しません。 トラブルシューティングについては、56 ページの「Process Management のトラブルシューティング」を参照してください。
Network	 Copying	ファイルがネットワーク上の出力フォルダーにコピーされています。
	 Complete	すべてのファイルがネットワーク上の出力フォルダーにコピーされました。
	N/A	ランがネットワーク上の出力フォルダーにアップロードするよう設定されていないか、アップロードステータスが不明なため、該当しません。 トラブルシューティングについては、56 ページの「Process Management のトラブルシューティング」を参照してください。
BaseSpace	 Uploading	ファイルが BaseSpace Sequence Hub にアップロードされています。
	 Complete	すべてのファイルが BaseSpace Sequence Hub にアップロードされました。
	N/A	ランが BaseSpace Sequence Hub にアップロードするよう設定されていないか、アップロードステータスが不明なため、該当しません。 トラブルシューティングについては、56 ページの「Process Management のトラブルシューティング」を参照してください。

フローセルランを開始するためには、CE と C:\ に最低限必要な空き容量が存在する必要があります。

 **注意**

シングルフローセルランの場合、最低限必要な空き容量は次の表に示す数字の半分です。

表 4 デュアルフローセルランを実行するために CE と C:\ に最低限必要な空き容量

フローセル	CE の空き容量 (サイクルあたり)	C:\ の空き容量 (フローセルペアあたり)
SP	0.5 Gb	5 Gb
S1	1.35 Gb	20 Gb
S2	2.7 Gb	20 Gb
S4	4.3 Gb	40 Gb

ランを実行するために CE に最低限必要な空き容量の合計を計算するには、「CE の空き容量 (サイクルあたり)」の下の数字と、リード 1、リード 2、インデックス 1、およびインデックス 2 の長さの値の合計を掛けます (44 ページの「ランパラメーターの入力」を参照)。例えば、ペアエンド 150 サイクル、デュアルフローセルの S4 ランで、両インデックスが 8 塩基長の場合、CE に最低限必要な空き容量は、 $(151 * 2 + 8 * 2) * 4.3 = 1.37 \text{ Tb}$  になります。

ディスクスペースの消去の詳細については、47 ページの「ランの削除」を参照してください。

## 第2章 キットおよびアクセサリ

キットの概要	10
試薬キット構成	11
NovaSeq Xp Kitの構成	15
NovaSeq Xpフローセルドック	15
記号説明	16

### キットの概要

NovaSeq 6000 システムでランを行うには、NovaSeq 6000 Reagent Kit が必要です。NovaSeq Xp ワークフローには、さらに NovaSeq Xp Kit が必要です。これらのキットは以下の構成で提供されています。

実施する実験のデザインに適したキットサイズを選択してください。500 サイクルキットは、ランの長さが300 サイクルを超える場合にのみ使用することを推奨します。

ランに必要なアイテムの完全なリストについては、24 ページの「ユーザーが用意する消耗品および機器」を参照してください。





表 5 キット構成

キット名	v1.0 試薬 イルミナカタログ番号	v1.5 試薬 イルミナカタログ番号
NovaSeq 6000 S4 Reagent Kit (300 サイクル) – 40 個パック	20039236	該当なし
NovaSeq 6000 S4 Reagent Kit (300 サイクル) – 20 個パック	20039234	該当なし
NovaSeq 6000 S4 Reagent Kit (300 サイクル) – 10 個パック	20039233	該当なし
NovaSeq 6000 S4 Reagent Kit (300 サイクル)	20012866	20028312
NovaSeq 6000 S4 Reagent Kit (200 サイクル)	20027466	20028313
NovaSeq 6000 S4 Reagent Kit (35 サイクル)	該当なし	20044417
NovaSeq 6000 S2 Reagent Kit (300 サイクル)	20012860	20028314
NovaSeq 6000 S2 Reagent Kit (200 サイクル)	20012861	20028315
NovaSeq 6000 S2 Reagent Kit (100 サイクル)	20012862	20028316
NovaSeq 6000 S1 Reagent Kit (300 サイクル)	20012863	20028317
NovaSeq 6000 S1 Reagent Kit (200 サイクル)	20012864	20028318
NovaSeq 6000 S1 Reagent Kit (100 サイクル)	20012865	20028319
NovaSeq 6000 SP Reagent Kit (500 サイクル)	20029137	20028402
NovaSeq 6000 SP Reagent Kit (300 サイクル)	20027465	20028400
NovaSeq 6000 SP Reagent Kit (200 サイクル)	20040326	20040719
NovaSeq 6000 SP Reagent Kit (100 サイクル)	20027464	20028401
NovaSeq Xp 2-Lane Kit	20021664	20043130
NovaSeq Xp 4-Lane Kit	20021665	20043131

### 適合性ラベリング

適合するキット構成を特定するため、フローセルとカートリッジにはキットモードを示す **SP**、**S1**、**S2**、**S4** の記号ラベルが付いています。NovaSeq Xp マニフォールドは複数のモードをサポートしており、2 レーン (SP、S1、S2 フローセルの場合) または 4 レーン (S4 フローセルの場合) のラベルが付いています。同一のランでモードの異なる構成を混在して使用することはできません。例えば、S1 用カートリッジと S2 用フローセルを組み合わせることはできません。

v1.0 SBS/CPE カートリッジと v1.5 カートリッジを組み合わせることはできず、エラーメッセージが発生します。

キットモード	ラベル上のマーク	内容説明
SP キット 構成		SP フローセルは、フィルターを通過するシングルリードを6.5億～8億生成し、データ出力はリード長 150 × 2 bp で最大 250 Gb、250 × 2 bp で最大 400 Gb です。
S1 キット 構成		S1 フローセルは、フィルターを通過するシングルリードを最大 16 億生成し、データ出力はリード長 150 × 2 bp で最大 500 Gb です。S1 キットを使用すると、ほとんどのハイスループットアプリケーションにおいてより少ないサンプルを高速にシーケンスできます。
S2 キット 構成		S2 フローセルは、フィルターを通過するシングルリードを最大 41 億生成し、データ出力はリード長 150 × 2 bp で最大 1,250 Gb です。S2 フローセルは、ほとんどのハイスループットアプリケーションで高速なシーケンシングを提供します。また、リード数が S1 フローセルより多いため、より多くのシーケンスデータが得られます。
S4 キット 構成		S4 フローセルは、フィルターを通過するシングルリードを最大 100 億生成し、データ出力はリード長 150 × 2 bp で最大 3,000 Gb です。S4 は、最大限の出力が得られるように設計された 4 レーンバージョンのフローセルです。幅広い種やカバレッジ深度で費用効果の高い全ゲノムシーケンスを実現します。

各モードの仕様の詳細については、イリミナウェブサイトの [NovaSeq Reagent Kits 製品ページ](#) を参照してください。

## 試薬キット構成

各 NovaSeq 6000 Reagent Kit には以下の構成が含まれています。各構成には、消耗品の正確な追跡と適合性確保のために RFID（無線自動識別）タグが付いています。

キットが納品されたら、適切な性能を保証するために、構成を指定の温度で直ちに保管してください。

表 6 キット構成

数量	キット構成	保管温度
1	ライブラリーチューブ	15°C～30°C
1	フローセル	2°C～8°C
1	バッファークートリッジ	15°C～30°C
1	クラスターカートリッジ	-25°C～-15°C
1	SBS カートリッジ	-25°C～-15°C

### 警告

カートリッジを落とさないでください。落下により負傷する可能性があります。試薬がカートリッジから漏れた場合、皮膚がかぶれる場合があります。カートリッジは使用前に亀裂がないことを点検してください。

## ライブラリーチューブ

NovaSeq 6000 ライブラリーチューブは、クラスターカートリッジの位置番号 8 にぴったり収まる 16 mm のチューブです。位置番号 8 には「**Library Tube**」というラベルが付いており、見分けやすいようにオレンジ色の円で囲まれています。このチューブには、必要に応じてライブラリーを保管できるように、スクリューキャップが付いています。クラスターカートリッジにロードする前に、キャップが取り外されていることを確認してください。

図 4 ライブラリーチューブ



ライブラリーチューブは、ワークフローに応じて次のいずれかの方法で使用します。

- ▶ **Standard (標準)**：プールおよび変性されたライブラリーをライブラリーチューブに加え、キャップを外してクラスターカートリッジに挿入します。ランの開始後、ライブラリーはライブラリーチューブの中で ExAmp 試薬と混合された後、フローセルに自動的に送液されます。
- ▶ **NovaSeq Xp**：キャップを外した空のライブラリーチューブをクラスターカートリッジに挿入します。ラン中に試薬がライブラリーチューブ内で混合されてから、フローセルに分注されます。

## フローセル

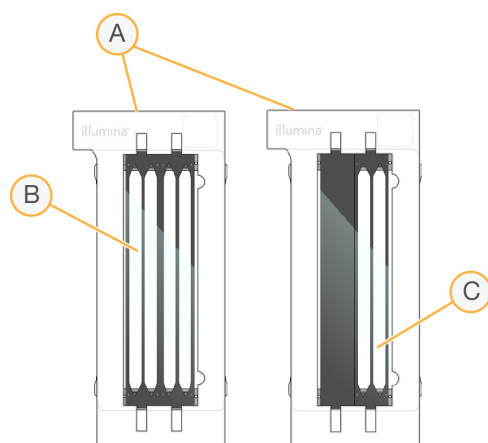
NovaSeq 6000 フローセルは、カートリッジ内に封入されたパターン化フローセルです。このフローセルはガラス基板で、数十億のナノウェルが規則正しく配置されています。そのため、出力リード数が増加し、より多くのシーケンスデータが得られます。これらのナノウェル内でクラスターが形成され、そこからシーケンスが実行されます。

各フローセルは、プールされたライブラリーをシーケンスするためのレーンを複数備えています。SP、S1、S2 フローセルは 2 レーン、S4 フローセルは 4 レーンです。各レーンは複数のスワスに分けてイメージングされます。その後、各スワスのイメージがタイルと呼ばれる小さな領域に分割されます。詳細については、60 ページの「[フローセルタイル](#)」を参照してください。

### 注意

S1 フローセルを使用する場合は、必ず NVCS v1.3.1 以降を使用してください。SP フローセルを使用する場合は、必ず NVCS v1.6 以降を使用してください。

図 5 フローセル



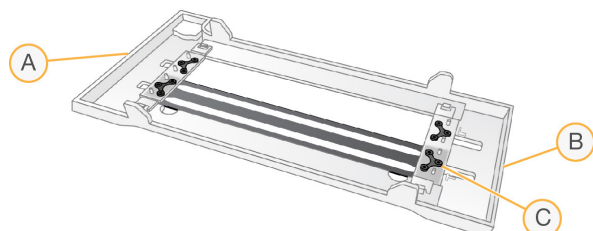
- A フローセルカートリッジ
- B 4 レーンフローセル (S4)
- C 2 レーンフローセル (SP、S1、S2)

各フローセルの裏側には4つのガスケットが付いています。ライブラリーと試薬は、フローセルの注入側のガスケットを通してフローセルレーンに入ります。使用済みの試薬は、排出側のガスケットを通してレーンから排出されます。

 **注意**

フローセルを扱う際は、ガスケットに触れないでください。

図 6 フローセルの裏側



- A 排出側
- B 注入側
- C ガスケット (4 個中の 1 個)



## バッファークートリッジ、クラスターカートリッジ、および SBS カートリッジ


NovaSeq 6000 のバッファークートリッジ、クラスターカートリッジ、および SBS カートリッジはホイールでシールされたリザーバーを備えており、その中に試薬、バッファー、および洗浄溶液があらかじめ充填されています。試薬キットには、それぞれのタイプのカートリッジが1つずつ含まれています。

カートリッジは装置に直接ロードでき、ローディングミスを防ぐために色分けされてラベルが付けられています。試薬チラーとバッファー引き出しにはガイドが付いていて、正しい向きにのみ挿入できます。

カートリッジのラベルには、サポートされているモード(S1/S2 や SP/S1/S2 など)が記載されています。カートリッジは、ラベルに表示されたモードにのみ使用できます。

表 7 試薬カートリッジ

カートリッジ	内容説明
 <p>NovaSeq 6000 バッファークートリッジ</p>	<p>シーケンスバッファーがあらかじめ充填されており、重量は最大 6.8 kg (15 lbs) です。プラスチック製のハンドルが付いていて、運搬、ローディング、取り出しに役立ちます。トッププレートにあるくぼみを使ってカートリッジを積み重ねることができます。</p>
 <p>NovaSeq 6000 クラスターカートリッジ</p>	<p>クラスターリング試薬、インデックス試薬、ペアエンド試薬、洗浄溶液があらかじめ充填されています。ライブラリーチューブを挿入するための専用の位置があります。クラスターカートリッジは、SBS カートリッジと見分けるためにオレンジ色のラベルが付いています。</p>

カートリッジ	内容説明
<p>NovaSeq 6000 SBS カートリッジ</p> 	<p>キットでサポートされているサイクル数（500、300、200、100、35 のいずれか）に見合った量のシーケンス試薬があらかじめ充填されています。3 つの試薬位置にそれぞれ隣接している位置は、自動ポストランウォッシュのためのものです。SBS カートリッジは、クラスターカートリッジと見分けるために灰色のラベルが付いています。</p>

## クラスターカートリッジのリザーバー

### 取り外し可能なリザーバー

位置番号 30 の変性試薬はホルムアミドを含んでおり、これは有機アミド化合物で生殖毒性があります。シーケンスラン後、すべての未使用の試薬を安全に廃棄するため、このリザーバーは取り外すことができます。

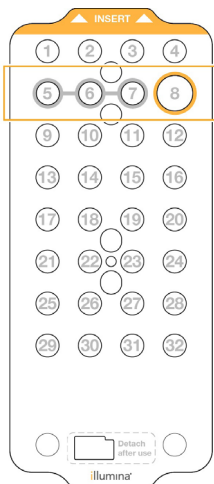
#### 注意

クラスターカートリッジの上に SBS カートリッジを積み重ねないでください。位置番号 30 が外れるおそれがあります。

### 指定のリザーバー

カスタムプライマー用の予備として 3 つのリザーバー、ライブラリーチューブ用として 1 つの空位置がそれぞれ確保されています。サンプルのトレーサビリティを維持するため、ランセットアップ中にライブラリーチューブをクラスターカートリッジに挿入します。このライブラリーチューブはランが終了するまでカートリッジに留まります。

図 7 番号が振られたリザーバー



位置	用途
5、6、7	オプションのカスタムプライマー
8	ライブラリーチューブ

カスタムプライマーの詳細については、『NovaSeq Series Custom Primers Guide』（文書番号：1000000022266）を参照してください。

## NovaSeq Xp Kit の構成

NovaSeq Xp Kit はいずれも使い捨てのキットで、以下の構成品を含みます。キットが納品されたら、適切な性能を保証するために、構成品を指定の温度で直ちに保管してください。

### 注意

DPX1 および DPX2 消耗品に JPX1 および JPX2 というラベルが付いている場合があります。どちらも v1.0 または v1.5 試薬キットに適合しています。

表 8 NovaSeq Xp Kit の構成

数量	キット構成	保管温度
1	DPX1/JPX1	-25℃～ -15℃
1	DPX2/JPX2	-25℃～ -15℃
1	DPX3	-25℃～ -15℃
1	NovaSeq Xp マニフォルド	キットの箱に入れたままにしておくか、室温で保管してください。

## Xp Kit の試薬

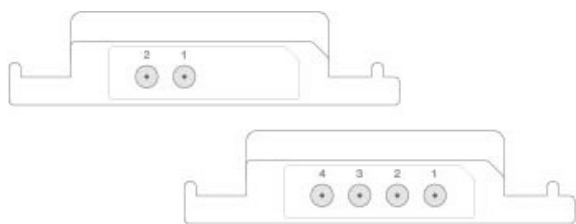
DPX1/JPX1、DPX2/JPX2、および DPX3 は、個別のチューブで提供される NovaSeq Xp ワークフロー用の ExAmp 試薬です。これらの試薬を混合して ExAmp マスターミックスを作成し、これをライブラリープールと混合してからフローセルにロードします。

## NovaSeq Xp マニフォールド

NovaSeq Xp マニフォールドを NovaSeq Xp フローセルドックに配置することで、ライブラリープールを個々のフローセルレーンに直接ロードできます。NovaSeq Xp マニフォールドの両側のアームは、ドック上に容易に配置できるように設計されています。

NovaSeq Xp マニフォールドは 2 ウェルと 4 ウェルの構成で提供されており、それぞれ 2 レーンと 4 レーンのフローセルに適合します。各ウェルが 1 つのフローセルレーンに対応します。フローセルは裏側を上に向けて NovaSeq Xp フローセルドックにセットするため、ウェル番号は裏向きフローセルのレーン番号と一致するように右から左に採番されています。

図 8 NovaSeq Xp マニフォールドと採番されたウェル

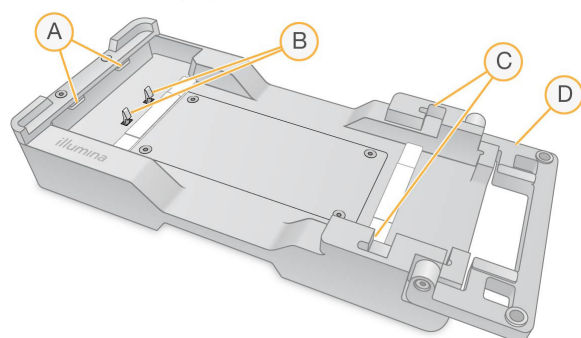


## NovaSeq Xp フローセルドック

NovaSeq Xp フローセルドックは、ライブラリーをフローセルに直接ロードするための再使用可能なアクセサリです。裏側を上に向けてフローセルをドックにセットし、NovaSeq Xp マニフォールドをフローセルの上にはめ込みます。

2 つのオーバーハング（ブラケットの下）と 2 つのスプリングがフローセルの挿入をガイドし、フローセルを適切な向きにします。カットアウトによって NovaSeq Xp マニフォールドアームが適切な向きに保持され、マニフォールドが水平になります。磁気クランプは 180° 回転し、NovaSeq Xp マニフォールドをフローセルの上部に固定します。

図 9 NovaSeq Xp フローセルドック






- A 挿入をガイドするオーバーハング（ブラケットの下）
- B フローセルを位置合わせするためのスプリング
- C NovaSeq Xp マニフォールドアームを保持するカットアウト
- D フローセルと NovaSeq Xp マニフォールドを固定するクランプ

## 記号説明

次の表は消耗品または消耗品のパッケージに関する記号を記載しています。

記号	内容説明
	消耗品の使用期限。最良の結果を得るには、この日付以前の消耗品を使用してください。
	製造者（イルミナ）を示します。
	使用目的は研究に限定されます（RUO）。
	消耗品を識別することができる部品番号を示しています。 <sup>1</sup>
	消耗品が製造されたバッチまたはロットを特定するためのバッチコードを示しています。 <sup>1</sup>
	シリアルナンバーを示します。
	光または熱からの保護が必要なことを示します。日光から遠ざけて保管してください。



記号	内容説明
	健康に有害であることを示しています。
	危険性の警告を示します。
	保管温度の範囲（摂氏表記）。表示された範囲内で消耗品を保管してください。 <sup>2</sup>

<sup>1</sup> REF は個々のコンポーネントを識別するのに対し、LOT はコンポーネントが属するロットまたはバッチを識別します。

<sup>2</sup> 保管温度は配送温度と異なる場合があります。

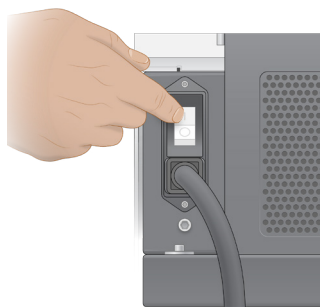
# 第3章 はじめに

装置の起動 .....	18
設定 .....	19
ユーザーが用意する消耗品および機器 .....	24

## 装置の起動

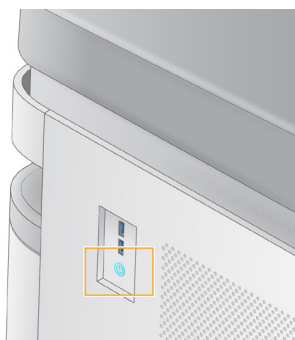
- 1 装置の背面にあるトグル電源スイッチを | (ON) の位置に切り替えます。

図 10 電源スイッチの位置



- 2 装置の右側の電源ボタンが青く点灯するまで待ってから、電源ボタンを押します。

図 11 電源ボタンの位置



## ユーザーアカウント

NVCS v1.5 以降では、管理者とユーザーの 2 種類のアカウントがあります。それぞれの種類のアカウントで行うことができる操作を次の表に示します。

許可される操作	管理者	ユーザー
シーケンスランのセットアップ、開始、モニタリング	X	X
ソフトウェアのダウンロードおよび更新	X	
別のユーザーが開始した実行中のランのステータスの確認	X	
反応しない UCS プロセスの終了	X	

アプリケーションデータファイルは C:\ProgramData に保存されます。アプリケーションは C:\Program Files にインストールされています。NVCS はどちらの種類のアカウントでもフルスクリーンアプリとして起動します。

## システムへのログオン

- 1 オペレーティングシステムがロードされたら、ユーザー名とパスワードを使用して Windows にログオンします。
- 2 NVCS を開きます。

ソフトウェアが起動し、システムが初期化されます。初期化が完了すると、[Home] 画面が表示されます。

NVCS はユーザーアプリとして起動します。管理者権限が必要な機能（ソフトウェアのアップデートなど）を実行しようとしたときに管理者としてログインしていない場合は、管理者としてログインするよう求められます。

シーケンスランの進捗状況に関する情報を得るため、NVCS の実行中、およびシーケンスランが進行している間は、ログイン状態を維持してください。

## 設定

NVCS には以下の設定があります。

- ▶ ランモード（[Manual] または [File-Based]）
- ▶ NovaSeq Xp ワークフロー
- ▶ BaseSpace Sequence Hub
- ▶ ソフトウェアのアップデート



### 注意

[Workflow Selection] または [Automatic Checks for Software Updates] を設定する前に、[Mode Selection] が設定されていることを確認してください。

## ランセットアップモード

- ▶ **Manual**：初期設定のモード。後続の解析のために指定の出力フォルダーにデータを送信します。
- ▶ **File-Based**：BaseSpace Clarity LIMS またはその他の LIMS システムのファイルを使用してランパラメーターを定義する代替モード。詳細については、20 ページの「LIMS アウトプットの設定」を参照してください。

ランセットアップモードを設定するとき、ランセットアップフォルダーとして使用する既存のロケーションを必ず指定してください。このフォルダーは必須であり、ロケーションが無効な場合は指定されたロケーションが存在しないことを示すメッセージが表示されます。

どちらのランセットアップモードにも、解析用のデータを BaseSpace Sequence Hub に転送するオプションがあります。

## Manual モードの設定

- 1 [Main Menu] から **[Settings]** を選択します。  
[Settings] 画面が開いて [Mode Selection] タブが表示されます。
- 2 **[Manual]** を選択します。
- 3 **(オプション)** 出力フォルダーとして使用するネットワークロケーションを入力するか、[Browse] ボタンから選択します。  
C:\、D:\、または Z:\ ドライブ上のロケーションは指定しないでください。これらを指定すると、無効なドライブのエラーが発生します。  
ここで設定したフォルダーがロケーションの初期設定となります。出力フォルダーのロケーションは、ランごとに変更できます。
- 4 **(オプション)** **[Send Instrument Performance Data to Illumina]** を選択し、Illumina Proactive モニタリングサービスを有効にします。この設定のソフトウェアインターフェース上での名称は、ご使用の NVCS のバージョンによっては、本ガイドに記載された名称と異なる場合があります。

この設定をオンにすると、装置性能データがイルミナに送信されます。このデータは、イルミナによる問題解決をより容易にするだけでなく、潜在的な故障の検出をするなど、事前のメンテナンスを可能にすることで、装置の動作可能時間を最大限にします。このサービスの利点の詳細については、『Illumina Proactive Technical Note』（文書番号：1000000052503）を参照してください。

本サービスは、次のようになっています。

- ▶ シーケンスデータは送信しません。
- ▶ 装置が、インターネットにアクセス可能なネットワークに接続している必要があります。
- ▶ 初期設定でオンになっています。このサービスを無効にするには **[Send Instrument Performance Data to Illumina]** の設定をオフにします。

5 **[Save]** を選択します。

## File-Based モードの設定

- 1 **[Main Menu]** から **[Settings]** を選択します。  
[Settings] 画面が開いて **[Mode Selection]** タブが表示されます。
- 2 **[File-Based]** を選択します。
- 3 ランセットアップフォルダー (LIMS ファイルを含むフォルダー) として使用するネットワークロケーションを入力するか、**[Browse]** ボタンから選択します。  
ランをセットアップする前に、適切な LIMS ファイルがランセットアップフォルダーに追加されていることを確認してください。  
ランセットアップ中に、ライブラリーチューブ ID またはフローセル ID を使用して現在のラン用のファイルが特定されます。
- 4 **(オプション)** 出力フォルダーとして使用するネットワークロケーションを入力するか、**[Browse]** ボタンから選択します。  
C:\、D:\、または Z:\ ドライブ上のロケーションは指定しないでください。これらを指定すると、無効なドライブのエラーが発生します。  
出力フォルダーのロケーションは、ランごとに変更できます。
- 5 **(オプション)** **[Send Instrument Performance Data to Illumina]** を選択し、Illumina Proactive モニタリングサービスを有効にします。この設定のソフトウェアインターフェース上での名称は、ご使用の NVCS のバージョンによっては、本ガイドに記載された名称と異なる場合があります。  
この設定をオンにすると、装置性能データがイルミナに送信されます。このデータは、イルミナによる問題解決をより容易にするだけでなく、潜在的な故障の検出をするなど、事前のメンテナンスを可能にすることで、装置の動作可能時間を最大限にします。このサービスの利点の詳細については、『Illumina Proactive Technical Note』（文書番号：1000000052503）を参照してください。  
本サービスは、次のようになっています。
  - ▶ シーケンスデータは送信しません。
  - ▶ 装置が、インターネットにアクセス可能なネットワークに接続している必要があります。
  - ▶ 初期設定でオンになっています。このサービスを無効にするには **[Send Instrument Performance Data to Illumina]** の設定をオフにします。  
このオプションを有効にする場合は、外部インターネット接続が必要になります。
- 6 **[Save]** を選択します。

## LIMS アウトプットの設定

システムが File-Based モードに設定されていて、BaseSpace Clarity LIMS 以外の LIMS ソフトウェアを使用する場合は、LIMS によって生成されるランセットアップファイルの形式を (\*.json) フォーマットに設定してください。Standard (標準) ワークフローの場合、ファイル名はライブラリーチューブ ID と一致させる必要があります。ファイル内のフローセル ID フィールドはブランクのまま構いません。NovaSeq Xp ワークフローの場合、ファイル名はフローセル ID と一致させる必要があり、フローセル ID とライブラリー ID をファイル内で指定する必要があります。ファイル名と値では、大文字と小文字は区別されません。

外部 LIMS ソフトウェアは、NovaSeq LIMS API を使用して NovaSeq 6000 とやり取りできます。API エンドポイントの詳細については、イルミナテクニカルサポートにお問い合わせください。

フィールド名	値
run_name	任意のラン名。英数字、ハイフン、およびアンダースコアが利用できます。
run_mode	次のモードのいずれか。 <ul style="list-style-type: none"> <li>• SP</li> <li>• S1</li> <li>• S2</li> <li>• S4</li> </ul>
workflow_type	[NoIndex]、[SingleIndex]、または [DualIndex]
librarytube_ID	ライブラリーチューブの RFID
rehyb*	[True] または [False]
sample_loading_type	[NovaSeqStandard] または [NovaSeqXp]
Flowcell_ID	フローセルの ID
paired_end	[True] または [False]
read1	251 までの値 (UMI リードの追加サイクルがある場合は 259 まで増やすことが可能)
read2	251 までの値 (UMI リードの追加サイクルがある場合は 259 まで増やすことが可能)
index_read1	任意の値
index_read2	任意の値
output_folder	出力フォルダーへのパス (エスケープシーケンス用の 2 つのバックスラッシュを含む)
samplesheet	サンプルシートまたはその他の (*.csv) フォーマットのファイルへのパス (エスケープシーケンス用の 2 つのバックスラッシュを含む)
use_basespace	[True] または [False]
basespace_mode	[RunMonitoringOnly] または [RunMonitoringAndStorage]
use_custom_read1_primer	[True] または [False]
use_custom_read2_primer	[True] または [False]
use_custom_index_read1_primer	[True] または [False]
use_custom_index_read2_primer	[True] または [False]

\* リハイブリダイゼーションは、NVCS v1.4.0 またはそれ以前のバージョンでは使用できません。

H6655DMXX.json というファイル名の (\*.json) ファイルの例

```
{
  "run_name": "2x151_PhiX",
  "run_mode": "S2",
  "workflow_type": "NoIndex",
  "sample_loading_type": "NovaSeqXp",
  "librarytube_ID": "NV1236655-LIB",
  "flowcell_ID": "H6655DMXX",
  "rehyb": false,
  "paired_end": true,
  "read1": 151,
  "read2": 151,
  "index_read1": 0,
  "index_read2": 0,
  "output_folder": "\\sgnt-prd-isi01\\NovaSEQ\\SeqRuns",
  "attachment": "\\sgnt-prd-isi01\\NVSQ\\SampleSheet.csv",
  "use_basespace": false,
```

```

"basespace_mode": null,
"use_custom_read1_primer": false,
"use_custom_read2_primer": false,
"use_custom_index_read1_primer": false
}

```

## デフォルトインデックスサイクルの設定

Standard (標準) ワークフローのインデックスサイクルのデフォルトサイクル数を設定するには、以下の手順に従います。

- 1 [Main Menu] から [Settings] を選択します。  
[Settings] 画面が開いて [Mode Selection] タブが表示されます。
- 2 [Workflow Selection] タブを選択します。
- 3 [Index Cycles] テキストボックスに、インデックスサイクルのデフォルトサイクル数を入力します。
- 4 [Save] を選択します。

## NovaSeq Standard (標準) ワークフローと NovaSeq Xp ワークフロー

NovaSeq Standard (標準) ワークフローと NovaSeq Xp ワークフローはどちらもイルミナ独自の ExAmp ケミストリーを使用します。

### ▶ Standard (標準) ワークフロー

NovaSeq Standard (標準) ワークフローでは、イルミナ独自の ExAmp クラスター形成ケミストリーに関する次の重要なステップが、装置上で自動的に行われます。

- ▶ ExAmp マスターミックスの調製
- ▶ マスターミックスのフローセルへの送液

マスターミックスを装置上で調製して送液することで、ユーザーが行う手順を最小限に抑え、調製されたミックスのばらつきを軽減します。

Standard (標準) ワークフローのランセットアップの一環として、変性および中和された推奨濃度のライブラリープールを含むライブラリーチューブを、クラスターカートリッジの位置番号 8 に挿入します。推奨濃度の詳細については、『NovaSeq 6000 Denature and Dilute Guide』(文書番号: 1000000106351)を参照してください。ラン開始後のステップは装置によって自動的に行われ、ユーザーが実施する必要はありません。これには、ExAmp 試薬のクラスターカートリッジからライブラリーチューブへの送液、試薬とライブラリープールのミックスの調製、調製済みミックスのすべてのフローセルレーンへの送液が含まれます。

装置上でクラスターが形成された後、両ワークフローに共通の一連のステップが行われます。これらのステップには、クラスター形成したフローセルへのコンディショニングミックスの適用や、Sequencing by Synthesis のためにクラスターを調製する追加のケミストリーステップが含まれます。コンディショニングミックスは、クラスタリングプロセス中に、クラスターカートリッジ内の試薬とランセットアップ中に挿入されたライブラリーチューブを使用して調製されます。コンディショニングミックスは、NovaSeq 装置でのクラスタリングの効率を高めるために役立ちます。

### ▶ NovaSeq Xp ワークフロー

NovaSeq Xp ワークフローでは、NovaSeq Xp フローセルドックとフローセル固有の消耗品キット (NovaSeq Xp 2-Lane Kit または NovaSeq Xp 4-Lane Kit) を使用して、異なるライブラリーまたはライブラリープールを NovaSeq フローセルの個々のレーンにロードできます。NovaSeq Xp Kit には、クラスタリングに必要な ExAmp 試薬と、レーンへのローディングに必要な NovaSeq Xp マニフォールドが含まれます。

ExAmp/ライブラリーミックスを調製し、NovaSeq Xp フローセルドックと NovaSeq Xp マニフォールドを使用してフローセルの個々のレーンにロードします。ExAmp/ライブラリーミックスの調製とフローセル自己充填用マニフォールドへの注入には、自動液体ハンドラーを使用できます。フローセルへのサンプルのローディングが完了したら、空のライブラリーチューブをクラスターカートリッジの位置番号 8 に挿入し、フローセルを装置にセットします。これでシーケンスランが開始されます。

ランの開始後、両ワークフローに共通の一連のステップが行われます。これらのステップには、クラスター形成したフローセルへのコンディショニングミックスの適用や、Sequencing by Synthesis のためにクラスターを調製する追加のケミストリーステップが含まれます。コンディショニングミックスはクラスタリングプロセス中にクラスターカートリッジ内の試薬を使用して調製され、ランセットアップ中に挿入された空のライブラリーチューブ内で混合されます。コンディショニングミックスは、NovaSeq 装置でのクラスタリングの効率を高めるために役立ちます。

## NovaSeq Xp ワークフローの設定

- 1 [Main Menu] から **[Settings]** を選択します。  
[Settings] 画面が開いて [Mode Selection] タブが表示されます。
- 2 **[Workflow Selection]** タブを選択します。
- 3 NovaSeq Xp ワークフローを有効にするには、**[Enable Workflow Selection]** を選択します。
- 4 (オプション) NovaSeq Xp をデフォルトのワークフローにするには、**[NovaSeq Xp]** を選択します。
- 5 **[Save]** を選択します。

## BaseSpace Sequence Hub の設定

以下の手順に従って、BaseSpace Sequence Hub 用の初期設定を指定します。ランセットアップ中に、BaseSpace Sequence Hub を無効にしたり、ランのモニタリングと保存に関する設定を変更したりすることができます。BaseSpace Sequence Hub との接続にはインターネット接続が必要です。

- 1 [Main Menu] から **[Settings]** を選択します。  
[Settings] 画面が開いて [Mode Selection] タブが表示されます。
- 2 **[BaseSpace Sequence Hub]** チェックボックスを選択します。
- 3 [Configuration] オプションを選択します。
  - ▶ **Run Monitoring and Storage**：リモートモニタリングとデータ解析のためにランデータを BaseSpace Sequence Hub に送信します。このオプションを使用する場合は、ランとともにサンプルシートをアップロードする必要があります。
  - ▶ **Run Monitoring Only**：ランをリモートからモニタリングできるように、InterOp、ログ、その他の CBCL ファイル以外のランファイルを BaseSpace Sequence Hub に送信します。
- 4 [Hosting Location] ドロップダウンメニューで、**[EU (Frankfurt)]** または **[USA (N. Virginia)]** を選択します。  
このオプションにより、データのアップロード先を指定できます。
- 5 BaseSpace Enterprise を使用している場合：
  - a **[Private Domain]** チェックボックスを選択します。
  - b BaseSpace Sequence Hub へのシングルサインオンに使用するドメイン名を入力します。
- 6 **[Save]** を選択します。

## サンプルシート名

実行されている NVCS のバージョンが v1.3.1 またはそれ以前である場合は、NovaSeq 6000 でのランに使用され、BaseSpace Sequence Hub にアップロードされるサンプルシートのファイル名を SampleSheet.csv（大文字と小文字が区別されます）にする必要があります。[Run Monitoring and Storage] が選択されている場合にサンプルシート名が間違っていると、注意を促すため、そのランにフラグが設定されます。フラグが設定されたランを FASTQ 生成用のキューに入れるには、[More | Fix Sample Sheet and Requeue] を選択し、適切なサンプルシートを入力します。サンプルシートが提供されるまで、シーケンスデータを FASTQ ファイルに変換することはできません。

実行されている NVCS のバージョンが NVCS v1.4 以降の場合、サンプルシート名に関する制限はありません。bcl2fastq2 Conversion Software v2.19 以降を使用してデータをローカルで FASTQ ファイルに変換する場合は、コマンドラインオプションの `--sample-sheet` を使用して、任意のロケーションにある任意の CSV ファイルを指定できます。コマンドラインでは、任意のファイル名を使用できます。

## ソフトウェアアップデートの設定

ソフトウェアアップデートの自動チェックはデフォルトで有効になっています。[Settings] から、アップデートの自動チェックを無効または有効に変更できます。

- 1 [Main Menu] から [Settings] を選択します。
- 2 [Software Update] を選択します。
- 3 [If enabled, the instrument will display a notification when a Software Update is available] チェックボックスを選択します。
- 4 [Save] を選択します。

## ユーザーが用意する消耗品および機器

以下のユーザーが用意する消耗品および機器は、消耗品の準備、シーケンス、およびシステムメンテナンスに使用されます。

### 消耗品

消耗品	サプライヤー	目的
1 N NaOH	一般的なラボ用品サプライヤー	ライブラリー変性用に 0.2 N に希釈。
遠心用ボトル、500 mL	一般的なラボ用品サプライヤー	メンテナンスウォッシュ用の Tween 20 の希釈。
遠心チューブ、30 mL	一般的なラボ用品サプライヤー	メンテナンスウォッシュ用の NaOCl の希釈。
パウダーフリーの使い捨て手袋	一般的なラボ用品サプライヤー	一般的な用途。
70% イソプロピルアルコールワイブ または 70% エタノールアルコールワイブ	VWR、カタログ番号：95041-714 または同等品 一般的なラボ用品サプライヤー	ラン前のコンポーネントの洗浄および一般的な用途。
ラボ用リントフリー紙	VWR、カタログ番号：21905-026 または同等品	フローセルステージの乾燥および一般的な用途。
マイクロチューブ、1.5 mL	VWR、カタログ番号：20170-038 または同等品	NaOH とライブラリー希釈時の混合。
試薬グレードの NaOCl、5%	Sigma-Aldrich、カタログ番号：239305	メンテナンスウォッシュの実施。
NovaSeq 6000 Reagent Kit	イルミナ、10 ページの「キットの概要」を参照	シーケンスランの実施。



消耗品	サプライヤー	目的
ピペットチップ、20 µL	一般的なラボ用品サプライヤー	ライブラリーの希釈およびローディングのピペッティング。
ピペットチップ、200 µL	一般的なラボ用品サプライヤー	ライブラリーの希釈およびローディングのピペッティング。
ピペットチップ、1,000 µL	一般的なラボ用品サプライヤー	ライブラリーの希釈およびローディングのピペッティング。
試薬または分光光度グレードのイソプロピルアルコール (99%)、100 mL ボトル	一般的なラボ用品サプライヤー	光学的構成物の定期的洗浄と対物レンズ洗浄カートリッジの補助。
Tween 20	Sigma-Aldrich、カタログ番号：P7949	メンテナンスウォッシュの実施。
水、ラボラトリーグレード	一般的なラボ用品サプライヤー	ライブラリー変性用の NaOH の希釈。メンテナンスウォッシュ用の Tween 20 および次亜塩素酸ナトリウムの希釈。
<b>(NovaSeq Xp ワークフロー)</b> 以下のキットのうちの 1 つ： • NovaSeq Xp 2-Lane Kit • NovaSeq Xp 4-Lane Kit	イルミナ： • カタログ番号：20021664 • カタログ番号：20021665	ライブラリーのフローセルへの手動ローディング： • SP、S1、S2 フローセル用の 2 レーンキット • S4 フローセル用の 4 レーンキット
<b>(NovaSeq Xp ワークフロー)</b> 以下のキットのうちの 1 つ： • NovaSeq Xp 2-Lane Kit v1.5 • NovaSeq Xp 4-Lane Kit v1.5	イルミナ： • カタログ番号：20043130 • カタログ番号：20043131	ライブラリーのフローセルへの手動ローディング： • SP、S1、S2 フローセル用の 2 レーンキット • S4 フローセル用の 4 レーンキット
<b>(NovaSeq Xp ワークフロー)</b> 0.5 mL および 1.7 mL チューブ	一般的なラボ用品サプライヤー	ExAmp 混合のために必要。
<b>(NovaSeq Xp ワークフロー) (オプション)</b> 以下のマニフォールドパックのうちの 1 つ： • NovaSeq Xp 2-Lane Manifold Pack • NovaSeq Xp 4-Lane Manifold Pack	イルミナ： • カタログ番号：20021666 • カタログ番号：20021667	ライブラリーのフローセルへの手動ローディングのための予備の NovaSeq Xp マニフォールド。
<b>(オプション) PhiX Control v3</b>	イルミナ、カタログ番号：FC-110-3001	PhiX コントロールのスパイクイン。

## イルミナキットの消耗品

1 フローセルのシーケンスには、1 組の NovaSeq 6000 Reagent Kit が必要です。各キットは、以下の表に示す複数の消耗品で構成されています。デュアルフローセルのランには、2 つのキットを使用します。

表 9 NovaSeq 6000 Reagent Kit の消耗品

消耗品 (各 1)	目的
バッファークートリッジ	ランにシーケンスバッファを供給します。
クラスターカートリッジ	ランにクラスター形成試薬、インデックス試薬、およびペアエンド試薬を供給します。
フローセル	フローセルでクラスター形成とシーケンス反応が起こります。
SBS カートリッジ	ランにシーケンス試薬を供給します。
ライブラリーチューブ	空のチューブ。プールおよび変性されたライブラリー (お客様が用意したもの) の保持、またはシーケンスのクラスタリング効率を高めるコンディショニングミックスの調製に使用します。

NovaSeq Xp ワークフローに従ってフローセルにライブラリーを直接ロードする場合は、各試薬キットに加えて 1 組の NovaSeq Xp Kit を使用します。NovaSeq Xp Kit はそれぞれ以下の消耗品で構成されています。

**注意**

DPX1 および DPX2 消耗品に JPX1 および JPX2 というラベルが付いている場合があります。どちらも v1.0 または v1.5 試薬キットに適合しています。

**表 10 NovaSeq Xp Kit の消耗品**

消耗品 (各 1)	目的
DPX1/JPX1	ExAmp マスターミックスの調製。
DPX2/JPX2	
DPX3	
NovaSeq Xp マニフォールド	フローセルへのライブラリーのローディング。

## ラボラトリーグレード水のガイドライン

装置の手順を実行する際は、常にラボラトリーグレード水または脱イオン水を使用してください。水道水は決して使用しないでください。以下のグレードの水または同等品のみを使用してください。

- ▶ 脱イオン水
- ▶ イルミナ PW1
- ▶ 18 メガオーム (M Ω) 水
- ▶ Milli-Q 水
- ▶ Super-Q 水
- ▶ 分子生物学用グレード水

## 機器

アイテム	ソース
冷凍庫、-25°C ~ -15°C	一般的なラボ用品サプライヤー
メスシリンダー、500 mL、滅菌済み	一般的なラボ用品サプライヤー
アイスバケット	一般的なラボ用品サプライヤー
ピペット、20 µL	一般的なラボ用品サプライヤー
ピペット、200 µL	一般的なラボ用品サプライヤー
ピペット、1,000 µL	一般的なラボ用品サプライヤー
冷蔵庫、2°C ~ 8°C	一般的なラボ用品サプライヤー
タブ、ウォーターバス *	一般的なラボ用品サプライヤー
<b>(NovaSeq Xp ワークフロー)</b> NovaSeq Xp フローセルドック	イルミナ、カタログ番号：20021663

\* 2 個の試薬カートリッジが収まり、適切な水位を保てるタブを使用してください。例えば、(61 cm × 91.4 cm × 25.4 cm) (24 インチ × 36 インチ × 10 インチ)。

# 第4章 Standard (標準) ワークフロー：消耗品の準備

方法	27
SBSカートリッジとクラスターカートリッジの融解	27
廃液ボトルを空にする	28
フローセルの準備	30
シーケンスのためのライブラリーのプールおよび変性	30

## 方法

サンプルまたは消耗品の準備を始める前に、NVCS のバージョンが以下の表に示すソフトウェアの最低要件を満たしていることを確認してください。

表 11 ソフトウェアの最低要件

フローセル	v1.0 試薬キットに必要なソフトウェアの最低バージョン	v1.5 試薬キットに必要なソフトウェアの最低バージョン
SP	1.6	1.7
S1	1.3.1	1.7
S2	すべて	1.7
S4	1.2.0	1.7

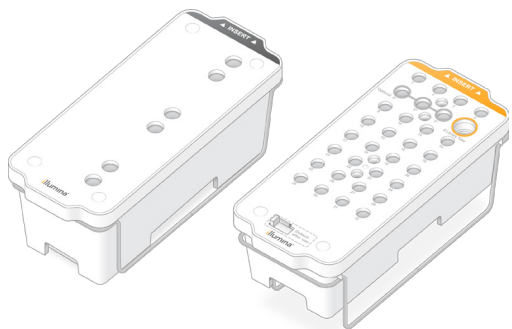
- ▶ 必要な消耗品と機器が揃っていることを確認します。24 ページの「ユーザーが用意する消耗品および機器」を参照してください。
- ▶ 消耗品を準備する際は、必ずラベルをチェックして構成品間の適合性を確認します。SP、S1、S2、S4 の構成品を組み合わせないでください。
- ▶ 試薬キットのバージョンを混在させないでください。
  - ▶ v1.0 SBS カートリッジは必ず v1.0 CPE カートリッジと組み合わせてください。
  - ▶ v1.5 SBS カートリッジは必ず v1.5 CPE カートリッジと組み合わせてください。
- ▶ 手順を実施する際は指示された順序に従い、指定された量、濃度、温度、時間を遵守してください。
- ▶ 手順でストップポイントが指定されていない場合は、直ちに次のステップに進んでください。

## SBS カートリッジとクラスターカートリッジの融解

- 1 シーケンスランが進行中の場合は、装置の両側が使用可能になる頃に融解が完了するようにします。
- 2  $-25^{\circ}\text{C}$  ~  $-15^{\circ}\text{C}$  の保管庫から SBS カートリッジとクラスターカートリッジを取り出します。

- 融解用ワイヤーラックに各カートリッジを置きます。  
ラックは装置に付属しており、ウォーターバス内でのカートリッジの転覆を防ぎます。

図 12 融解用ワイヤーラックに置いたカートリッジ



- 室温のウォーターバス（19℃～25℃）で融解します。  
カートリッジのおよそ下半分を浸します。
- 以下の表で融解時間を判断します。



#### 警告

試薬の融解にお湯を使用すると、データ品質の低下やランの失敗を招く場合があります。

カートリッジ	融解時間
SP、S1、S2 SBS カートリッジ	4 時間
SP、S1、S2 クラスターカートリッジ	最大 2 時間
S4 SBS カートリッジ	4 時間
S4 クラスターカートリッジ	最大 4 時間

- ペーパータオルを使用してカートリッジ下部の水分を拭き取ります。ウェルとウェルの間を拭き、水分を取り除きます。
- ホイルシールに水分が付着していないか点検します。水分が残っている場合は、リントフリー紙で吸い取ります。
- 各カートリッジの下部を点検して、リザーバーに氷が残っていないことを確認します。氷が残っていないければ、試薬が融解していることを示しています。
- 各カートリッジを 10 回転倒混和し、試薬を混ぜ合わせます。
- 作業台の上で各カートリッジの底を優しく叩き、気泡を減らします。
- 試薬を 4 時間以内に装置にロードできない場合は、2℃～8℃で最長 24 時間保管します。

## 廃液ボトルを空にする

以下の手順に従って、シーケンスランごとに廃液ボトルを空にします。使用済み試薬を外部に送液するようにシステムが設定されている場合でも、廃液ボトル（小）には使用済み試薬が回収されるので、シーケンスランごとに廃液ボトル（小）を空にする必要があります。廃液ボトル（大）は所定の位置にセットされている必要があります。

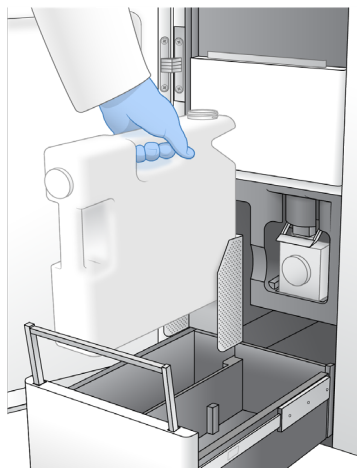


### 警告

この試薬一式には有害な可能性のある化学物質が含まれます。吸引、嚥下、皮膚への接触、目への接触により身体傷害を生じる危険があります。曝露リスクに適したゴーグル、手袋、実験着などの保護具を着用してください。使用済み試薬は化学廃棄物として取り扱い、各地域、国、および現地の適用法に従って廃棄してください。環境、健康、および安全に関する詳細な情報については、[jp.support.illumina.com/sds.html](http://jp.support.illumina.com/sds.html) に掲載されている SDS を参照してください。

- 1 廃液ボトル（小）を以下のように取り出して空にします。
  - a レバーを上げて廃液ボトル（小）を装置内の所定位置から取り出します。ボトルの側面を持ちます。
  - b ボトルの正面のキャップホルダーからスクリューキャップを取り外します。
  - c ボトルの開口部をキャップで塞ぎ、処理済み試薬がこぼれないようにします。
  - d ボトルの中身は他のボトルの中身から離しておき、適切な基準に従って廃棄します。
  - e キャップを外したボトルを装置内の所定位置に戻した後、レバーを下げます。外したキャップはキャップホルダーに保管します。
- 2 廃液ボトル（大）を以下のように取り出して空にします。
  - a 上部のハンドルを持って廃液ボトル（大）をバッファー引き出しの左側から取り出します。
  - b ボトルの正面のキャップホルダーからスクリューキャップを取り外します。
  - c ボトルの開口部をスクリューキャップで塞ぎ、処理済み試薬がこぼれないようにします。
  - d 適切な基準に従って中身を廃棄します。中身を空けるときは、両方のハンドルをつかみます。
  - e キャップを外したボトルをバッファー引き出しに戻します。外したキャップはキャップホルダーに保管します。

図 13 空のボトルを戻す



- 3 装置表面の汚染を防ぐため、新しいパウダフリーの手袋を着用します。
- 4 バッファー引き出しを閉じた後、液体コンパートメントドアを閉じます。



### 警告

廃液ボトルを空にしないと、ランの停止やオーバーフローを招くおそれがあります。オーバーフローが起こると、装置が損傷し、安全上のリスクが生じます。

## フローセルの準備

- 1 2°C～8°Cの保管庫からフローセルの新しいパッケージを取り出します。
- 2 密封されたフローセルパッケージを10～15分間放置して、フローセルを室温にします。フローセルはパッケージから取り出してから12時間以内に使用してください。

## シーケンスのためのライブラリーのプールおよび変性

ローディング濃度は、ライブラリー調製、定量、およびノーマライゼーション方法によって異なる場合があります。詳細については、『NovaSeq 6000 Denature and Dilute Guide』（文書番号：1000000106351）を参照してください。プールされたライブラリーが準備できたら、38ページの「SBSカートリッジおよびクラスターカートリッジの準備」に進みます。



### 警告

ライブラリーチューブは必要な場合にのみ保管してください。-25°C～-15°Cで長期保管するとデュプリケートが増える可能性があり、収量が下がります。

## SBSカートリッジおよびクラスターカートリッジの準備

- 1 各カートリッジの下部を点検して、リザーバーに氷が残っていないことを確認します。氷が残っていないければ、試薬が融解していることを示しています。
- 2 各カートリッジを10回転倒混和し、試薬を混ぜ合わせます。
- 3 作業台の上で各カートリッジの底を優しく叩き、気泡を減らします。

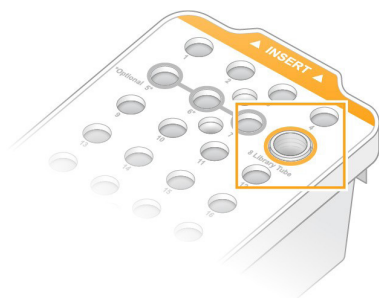
## カスタムプライマーの準備

使用するライブラリーにカスタムプライマーが必要な場合は、『NovaSeq Series Custom Primers Guide』（文書番号：1000000022266）の指示に従ってカスタムプライマーを準備します。

## ライブラリーチューブのロード

- 1 変性させて希釈したライブラリープールを含むライブラリーチューブのキャップを外し、底にあるライブラリーをかき乱さないよう注意しながら、クラスターカートリッジのライブラリーチューブの位置（番号8）に挿入します。

図 14 キャップを外して位置番号8に挿入したライブラリーチューブ



# 第5章 NovaSeq Xp ワークフロー：消耗品の準備

NovaSeq Xpワークフローの要約	31
方法	32
SBSカートリッジとクラスターカートリッジの融解	32
廃液ボトルを空にする	33
フローセルの準備	35
ExAmp試薬の融解	35
シーケンスのためのライブラリーのプール、変性、およびロード	35

## NovaSeq Xp ワークフローの要約

サンプルまたは消耗品の準備を始める前に、NVCS のバージョンが以下の表に示すソフトウェアの最低要件を満たしていることを確認してください。

表 12 ソフトウェアの最低要件

フローセル	v1.0 試薬キットに必要なソフトウェアの最低バージョン	v1.5 試薬キットに必要なソフトウェアの最低バージョン
SP	1.6	1.7
S1	1.3.1	1.7
S2	すべて	1.7
S4	1.2.0	1.7

### 注意

NVCS では、新しいランの交互スタートがサポートされています。47 ページの「ランの交互スタート」を参照してください。

必ず NovaSeq Xp ワークフローのすべてのステップを指定された順序どおりに完了してください。

### 注意

ステップ 1～4 は並行して進めることができ、ステップ 5 に進む前にこれらのステップが完了している必要があります。

- 1 SBS カートリッジとクラスターカートリッジを融解します。
- 2 廃液ボトルを空にします。
- 3 密封されたフローセルパッケージを 10～15 分間放置して、フローセルを室温にします。フローセルはパッケージから取り出してから 12 時間以内に使用してください。
- 4 『NovaSeq 6000 Denature and Dilute Guide』（文書番号：1000000106351）に記載された適切なライブラリー用プロトコールに従ってライブラリープールをノーマライズし、必要に応じて PhiX コントロールを添加します。

### 注意

ステップ 5～11 は指定された順に行ってください。

- 5 ExAmp 試薬を融解します。
- 6 『NovaSeq 6000 Denature and Dilute Guide』（文書番号：1000000106351）に従い、NaOH の新しい希釈液を調製します。

- 『NovaSeq 6000 Denature and Dilute Guide』（文書番号：1000000106351）に従い、ライブラリーを変性して中和します。
- フローセルとドックを準備します。
- ExAmp マスターミックスを調製します。
- ExAmp/ ライブラリーミックスをフローセルにロードします。
- 空のライブラリーチューブをクラスターカートリッジの位置番号 8 に挿入します。

## 方法

- ▶ 必要な消耗品と機器が揃っていることを確認します。24 ページの「ユーザーが用意する消耗品および機器」を参照してください。
- ▶ 装置の電源を入れ、ランを実行するための十分な空き容量があることを確認します。8 ページの「Process Management」を参照してください。
- ▶ 装置の両側の自動ポストランウォッシュが終了していることを確認してから、31 ページの「NovaSeq Xp ワークフローの要約」の「ExAmp 試薬の融解」ステップを開始します。
- ▶ 消耗品を準備する際は、必ずラベルをチェックして構成品間の適合性を確認します。装置の片側で、SP、S1、S2、S4 の構成品または 2 レーンおよび 4 レーンの構成品を混在させないでください。
- ▶ 試薬キットのバージョンを混在させないでください。
  - ▶ v1.0 SBS カートリッジは必ず v1.0 CPE カートリッジと組み合わせてください。
  - ▶ v1.5 SBS カートリッジは必ず v1.5 CPE カートリッジと組み合わせてください。
- ▶ 手順を実施する際は指示された順序に従い、指定された量、温度、時間を遵守してください。
- ▶ 混合操作中でないときは、すべての試薬とライブラリーを氷上に静置してください。
- ▶ 手順でストップポイントが指定されていない場合は、直ちに次のステップに進んでください。
- ▶ 2 レーンフローセルでシーケンスを問題なく開始するには、両方のレーンに充填する必要があります。4 レーンフローセルでシーケンスを問題なく開始するには、1 つのレーンを部分的に充填するか空にすることができます。
- ▶ ExAmp 試薬を手動で混合した結果生じるばらつきの最も多い原因は、混合する ExAmp 試薬の分量が正確でないことと、混合が不十分であることです。混合は十分に行ってください。



### 注意

シーケンスランは、フローセルにライブラリーをロードした後直ちに（できれば 30 分以内に）開始してください。

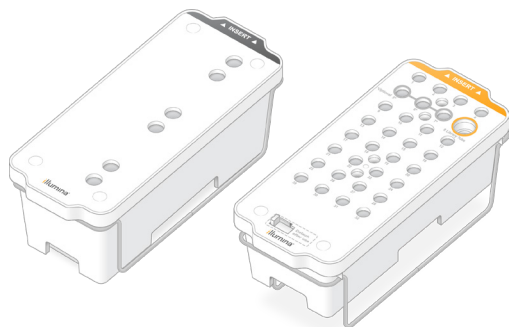
## SBS カートリッジとクラスターカートリッジの融解

- シーケンスランが進行中の場合は、装置の両側が使用可能になる頃に融解が完了するようにします。
- 25°C ~ -15°C の保管庫から SBS カートリッジとクラスターカートリッジを取り出します。



- 融解用ワイヤーラックに各カートリッジを置きます。  
ラックは装置に付属しており、ウォーターバス内でのカートリッジの転覆を防ぎます。

図 15 融解用ワイヤーラックに置いたカートリッジ



- 室温のウォーターバス（19℃～25℃）で融解します。  
カートリッジのおよそ下半分を浸します。
- 以下の表で融解時間を判断します。



#### 警告

試薬の融解にお湯を使用すると、データ品質の低下やランの失敗を招く場合があります。

カートリッジ	融解時間
SP、S1、S2 SBS カートリッジ	4 時間
SP、S1、S2 クラスターカートリッジ	最大 2 時間
S4 SBS カートリッジ	4 時間
S4 クラスターカートリッジ	最大 4 時間

- ペーパータオルを使用してカートリッジ下部の水分を拭き取ります。ウェルとウェルの間を拭き、水分を取り除きます。
- ホイルシールに水分が付着していないか点検します。水分が残っている場合は、リントフリー紙で吸い取ります。
- 各カートリッジの下部を点検して、リザーバーに氷が残っていないことを確認します。氷が残っていないければ、試薬が融解していることを示しています。
- 各カートリッジを 10 回転倒混和し、試薬を混ぜ合わせます。
- 作業台の上で各カートリッジの底を優しく叩き、気泡を減らします。
- 試薬を 4 時間以内に装置にロードできない場合は、2℃～8℃で最長 24 時間保管します。

## 廃液ボトルを空にする

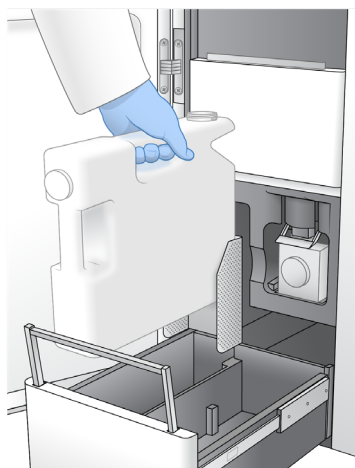
以下の手順に従って、シーケンスランごとに廃液ボトルを空にします。使用済み試薬を外部に送液するようにシステムが設定されている場合でも、廃液ボトル（小）には使用済み試薬が回収されるので、シーケンスランごとに廃液ボトル（小）を空にする必要があります。廃液ボトル（大）は所定の位置にセットされている必要があります。

**警告**

この試薬一式には有害な可能性のある化学物質が含まれます。吸引、嚥下、皮膚への接触、目への接触により身体傷害を生じる危険があります。曝露リスクに適したゴーグル、手袋、実験着などの保護具を着用してください。使用済み試薬は化学廃棄物として取り扱い、各地域、国、および現地の適用法に従って廃棄してください。環境、健康、および安全に関する詳細な情報については、[jp.support.illumina.com/sds.html](http://jp.support.illumina.com/sds.html) に掲載されている SDS を参照してください。

- 1 廃液ボトル（小）を以下のように取り出して空にします。
  - a レバーを上げて廃液ボトル（小）を装置内の所定位置から取り出します。ボトルの側面を持ちます。
  - b ボトルの正面のキャップホルダーからスクリューキャップを取り外します。
  - c ボトルの開口部をキャップで塞ぎ、処理済み試薬がこぼれないようにします。
  - d ボトルの中身は他のボトルの中身から離しておき、適切な基準に従って廃棄します。
  - e キャップを外したボトルを装置内の所定位置に戻した後、レバーを下げます。外したキャップはキャップホルダーに保管します。
- 2 廃液ボトル（大）を以下のように取り出して空にします。
  - a 上部のハンドルを持って廃液ボトル（大）をバッファー引き出しの左側から取り出します。
  - b ボトルの正面のキャップホルダーからスクリューキャップを取り外します。
  - c ボトルの開口部をスクリューキャップで塞ぎ、処理済み試薬がこぼれないようにします。
  - d 適切な基準に従って中身を廃棄します。中身を空けるときは、両方のハンドルをつかみます。
  - e キャップを外したボトルをバッファー引き出しに戻します。外したキャップはキャップホルダーに保管します。

図 16 空のボトルを戻す



- 3 装置表面の汚染を防ぐため、新しいパウダーフリーの手袋を着用します。
- 4 バッファー引き出しを閉じた後、液体コンパートメントドアを閉じます。

**警告**

廃液ボトルを空にしないと、ランの停止やオーバーフローを招くおそれがあります。オーバーフローが起これると、装置が損傷し、安全上のリスクが生じます。

## フローセルの準備

- 1 2°C～8°Cの保管庫からフローセルの新しいパッケージを取り出します。
- 2 密封されたフローセルパッケージを10～15分間放置して、フローセルを室温にします。フローセルはパッケージから取り出してから12時間以内に使用してください。

## ExAmp 試薬の融解

- 1 -25°C～-15°Cの保管庫から、DPX1/JPX1、DPX2/JPX2、およびDPX3のチューブを1本ずつ取り出します。
- 2 室温で10分間融解します。
- 3 氷の上に置いておきます。

### 注意

未開封のExAmp試薬を再凍結しなければならない場合は、融解直後に再凍結してください。ExAmp試薬の再凍結は1回に限られます。残った試薬を凍結および混合することはできません。

## シーケンスのためのライブラリーのプール、変性、およびロード

ローディング濃度は、ライブラリー調製、定量、およびノーマライゼーション方法によって異なる場合があります。詳細については、『NovaSeq 6000 Denature and Dilute Guide』（文書番号：1000000106351）を参照してください。プールされたライブラリーが準備できたら、35ページの「フローセルとドックの準備」に進みます。

## フローセルとドックの準備

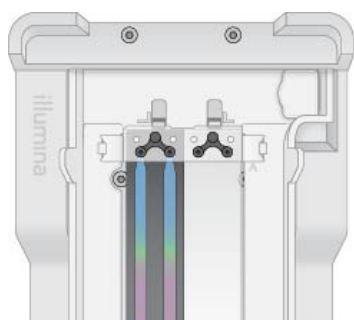
- 1 NovaSeq Xp フローセルドックを平らな面に置きます。フローセルは、装置にロードするまで水平に保ちます。
- 2 ドックを点検して、微粒子が付着していないことを確認します。
- 3 フローセルのガラス面の汚染を防ぐため、新しいパウダフリーの手袋を着用します。
- 4 フローセルのホイルパッケージを平らな面に置き、角にあるタブからホイルを開きます。
- 5 フローセルを覆っているプラスチック製の保持器を取り外します。
- 6 パッケージからフローセルを取り出します。ガラスまたは裏面のガスケットに触れないように、フローセルの側面を持ちます。
- 7 ガラス面のいずれかに目に見える微粒子が付着している場合は、リントフリーのアルコールワイプでその面を拭き、ラボ用リントフリー紙で水分を拭き取ります。
- 8 パッケージを適切に廃棄します。

### 注意

フローセルに付いているこすり傷やその他の軽微な見た目の傷は正常範囲内であり、データ品質や収量が損なわれることはありません。このようなフローセルは通常どおり使用することを推奨します。

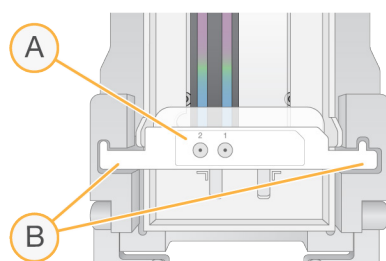
- 9 フローセルを裏返して上面を下に向けます。
- 10 フローセルの排出側をブラケットの下に差し入れて、フローセルをドックの上に置きます。12ページの「フローセル」および15ページの「NovaSeq Xp フローセルドック」を参照してください。

図 17 フローセルの配置



- 11 マニフォールドのウェルの面を上に向けて、フローセルの注入側の上に NovaSeq Xp マニフォールドを載せます。NovaSeq Xp マニフォールドのアームがドックのカットアウトにしっかりとハマっていることを確認します。

図 18 NovaSeq Xp マニフォールドの配置



- A ウェルの面を上に向けた NovaSeq Xp マニフォールド  
B ドックのカットアウトにはめ込まれた NovaSeq Xp マニフォールドアーム

- 12 クランプを閉じてフローセルと NovaSeq Xp マニフォールドを固定し、ガスケットを密閉します。  
13 ライブラリープールをフローセルにロードしたら、NovaSeq Xp マニフォールドを廃棄します。NovaSeq Xp マニフォールドは単回使用に限定されます。

## ExAmp マスターミックスの調製

ExAmp マスターミックスを調製するときは、必要な量の 2 倍以上の容量のマイクロチューブを使用します。

- ▶ 2 レーンフローセルの場合は、0.5 mL または 1.7 mL のチューブを使用します。
- ▶ 4 レーンフローセルの場合は、1.7 mL のチューブを使用します。

ExAmp 試薬を手動で混合した結果生じるばらつき最多的原因は、混合する分量が正確でないことと、混合が不十分であることです。混合は十分に行ってください。

### 注意

DPX1 および DPX2 消耗品に JPX1 および JPX2 というラベルが付いている場合があります。どちらも v1.0 または v1.5 試薬キットに適合しています。

- 1 転倒混和するか短時間ボルテックスして、DPX1/JPX1 および DPX2/JPX2 を混合します。
- 2 DPX3 を短時間ボルテックスして混合します。  
ExAmp 試薬は保管中に分離する場合があります。これらの試薬（特に DPX2/JPX2 と DPX3）には高い粘性があります。  
その粘性の高さにより、DPX3 は転倒混和しても簡単には混合しません。
- 3 DPX1/JPX1、DPX2/JPX2、および DPX3 を短時間遠心します。
- 4 次に示す分量を、指定された順に適切なマイクロチューブに入れて混合します。

追加順序	試薬 *	2 レーンフローセルの分量 (SP/S1/S2) (μL)	4 レーンフローセルの分量 (S4) (μL)
1	DPX1/JPX1	126	315
2	DPX2/JPX2	18	45
3	DPX3	66	165

\*DPX/JPX 試薬チューブのキャップは色分けされている場合があります (DPX1/JPX1 は赤色、DPX2/JPX2 は黄色、DPX3 は青色)。チューブのキャップを取り付ける際に色が正しいことを確認してください。

最終的な ExAmp マスターミックスの量は、SP、S1、S2 モードの場合は 210 μL、S4 モードの場合は 525 μL になります。これらはそれぞれのモードにとって十分な量です。ライブラリーをフローセルにロードする際のピペティングエラーを考慮して、この量は若干多めになっています。

- 5 ピペットを使用して、気泡が発生しないようにゆっくりと分注します。吸い上げたすべての量をチップから放出してください。
- 6 20 ~ 30 秒間、または十分に混合されるまでボルテックスします。



#### 注意

ExAmp マスターミックスはボルテックスしても安定しています。

混合液が濁ることがありますが、これは正常です。

- 7 最大 280 × g で最長 1 分間遠心します。
- 8 最高のシーケンス性能を得るため、直ちに次のステップに進みます。マスターミックスを保管しなければならない場合は、できる限り氷上で保管し、保管時間は 1 時間以内に抑えます。室温で保管する場合は 30 分以内に使用してください。

## フローセルへのライブラリーのロード

最良の結果を得るため、以下の注意事項に従います。

- ▶ ロード済みのフローセルは室温に維持します。冷却したり、氷上に静置したりしないでください。
  - ▶ 長時間インキュベーションすると、フィルターを通過するクラスターの割合 (%PF) が低下する場合があります。
  - ▶ ライブラリープールをフローセルにロードしてから 30 分以内にランを開始します。
  - ▶ ExAmp/ ライブラリーミックスを直ちに使用すると、最良の結果が得られます。
- 1 ExAmp マスターミックスを、変性したそれぞれのライブラリープールに以下のように添加した後、20 ~ 30 秒間ボルテックスして混合します。  
チューブストリップを使用する場合は、均質になるまでピペットで混合します。

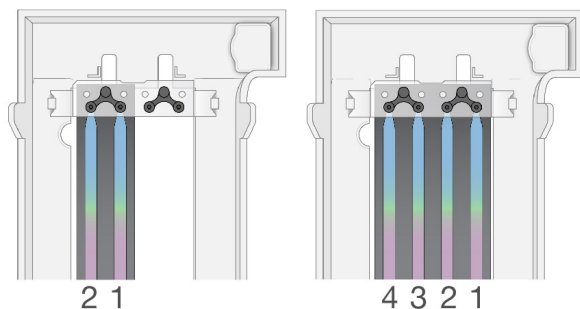
モード	変性したライブラリープール (μL)	ExAmp マスターミックス (μL)	最終量 (μL)
SP/S1	27	63	90
S2	33	77	110
S4	45	105	150

- 2 最大 280 × g で最長 1 分間遠心します。
- 3 p200 μL ピペットを使用して、適切な量の ExAmp/ ライブラリー混合液を NovaSeq Xp マニフォールドの各ウェルに追加します。
  - ▶ 気泡が発生しないように、サンプルをゆっくりとロードします。
  - ▶ 目的のレーンに対応するウェルにライブラリープール混合液を追加します。
  - ▶ ピペットを操作する際、ウェルの底部にあるフィルターに接触しないようにしてください。
  - ▶ レーンが完全に充填されるまで待たずに、残りのマニフォールドウェルに混合液を追加しても構いません。

モード	ウェルあたりのライブラリー / ExAmp 混合液の量 (μL)
SP/S1	80
S2	95
S4	130

NovaSeq Xp マニフォールドウェルの番号は、フローセルレーンの番号と一致しています。フローセルを裏返すと、レーン番号は反転します。

図 19 反転したレーン番号



- ExAmp/ ライブラリー混合液をすべてのマニフォールドウェルに追加したら、混合液が各レーンの反対端に達するまで 2 分ほど待ちます。  
レーンの排出側に小さな気泡があるのは正常です。レーンに充填された後、少量の混合液がマニフォールドウェルに残る場合があります。



#### 警告

レーンの充填や気泡の有無を判断するためにフローセルを傾けないでください。傾けると、ExAmp/ ライブラリー混合液がフローセルから漏れる可能性があります。レーンが完全に充填されていない場合、それを正そうとしないでください。充填が不完全なレーンでは、データ収量が低下する場合があります。フローセルからサンプルを取り出そうとしないでください。



#### 注意

持ち運ぶ際にフローセルを傾けないでください。

## SBS カートリッジおよびクラスターカートリッジの準備

- 各カートリッジの下部を点検して、リザーバーに氷が残っていないことを確認します。氷が残っていないければ、試薬が融解していることを示しています。
- 各カートリッジを 10 回転倒混和し、試薬を混ぜ合わせます。
- 作業台の上で各カートリッジの底を優しく叩き、気泡を減らします。

## カスタムプライマーの準備

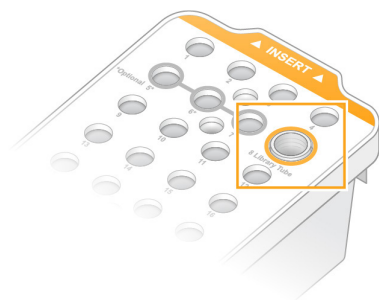
使用するライブラリーにカスタムプライマーが必要な場合は、『NovaSeq Series Custom Primers Guide』（文書番号：1000000022266）の指示に従ってカスタムプライマーを準備します。

## 空のライブラリーチューブの挿入

- 1 NovaSeq 6000 Reagent Kit に付属しているライブラリーチューブのキャップを外します。
- 2 キャップを外した空のライブラリーチューブをクラスターカートリッジのライブラリーチューブの位置 (番号 8) に挿入します。

この空のライブラリーチューブは、RFID スキャンや装置上での試薬混合のために所定の位置に存在している必要があります。このライブラリーチューブのバーコードは、LIMS ファイルで指定されたバーコードと照合して検証されません。RFID は、そのチューブが以前に使用されていないことを確認するために検証されます。

図 20 キャップを外して位置番号 8 に挿入したライブラリーチューブ



# 第6章 シーケンス

シーケンスランのセットアップ	40
ランの進捗状況のモニタリング	46
ランの交互スタート	47
ランの削除	47
位置番号30の取り外し	48
自動ポストランウォッシュ	49

## シーケンスランのセットアップ

NVCS の実行中、およびシーケンスランが進行している間は、ログイン状態を維持することを推奨します。

- 1 装置の表面からすべてのものを取り除きます。  
シーケンスラン中は装置の表面に何も置かず、装置にもたれかからないようにします。フローセルドアに圧力がかかると、ドアが開いてランが停止する可能性があります。停止したランは再開できません。



### 注意

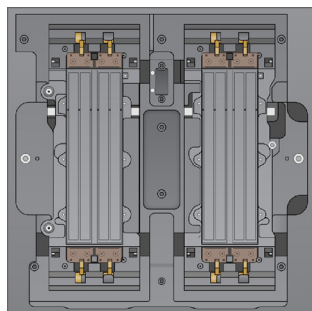
新しいランの交互スタートがサポートされています。交互スタートタイマーは、交互ランをいつ開始できるかを示します。詳細については、47 ページの「ランの交互スタート」を参照してください。

- 2 [Home] 画面から [Sequence] を選択し、シングルフローセルランまたはデュアルフローセルランを選択します。
  - ▶ **A+B** : デュアルフローセルランをセットアップします。
  - ▶ **A** : A 側のシングルフローセルランをセットアップします。
  - ▶ **B** : B 側のシングルフローセルランをセットアップします。[Load] 画面から始まる一連のランセットアップ画面が開きます。
- 3 [OK] を選択して警告を確認し、フローセルのドアを開けます。

## 装置へのフローセルのロード

- 1 前回のランのフローセルが残っている場合は取り出します。
- 2 フローセルステージに目に見える微粒子が付着している場合は、アルコールワイプを使用してステージ全体（フルイディクスインターフェースと光学アライメントターゲットのガラス面を含む）を拭きます。リントフリー紙で水分を拭き取ります。

図 21 フローセルステージ



- 3 (Standard (標準) ワークフロー) 以下の手順に従って、フローセルをパッケージから取り出します。
  - a フローセルのガラス面の汚染を防ぐため、新しいパウダフリーの手袋を着用します。
  - b パッケージを平らな面に置き、角にあるタブからホイルを開きます。
  - c フローセルを覆っているプラスチック製の保持器を取り外します。
  - d パッケージからフローセルを取り出します。ガラスまたは裏面のガスケットに触れないように、フローセルの側面を持ちます。



- e ガラス面のいずれかに目に見える微粒子が付着している場合は、リントフリーのアルコールワイブでその面を拭き、ラボ用リントフリー紙で水分を拭き取ります。
- f パッケージを適切に廃棄します。

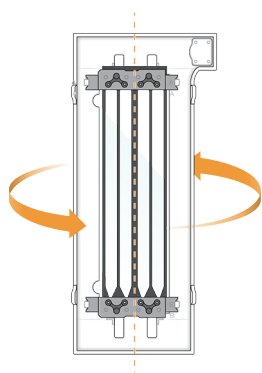
 **注意**

フローセルに付いているこすり傷やその他の軽微な見た目の傷は正常範囲内であり、データ品質や収量が損なわれることはありません。このようなフローセルは通常どおり使用することを推奨します。

**4 (NovaSeq Xp ワークフロー)** 以下の手順に従って、フローセルをドックから取り外します。

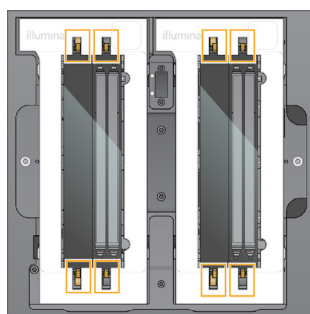
- a フローセルとマニフォールドを固定しているクランプを開きます。
- b 液体がフローセルの上に垂れないよう注意しながら、マニフォールドを慎重に取り外して廃棄します。
- c 液体がフローセルの上に落ちた場合は、リントフリーのアルコールワイブで拭き、ラボ用のリントフリー紙で水分を拭き取ります。
- d フローセルの側面を持ってドックから取り外します。フローセルは水平に保ってください。
- e ガasketの上に残留物がある場合は、4つのフローセルガasketをリントフリー紙で拭き取ります。ガasketには触らないでください。
- f フローセルの上面を上に向けて、長軸を中心にフローセルを回転します。

図 22 フローセルを長軸を中心に回転する



- g 保管場所に戻す前に、ドックを点検して微粒子が付着していないことを確認します。
- 5** 突出した 4 個のクランプにフローセルを位置合わせして、フローセルステージに置きます。

図 23 クランプに位置合わせしてロードされたフローセル



- 6** **[Close Flow Cell Door]** を選択します。  
 フローセルドアが閉じ、センサーと RFID がチェックされてフローセル ID が画面に表示されます。

## SBS カートリッジおよびクラスターカートリッジのロード

### 注意

NovaSeq Xp ワークフローの場合、クラスターカートリッジをロードする前に、キャップを外した空のライブラリーチューブがカートリッジに挿入されていることを確認してください。

- 1 液体コンパートメントドアを開けてから、試薬チャードアを開けます。
- 2 使用済みの SBS カートリッジとクラスターカートリッジを取り出します。  
使用済みのカートリッジは、ホイルシールに穴が開いています。
- 3 未使用の中身を適切な基準に従って廃棄します。  
クラスターカートリッジの位置番号 30 の安全な廃棄については、48 ページの「位置番号 30 の取り外し」を参照してください。
- 4 準備ができたカートリッジを試薬チャードアにロードします。その際、[Insert] のラベルを装置の背面に向けます。
  - ▶ SBS カートリッジ（灰色ラベル）を左側に置きます。
  - ▶ キャップを外したライブラリーチューブを挿入したクラスターカートリッジ（オレンジラベル）を右側に置きます。

図 24 ロードした試薬カートリッジ

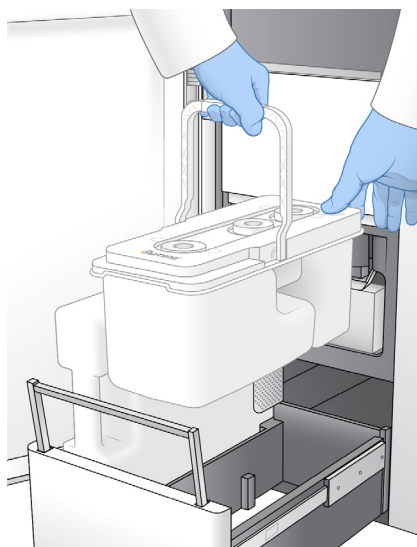


- 5 引き出しをチャードアに押し入れ、試薬チャードアを閉じます。  
センサーと RFID がチェックされます。ライブラリーチューブと 2 個のカートリッジの ID が画面に表示されます。

## バッファークートリッジのロード

- 1 金属ハンドルを引いてバッファークートリッジ引き出しを開けます。
- 2 使用済みのバッファークートリッジをバッファークートリッジ引き出しの右側から取り出します。  
使用済みバッファークートリッジは、ホイルシールに穴が開いています。
- 3 バッファークートリッジ引き出しに新しいバッファークートリッジを入れます。その際、[Illumina] のラベルを引き出しの正面に向けます。引き出しの底と側面にある隆起したガイドにカートリッジを合わせます。  
正しくロードすると、バッファークートリッジは水平になり、引き出しを閉じることができます。

図 25 バッファカートリッジのロード



- 4 廃液ボトルが両方とも空になっている場合は、両方の廃液ボトルが空であることを確認するチェックボックスを選択します。



#### 警告

廃液ボトルを空にしないと、ランの停止やオーバーフローを招くおそれがあります。オーバーフローが起こると、装置が損傷し、安全上のリスクが生じます。

- 5 使用可能なボタンを選択します。
- ▶ **Log In**: BaseSpace Sequence Hub にサインインするための [Log In] 画面を開きます。「BaseSpace Sequence Hub へのサインイン」に進みます。
  - ▶ **Run Setup**: BaseSpace Sequence Hub をスキップし、ランパラメーターを入力するための [Run Setup] 画面を開きます。44 ページの「ランパラメーターの入力」に進みます。
- どちらのボタンが使用可能になるかは、システムで BaseSpace Sequence Hub が有効に設定されているかどうかによって決まります。

## BaseSpace Sequence Hub へのサインイン

NVCS を開いたとき、使用するワークグループとして BaseSpace Sequence Hub のデフォルトワークグループが選択されています。デフォルトを指定していない場合は、個人用のワークグループが選択されます。

- 1 (オプション) 現在のランの BaseSpace Sequence Hub の設定を更新します。
  - ▶ BaseSpace Sequence Hub を無効にするには、[BaseSpace Sequence Hub] チェックボックスの選択を解除した後、[Run Setup] を選択してサインインせずに進みます。
  - ▶ リモートモニタリングとデータ解析のために BaseSpace Sequence Hub にランデータを送信するには、[Run Monitoring and Storage] を選択します。このオプションを使用する場合はサンプルシートが必要です。
  - ▶ ランをリモートからモニタリングするために InterOp ファイル、runinfo.xml ファイル、および runParameters.xml ファイルを BaseSpace Sequence Hub に送信する場合は、[Run Monitoring Only] を選択します。
- 2 BaseSpace Sequence Hub のユーザー名とパスワードを入力し、[Sign In] を選択します。
- 3 プロンプトが表示された場合はランデータのアップロード先のワークグループを選択し、[Run Setup] を選択します。  
プロンプトが表示されるのは、ユーザーが複数のワークグループに属している場合だけです。

## ランパラメーターの入力

- 1 NovaSeq Xp ワークフローが有効になっている場合は、ワークフロータイプを選択します。
  - ▶ **[NovaSeq Xp]** を選択する場合は、空のライブラリーチューブが挿入されていることを確認します。
  - ▶ **[NovaSeq Standard]** を選択する場合は、サンプルがライブラリーチューブにロードされていることを確認します。
- 2 [Run Name] フィールドに、現在のランを識別するための名前を入力します。ラン名には英数字、ハイフン、アンダースコアを使用できます。
- 3 シーケンスランの各リードおよびインデックス長のサイクル数を入力します。インデックスサイクルに上限はありませんが、リードサイクルとインデックスサイクルの合計がキットのサイクル数より小さい必要があります。
  - ▶ **Read 1**：リード 1 のサイクル数を入力します。上限は、v1.0 300 サイクルキットの場合は 151、v1.0 500 サイクルキットの場合は 251 です。v1.5 300 サイクルキットの場合は 159、v1.5 500 サイクルキットの場合は 259 です。
  - ▶ **Index 1**：インデックス 1 (i7) プライマーのサイクル数を入力します。
  - ▶ **Index 2**：インデックス 2 (i5) プライマーのサイクル数を入力します。
  - ▶ **Read 2**：リード 2 のサイクル数を入力します。上限は、v1.0 300 サイクルキットの場合は 151、v1.0 500 サイクルキットの場合は 251 です。v1.5 300 サイクルキットの場合は 159、v1.5 500 サイクルキットの場合は 259 です。この値は通常、Read 1 の値と同じです。



### 注意

リード 1 およびリード 2 で解析されるサイクル数は、入力した値よりも 1 サイクル少なくなります。例えば、ペアエンドの 150 サイクルラン (150 × 2 bp ラン) を実行するには、リード 1 とリード 2 のサイクル数として 151 を入力します。

v1.0 キットの場合、入力した 4 つの値の合計が、選択した試薬キットの指定されたサイクル数を超過できます。超過できる上限は、ペアエンドランの場合は 23 サイクル、シングルリードランの場合は 30 サイクルです。

v1.5 キットの場合、入力した 4 つの値の合計が、選択した試薬キットの指定されたサイクル数を超過できます。超過できる上限は、ペアエンドランとシングルリードランのどちらの場合でも 38 サイクルです。

S4 35 サイクルキットには、計 72 回のシーケンスサイクルが含まれます。4 つの値の合計は、指定されたサイクル数を最大 37 サイクル超過できます。デフォルトのリード数は編集可能であり、サイクル数を 4 つのリードに分散させることができます (例：36、10、10、0)。

- 4 現在のランに追加の設定を適用するには **[Advanced Options]** を開きます。特に明記されている場合を除き、これらの設定はオプションです。
  - ▶ **v1.0 Custom Primers**：[**Custom Primers**] チェックボックスを選択した後、適切なチェックボックスを選択します。イルミナ DNA PCR-Free Prep, Tagmentation ライブラリーでは、v1.0 キットを使用する場合、カスタム Read 1 (VP10) シーケンスプライマーが必要です。詳細については、『NovaSeq Series Custom Primers Guide』（文書番号：1000000022266）を参照してください。
    - ▶ **Read 1**：リード 1 に対してカスタムプライマーを使用します。
    - ▶ **Read 2**：リード 2 に対してカスタムプライマーを使用します。
    - ▶ **Custom Index**：インデックス 1 に対してカスタムプライマーを使用します。
  - ▶ **v1.5 Custom Primers**：[**Custom Primers**] チェックボックスを選択した後、適切なチェックボックスを選択します。イルミナ DNA PCR-Free Prep, Tagmentation ライブラリーでは、v1.5 キットを使用する場合、カスタムプライマーは必要ありません。詳細については、『NovaSeq Series Custom Primers Guide』（文書番号：1000000022266）を参照してください。
    - ▶ **Read 1**：リード 1 に対してカスタムプライマーを使用します。
    - ▶ **Read 2**：リード 2 に対してカスタムプライマーを使用します。

- ▶ **Custom Index** : インデックス 1 リードとインデックス 2 リードの両方に対してカスタムプライマーを使用します。
- ▶ **Output Folder** : **[Browse]** を選択し、現在のラン用の出力フォルダーを変更します。出力フォルダーが必要となるのは、ランデータを保存するためにランが BaseSpace Sequence Hub に接続されていない場合です。
- ▶ **Samplesheet** : **[Browse]** を選択し、サンプルシートまたはその他の CSV ファイルをアップロードします。サンプルシートは、BaseSpace Sequence Hub をランのモニタリングと保存に使用する場合には必須です。CSV ファイルは出力フォルダーにコピーされますが、ランパラメーターに影響を与えることはありません。アップロードするサンプルシートのフォーマットが、v1.0 および v1.5 ワークフローに基づく適切な形式（インデックスリード 2 アダプター方向）であることを確認してください。v1.0 ワークフローと v1.5 ワークフローは、利用する戦略が異なります。v1.0 試薬キットでは、順鎖ワークフローが実行されます。v1.5 試薬キットでは、逆相補鎖ワークフローが実行されます。
- ▶ **Custom Recipe** : **[Custom Recipe]** を選択した後、**[Browse]** を選択して、このランに使用する XML フォーマットのカスタムレシピを指定します。v1.0 用のカスタムレシピは v1.5 と互換性がありません。詳細については、イルミナテクニカルサポートにお問い合わせください。



#### 注意

カスタムレシピのクラスタリングステップの修正はサポートされていません。

- 5 **[Review]** を選択します。  
指定されたパラメーターがレシピにとって適切であるかどうかを確認されます。

## ランパラメーターの確認

- 1 **[Review]** 画面に表示されたランパラメーターを確認します。
- 2 (オプション) **[Back]** を選択して **[Run Setup]** 画面に戻り、ランパラメーターを編集します。
- 3 **[Start Run]** を選択します。  
プレランチェックが自動的に開始されます。

## プレランチェックの確認

- 1 プレランチェックが完了するまで 5 分ほど待ちます。  
正常に完了すると、ランが自動的に開始されます。



#### 注意

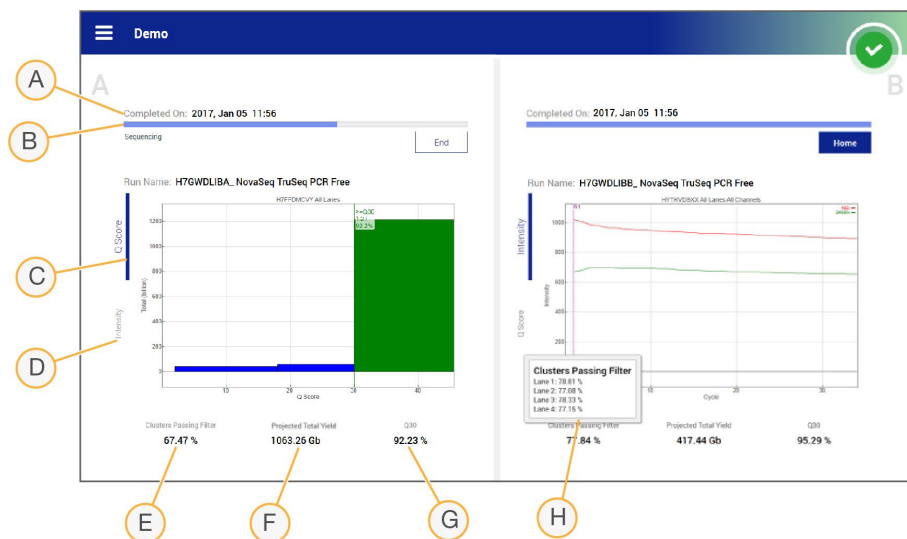
ハードドライブの容量オーバーを防ぐため、ランの開始後に C:\ ドライブにデータをコピーしないでください。

- 2 プレランチェックがセンサーのエラー（フローセルが検出されないなど）によって失敗した場合は、ワークフローを終了してやり直す必要があります。
- 3 その他の理由でプレランチェックが失敗した場合は、**[Retry]** を選択して失敗したチェック項目のみをやり直すか、**[Retry All]** を選択してすべてのチェック項目をやり直します。ランを開始するには、エラーを解決する必要があります。トラブルシューティング情報については、55 ページの「**プレランチェックのエラー**」を参照してください。
- 4 **[Error]** アイコンを選択してエラーの詳細を確認します。
- 5 アライメントチェックが失敗した場合は、以下の手順に従ってエラーを解決します。
  - a **[Reload]** を選択してから **[OK]** を選択し、**[Load]** 画面に戻ったことを確認します。
  - b 装置の上部からすべてのものを取り除き、**[OK]** を選択します。
  - c フローセルを再びロードした後、**[Run Setup]** を選択します。
  - d 各画面を進んで各 RFID を再度読み取り、**[Pre-Run Checks]** 画面に戻ります。
  - e チェックを再度実行します。

## ランの進捗状況のモニタリング

- 画面にメトリクスが表示されたら、ランの進捗状況、シグナル強度、クオリティスコアをモニタリングします。  
ランメトリクスの詳細については、59 ページの「Real-Time Analysis の概要」を参照してください。

図 26 シーケンスランの進捗状況とメトリクス



- A 完了時間：ランが完了する日時 (yyyy-mm-dd hh:mm)。
- B ランの進捗状況：現在のランのステップ。進捗バーのサイズは各ステップのラン比率に比例していません。
- C Q-score：クオリティスコア (Q スコア) の分布。
- D Intensity：各タイトルの 90 パーセンタイルのクラスターシグナル強度値。プロットの色は赤チャンネルと緑チャンネルを示します。
- E Clusters passing filter (%)：フィルターを通過したクラスターの割合。
- F Projected Total Yield (Gb)：FC ランの予測収量。レーン別メトリクスが選択されている場合 (H)、表示される数字は現在のレーン別収量であり、ランの実行中にサイクルごとに更新されます。
- G Q30：Q スコアが 30 以上のベースコールの割合。
- H レーン別内訳：アイテム E、F、G の値を選択すると、各フィールドのデータのレーン別内訳が表示されます。

### 注意

NVCS の実行中にシャットダウンまたは再起動が開始された場合、シャットダウンまたは再起動を進めるには、ユーザーがこのアクションを了承する必要があります。

## ランメトリクス

ランの実行中に生成されたメトリクスが画面に表示されます。メトリクスは、RTA3 によって生成されたデータ、および InterOp ファイルに書き込まれたデータを基にしており、プロット、グラフ、表のいずれかの形式で表されます。

クラスター形成には約 2 時間かかり、その後シーケンスがサイクル 1 から始まります。メトリクスはシーケンスの進行に伴って更新されます。フィルターを通過したクラスター、収量、およびクオリティスコアは、サイクル 26 の完了後から表示されます。サイクル 26 までは、これらの値は表示されず、N/A となります。

## 処理ステータス

[Process Management] 画面には、各ランのステータスが一覧表示されます。[Main Menu] から **[Process Management]** を選択します。

ラン名ごとに、次のプロセスのステータスが一覧表示されます。

- ▶ **Run Status** : CBCL ファイルの処理に基づきます。
  - ▶ **Network** : Universal Copy Service を使用したファイル転送に基づきます。
  - ▶ **BaseSpace** : 該当する場合に、BaseSpace Sequence Hub へのファイルのアップロードに基づきます。
- プロセスが完了すると、緑のチェックマークが表示されます。詳細については、8 ページの「**Process Management**」を参照してください。

## ランの交互スタート

装置の片側でランが進行しているときに、もう一方のアイドル側でランをセットアップして開始できます。これを「交互スタート」と呼びます。交互ランはラン実行中の特定の時点でセットアップします。現在ランをセットアップできるかどうかは、以下のスタートカウントダウンタイマーの状態によってわかります。

- ▶ **Run Start: Available** : 現在、交互スタートを使用できます。表示されている日時は、交互スタートが使用不可になる時点を示します。[Sequence] を選択すると、現在進行中のサイクルが完了した後に新しい交互ランが開始されます。
- ▶ **Run Start: Unavailable** : 現在、交互スタートは使用できません。表示されている日時は、装置のもう一方の側で交互スタートが使用可能になる時点を示します。
- ▶ **Waiting...** : 交互スタートが使用できないときに新しいランのセットアップを試みた場合は、状態が「Waiting」に変わり、新しいランの準備が可能となるおおよその日時が表示されます。交互スタートが使用可能になると、装置はランセットアップに進みます。

新しいランをセットアップすると、隣接するフローセルのランが自動的に一時停止し、必要に応じて再開されます。一時停止中、システムは安全な状態に置かれます。

## 手順

- 1 [Home] 画面から **[Sequence]** を選択し、**[A]** または **[B]** を選択します。  
現在アイドル状態の側を選択する必要があります。
- 2 隣接するフローセルのランが一時停止するまで待ちます。新しいランをキャンセルして実行中のランが一時停止しないようにするには、**[Cancel]** を選択します。  
隣接ランで現在クラスター形成、ペアエンド再合成、イメージング、または洗浄が行われている場合は、実行中のステップが完了してから一時停止します。
- 3 隣接ランが一時停止し、フローセルドアが開いたら、新しいランをセットアップします。  
新しいランが開始されると、一時停止していたランが自動的に再開され、このランの後に新しいランが始まります。

## ランの削除

データ転送が完了した後、現在のランを [Process Management] 画面から削除して、後続のランのためにディスクスペースを空けることができます。ランを削除すると、CE と C:\ はクリアされますが、システムメンテナンスファイルは削除されず、ネットワークまたは BaseSpace Sequence Hub へのコピーに影響が及ぶことはありません。シーケンス中のランは削除できません。

- 1 [Main Menu] から **[Process Management]** を選択します。

- 2 (オプション) ランの各プロセスに緑のチェックマークが表示されていることを確認します。その状態であれば、データ転送は完了しています。  
ネットワークまたは BaseSpace Sequence Hub への転送が完了していないランも削除できますが、その場合すべてのランデータが失われます。
- 3 [Delete Run] を選択した後、[Yes] を選択して確認します。
- 4 [Done] を選択します。

## 位置番号 30 の取り外し

クラスターカートリッジの位置番号 30 のリザーバーにはホルムアミドが含まれます。このリザーバーは、使用済みのクラスターカートリッジから取り外して別途廃棄します。



### 警告

この試薬一式には有害な可能性のある化学物質が含まれます。吸引、嚥下、皮膚への接触、目への接触により身体傷害を生じる危険があります。曝露リスクに適したゴーグル、手袋、実験着などの保護具を着用してください。使用済み試薬は化学廃棄物として取り扱い、各地域、国、および現地の適用法に従って廃棄してください。環境、健康、および安全に関する詳細な情報については、[jp.support.illumina.com/sds.html](http://jp.support.illumina.com/sds.html) に掲載されている SDS を参照してください。

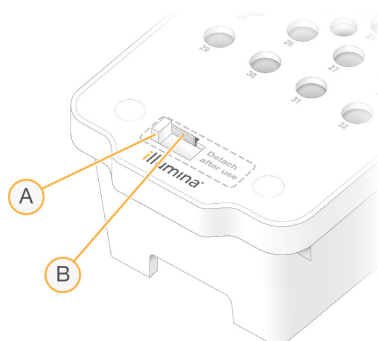
- 1 手袋を着用したままで、[Detach after use] というラベルが付いている白いプラスチックタブを右に押しします。
- 2 リザーバーの下に手を置くか、固い面の上にリザーバーを載せ、透明なプラスチックタブをイルミナのラベルの方に押しつけてクラスターカートリッジの下からリザーバーをリリースします。



### 注意

保管する際にクラスターカートリッジを積み重ねないでください。積み重ねると、リザーバーが偶発的に外れる場合があります。

図 27 位置番号 30 の取り外し可能なリザーバー



- A 取り外し用の白いプラスチックタブ
- B リリース用の透明のプラスチックタブ

- 3 適切な基準に従ってリザーバーを廃棄します。



## 自動ポストランウォッシュ

シーケンスが完了すると、自動ポストランウォッシュが開始されます。これには約 80 分かかります。0.24% の次亜塩素酸ナトリウム (NaOCl) が位置番号 17 から送り出され、0.12% に希釈されます。0.12% の NaOCl がポンプによって ExAmp 試薬およびライブラリーの位置に圧送され、フローセルを通過して廃液ボトルに達します。この洗浄によってシステムからテンプレートが洗い流され、クロスコンタミネーションが防止されます。

洗浄が完了すると、システムは安全な状態になり、[Home] ボタンが有効になります。消耗品は次回のランまでそのままにしておきます。洗浄後、空気がシステム内に入らないように、SBS カートリッジとクラスターカートリッジのシッパーは各カートリッジ内に下がったままとなります。バッファークートリッジのシッパーは上がるので、廃液ボトルを空にすることができます。



### 注意

自動ポストランウォッシュ中にエラーが発生し、ポストランウォッシュが完了しなかった場合は、メンテナンスウォッシュが必要になります。

# 第7章 メンテナンス

Preventive Maintenance (PM) .....	50
メンテナンスウォッシュの実施.....	50
ソフトウェアのアップデート.....	54

## Preventive Maintenance (PM)

イルミナでは、Preventive Maintenance (PM) サービスを毎年受けていただくことを推奨しています。保守契約を締結されていない場合は、営業担当またはイルミナテクニカルサポートに連絡して PM サービスを手配してください。

### メンテナンスウォッシュの実施

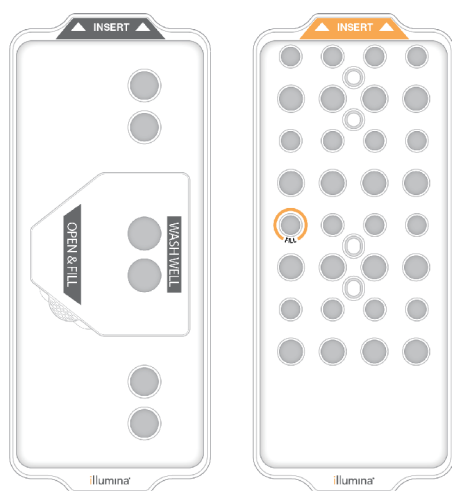
次の場合、メンテナンスウォッシュを実施するよう求めるメッセージが自動的に表示されます。

- ▶ 過去 14 日以内にポストランウォッシュを伴う 4 レーンランを一度も実行していない場合
- ▶ 過去 14 日以内にメンテナンスウォッシュを一度も実施していない場合
- ▶ ポストランウォッシュが失敗した場合、または完了しなかった場合

メンテナンスウォッシュでは、ユーザーが用意した Tween 20 と NaOCl の希釈液を使用してシステムを洗浄します。希釈液はポンプによって洗浄カートリッジからフローセル、廃液ボトル、および各カートリッジリザーバーに圧送され、すべてのシッパーが洗浄されます。洗浄時間はおよそ 80 分です。

メンテナンスウォッシュには、使用済みバッファークートリッジと、装置に付属している SBS 洗浄カートリッジ、クラスター洗浄カートリッジ、および 4 レーン洗浄フローセル（または使用済みの 4 レーンフローセル）が必要です。試薬カートリッジと同様に、洗浄カートリッジはローディングミスを防ぐために色分けされています。SBS 洗浄カートリッジには、Tween 20 希釈液を加えるためのセンターウェルがあります。NaOCl 希釈液は、クラスター洗浄カートリッジのリザーバーに加えます。

図 28 SBS 洗浄カートリッジ（左）とクラスター洗浄カートリッジ（右）

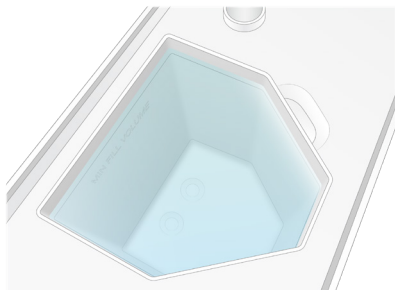


### 洗浄溶液の調製

- 1 ラボラトリーグレード水 400 mL を 500 mL の遠心ボトルに入れます。
- 2 100% Tween 20 を 0.2 mL 添加して、少なくとも 400 mL の 0.05% Tween 20 洗浄溶液を作ります。用時調製された Tween 20 の希釈液を使用することで、フルイディクスシステムへのバイオ汚染物質の侵入を抑制します。

- 3 転倒混和します。
- 4 SBS 洗浄カートリッジのセンターウェルから蓋を外します。
- 5 センターウェルに洗浄溶液を加えます。最低限必要な量を示す充填ラインまで充填します。その他のリザーバーは空のままにします。

図 29 [MIN FILL VOLUME] のラインまで洗浄溶液を充填したセンターウェル



- 6 30 mL の遠心チューブで次のものを混ぜ合わせて、20 mL の 0.25% 試薬グレード NaOCl を調製します。
  - ▶ 5% 試薬グレード NaOCl (1 mL)
  - ▶ 脱イオン水 (19 mL)

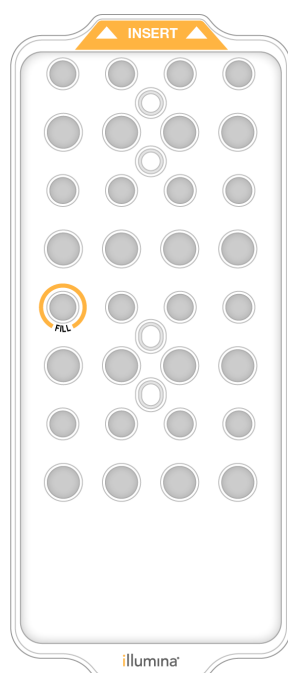


#### 警告

必ず試薬グレードの NaOCl を使用してください。汎用的な漂白剤にはアンモニア化合物が含まれている場合があります。これが原因でランのフィルター通過リードの割合が下がる可能性があるため、汎用的な漂白剤は避けてください。

- 7 転倒混和します。
- 8 クラスター洗浄カートリッジに 0.25% 試薬グレード NaOCl を 5 mL 加えます。この位置には [Fill] と印字されており、オレンジ色の円で囲まれています。その他のリザーバーはすべて空のままにします。

図 30 0.25% NaOCl を加える位置



## 洗浄フローセルのロード

- 1 装置の表面からすべてのものを取り除きます。  
メンテナンスウォッシュ中は装置の表面に何も置かず、装置にもたれかからないようにします。フローセルドアに圧力がかかると、ドアが開いて洗浄が停止する可能性があります。
- 2 [Home] 画面で [**Wash**] を選択し、洗浄する側を選びます。
  - ▶ **A+B**：両側を同時に洗浄します。
  - ▶ **A**：A 側のみを洗浄します。
  - ▶ **B**：B 側のみを洗浄します。
 一連の洗浄画面が表示されます。

### 注意

片側のメンテナンスウォッシュは、もう一方の側がアイドル状態にあるとき、またはもう一方の側で SBS のリードサイクルが実行されているときのみ開始できます。NVCS 交互スタート時間は、装置で新しいランまたは洗浄を開始できるかどうかを示します。47 ページの「ランの交互スタート」を参照してください。

- 3 [OK] を選択して警告を確認し、フローセルのドアを開けます。
- 4 洗浄フローセル、または使用済みの 4 レーンフローセルがセットされていない場合は、ロードします。
- 5 [**Close Flow Cell Door**] を選択します。  
ドアが閉じ、センサーと RFID がチェックされてフローセル ID が画面に表示されます。

## 洗浄カートリッジのロード

メンテナンスウォッシュには洗浄カートリッジが必要です。使用済みの SBS カートリッジとクラスターカートリッジは使用しないでください。

- 1 液体コンパートメントドアを開けてから、試薬チラードアを開けます。

- 2 使用済みの SBS カートリッジとクラスター試薬カートリッジを取り出します。未使用の中身を適切な基準に従って廃棄します。  
クラスターカートリッジの位置番号 30 の安全な廃棄については、48 ページの「位置番号 30 の取り外し」を参照してください。
- 3 洗浄カートリッジを試薬チャラー引き出しにロードします。その際、[Insert] のラベルを装置の背面に向けます。
  - ▶ SBS カートリッジ（灰色ラベル）を左側に置きます。
  - ▶ クラスターカートリッジ（オレンジラベル）を右側に置きます。
- 4 引き出しをチャラーに押し入れ、試薬チャードアを閉じます。  
センサーがチェックされ、各カートリッジの RFID がスキャンされて画面に表示されます。
- 5 バッファーク引き出しを開けます。
- 6 まだロードされていない場合は、使用済みのバッファークカートリッジをロードします。

## 廃液ボトルを空にする

以下の手順に従って、メンテナンスウォッシュごとに廃液ボトルを空にします。使用済み試薬を外部に送液するようにシステムが設定されている場合でも、廃液ボトル（小）には使用済み試薬が回収され、廃液ボトル（大）は所定の位置にセットされている必要があります。



### 警告

この試薬一式には有害な可能性のある化学物質が含まれます。吸引、嚥下、皮膚への接触、目への接触により身体傷害を生じる危険があります。曝露リスクに適したゴーグル、手袋、実験着などの保護具を着用してください。使用済み試薬は化学廃棄物として取り扱い、各地域、国、および現地の適用法に従って廃棄してください。環境、健康、および安全に関する詳細な情報については、[jp.support.illumina.com/sds.html](http://jp.support.illumina.com/sds.html) に掲載されている SDS を参照してください。

- 1 廃液ボトル（小）を取り出し、適切な基準に従って中身を廃棄します。ボトルの中身は他のボトルの中身から離しておきます。
- 2 廃液ボトル（小）を装置内の所定の位置に戻します。
- 3 廃液ボトル（大）を取り出し、適切な基準に従って中身を廃棄します。
- 4 廃液ボトル（大）をバッファーク引き出しに戻します。
- 5 新しいパウダーフリーの手袋を着用します。
- 6 バッファーク引き出しを閉じた後、液体コンパートメントドアを閉じます。  
センサーと RFID がチェックされます。各洗浄コンポーネントの ID が画面に表示されます。

## 洗浄の開始

- 1 チェックボックスを選択して両方の廃液ボトルが空であることを確認した後、[Start Wash] を選択します。  
洗浄が開始され、洗浄完了の予測時間が表示されます。



### 警告

廃液ボトルを空にしないと、洗浄の停止やオーバーフローを招くおそれがあります。オーバーフローが起こると、装置が損傷し、安全上のリスクが生じます。

- 2 洗浄が完了したら [Home] を選択します。

- 3 消耗品は次回のランまでそのままにしておきます。  
空気がシステム内に入らないように、SBS カートリッジとクラスターカートリッジのシッパーは各カートリッジ内に下がったままとなります。バッファカートリッジのシッパーは上がるので、廃液ボトルを空にすることができます。

## ソフトウェアのアップデート

ソフトウェアのアップデートは NVCS v1.4 以降で使用できます。ソフトウェアのアップデートは、NVCS からダウンロードしてインストールできます。ソフトウェアアップデートの自動チェックはデフォルトで有効になっています。[Settings] から、アップデートの自動チェックを有効または無効に変更できます。

### 注意

ソフトウェアアップデートのチェックおよびアップデートのダウンロードを行うには、NovaSeq 6000 をインターネットに接続する必要があります。

アップデートの自動チェックは 24 時間ごとに行われます。アップデートが入手可能な場合は、[Main Menu] に通知が表示されます。アップデート通知はすべてのユーザーに表示されますが、アップデートをダウンロードしてインストールできるのは管理者だけです。

NovaSeq Xp ワークフローの場合は、サンプルまたは消耗品の準備を始める前に、NVCS のバージョンが以下の表に示すソフトウェアの最低要件を満たしていることを確認してください。

表 13 ソフトウェアの最低要件

フローセル	v1.0 試薬キットに必要なソフトウェアの最低バージョン	v1.5 試薬キットに必要なソフトウェアの最低バージョン
SP	1.6	1.7
S1	1.3.1	1.7
S2	すべて	1.7
S4	1.2.0	1.7

### 注意

シーケンスラン、洗浄、ランセットアップ、出力フォルダーへのファイル転送、または BaseSpace Sequence Hub へのファイル転送が進行中の場合、ソフトウェアの更新はできません。NovaSeq Xp ワークフローが進行中の場合は、ライブラリーがフローセルにロードされてシーケンスが完了するまでソフトウェアの更新を待ってください。

手動でアップデートをチェックする、またはアップデートをダウンロードしてインストールするには、以下の手順に従います。

- 1 [Main Menu] から [Software Update] を選択します。  
[Software Update] 画面が開き、入手可能なアップデートのリリースノートが表示されます。ソフトウェアアップデートの自動チェックが有効でない場合は、手動でアップデートをチェックできます。また、自動チェックを有効にすることもできます。
- 2 アップデートをダウンロードしてインストールするには、ダウンロードとインストールに約 30 分かかることを確認するチェックボックスを選択します。
- 3 [Download and Install] を選択します。  
ダウンロードが終了したら、NVCS が閉じてインストーラーが起動します。インストーラーの指示に従ってインストールを完了します。  
ダウンロードまたはインストール中にエラーが発生した場合は、イルミナテクニカルサポートにご連絡ください。

# 付録 A トラブルシューティング

トラブルシューティングリソース .....	55
トラブルシューティングファイル .....	55
プレランチェックのエラー .....	55
Process Managementのトラブルシューティング .....	56
クラスタリング前のランの失敗 .....	57
ランの終了 .....	58
装置のシャットダウン .....	58

## トラブルシューティングリソース

技術的な問題については、[イルミナウェブサイトの NovaSeq 6000 シーケンスシステムサポートページ](#)を参照してください。サポートページには、マニュアル、ダウンロード、および FAQ が掲載されています。サポート掲示板にアクセスするには、Myllumina アカウントにサインインしてください。

ランの品質やパフォーマンスの問題については、イルミナテクニカルサポートにお問い合わせください。[74 ページ](#)の「[テクニカルサポート](#)」を参照してください。トラブルシューティングを容易にするために、BaseSpace Sequence Hub に保存されているランサマリーへのリンクをイルミナテクニカルサポートと共有することをご検討ください。

## トラブルシューティングファイル

キーファイル	フォルダー	内容説明
ラン情報ファイル (RunInfo.xml)	ルートフォルダー	以下のラン設定値が含まれます。 <ul style="list-style-type: none"><li>ランのサイクル数</li><li>ランのリード数</li><li>リードがインデックスされているかどうか</li><li>フローセル上のスワスとタイルの数</li></ul>
ランパラメーターファイル (RunParameters.xml)	ルートフォルダー	ラン名と、ランパラメーターやランコンポーネントに関する情報が含まれます。これには、シリアルナンバー、ロット番号、有効期限、カタログ番号などの RFID 情報が含まれます。
InterOp ファイル (*.bin)	InterOp	Sequencing Analysis Viewer で使用されるバイナリーレポートファイル。InterOp ファイルはラン全体を通じて更新されます。
ログファイル	Logs	ログファイルは、各サイクルで装置によって実行された各ステップ（使用された試薬を含む）を詳しく説明し、ランで使用されたソフトウェアおよびファームウェアのバージョンを示します。[装置名]_CurrentHardware.csv という名前のファイルには、装置コンポーネントのシリアルナンバーのリストが含まれます。

## プレランチェックのエラー

プレランチェック中にエラーが発生した場合は、以下の指示に従ってエラーを解決します。デュアルフローセルランをセットアップしたときに片側が失敗した場合は、失敗した側をキャンセルし、もう一方の側を続行することができます。

プレランチェックが失敗した場合、フローセル、試薬、およびバッファの RFID はロックされないため、これらの消耗品を後続のランに使用できます。ランが開始されると、シッパーが下がって試薬カートリッジのホイルシールに穴が開けられ、RFID はすべてロックされます。

システムチェック	失敗理由	推奨措置
Sensors	コンパートメントドアが開いているか、正しくロードされていない消耗品があるか、または少なくとも1つのセンサーが機能していません	[Retry] を選択し、画面上のプロンプトに従ってエラーを解決します。
Disk Space	指定された出力フォルダーのロケーションに空き領域がなく、ディスクスペースが不足しています。	[Process Management] 画面を使用して、指定された出力フォルダーのロケーションの空き領域を増やします。
System Connectivity	RTA3 への接続、フルイデックスシステム、またはその他の接続が中断されました。	[Retry] を選択し、画面上のプロンプトに従ってエラーを解決します。
Alignment	フローセルの位置がずれていてイメージングできません。	画面上のプロンプトに従ってフローセルを再ロードします。

## リークトレイ

リークトレイは装置の底部に組み込まれており、試薬または冷却液の液漏れや廃液ボトルからのオーバーフローを捕集します。通常、リークトレイは乾いています。液漏れは装置に問題があることを示し、オーバーフローは廃液ボトルが定期的に空にされていないときに発生します。

プレランチェック中に、センサーによってリークトレイに液体が存在するかどうかを検知されます。

- ▶ リークトレイに液体が存在するものの、一杯ではない場合、ランは進行できますが、イルミナテクニカルサポートに連絡する必要があります。74 ページの「[テクニカルサポート](#)」を参照してください。
- ▶ リークトレイが一杯になっている場合には、ランは進行できず、イルミナテクニカルサポートに連絡する必要があります。



### 警告

廃液ボトルはランごとに空にしてください。廃液ボトルのいずれかが一杯になると、ランは停止します。廃液ボトルのいずれかから液体がオーバーフローすると、装置が損傷し、イルミナ担当者のオンサイト対応が必要となります。また、安全上のリスクも生じます。

## Process Management のトラブルシューティング

以下の表に、[Process Management] 画面に次のように [N/A] アイコンが表示された場合のトラブルシューティング方法を示します。

- ▶ [N/A] アイコンが [BaseSpace] 列に表示された場合。ランは BaseSpace Sequence Hub にアップロードするように設定されています。
- ▶ [N/A] アイコンが [Network] 列に表示された場合。ランはネットワーク上の出力フォルダーにアップロードするように設定されています。

ランステータス	トラブルシューティングアクション
ランが実行中	[Process Management] 画面を閉じ、5 分ほど待ってから画面を再度開きます。
ランが実行中でない	装置をシャットダウンして再起動し、[Process Management] 画面を再度開きます。

トラブルシューティングアクションを実施した後も [N/A] アイコンが表示されたままの場合は、イルミナテクニカルサポートにご連絡ください。74 ページの「[テクニカルサポート](#)」を参照してください。



## クラスタリング前のランの失敗

クラスタリングが開始される前にランが失敗した場合は、試薬カートリッジとライブラリーチューブ（サンプルを含む）を新しいランのために取り置くことができ、直ちに再使用するのであればフローセルも取り置くことができます。クラスタリングが開始すると、シッパーがホイルシールを貫通して試薬がライブラリーチューブとフローセルに送液されるため、消耗品やライブラリーを別のランに使用することはできません。

ランの失敗時に取り置いた試薬カートリッジ、ライブラリーチューブ、およびフローセルを使用して新しいランをセットアップする場合は、次の2つのオプションがあります。

- ▶ **新しいランをすぐにセットアップ**：ランの失敗から4時間以内に新しいランをセットアップします。試薬カートリッジ、ライブラリーチューブ、およびフローセルはロードしたままにします。



### 注意

NovaSeq Xp ワークフローで最適な結果を得るには、新しいランをできるだけ早く開始してください。

- ▶ **新しいランを時間をかけてセットアップ**：ランの失敗から3週間以内に新しいランをセットアップします。試薬カートリッジとライブラリーチューブは装置から取り出して保管します。取り置いた消耗品には日付を記入したラベルを貼り、元の状態のまま保管します。



### 注意

フローセルは再使用できないため、廃棄する必要があります。代替のフローセルを入手するには、イルミナテクニカルサポートにご連絡ください。

## 新しいランをすぐにセットアップ

NovaSeq Xp ワークフローでランが失敗した場合は、最適な結果を得るために、新しいランをできるだけ早く開始してください。

- 1 ランが失敗したとき、装置のもう一方の側がアイドル状態の場合は、装置を再起動します。そうでない場合は、[Home] を選択します。
- 2 新しいランをセットアップします。
- 3 現在のフローセルをそのまま使用します。
- 4 試薬チャロードアとバッファ引き出しを開閉して、試薬カートリッジのRFIDを再度読み取ります。カートリッジ、ライブラリーチューブ、およびフローセルは、ランの失敗から最長4時間、装置内に置いておくことができます。
- 5 必要に応じて、廃液ボトルを空にして装置に戻します。
- 6 ランセットアップに進みます。

## 新しいランを時間をかけてセットアップ

- 1 ランが失敗したら、[Home] を選択します。
- 2 装置から消耗品を取り出すために、新しいランまたはメンテナンスウォッシュをセットアップします。
- 3 プロンプトが表示されたら、次の消耗品を取り出して保管します。
  - ▶ ライブラリーチューブに蓋をして、-25°C～-15°Cで最長3週間保管します。
  - ▶ SBS カートリッジとクラスターカートリッジは -25°C～-15°Cの保管庫に戻します。
  - ▶ バッファカートリッジは遮光された室温の保管場所に戻します。
 ホイルシールに穴が開いていなければ、これらのカートリッジを新しいランで再使用できます。
- 4 [End] を選択してランまたはメンテナンスウォッシュをキャンセルした後、[Yes] を選択してコマンドを確認します。キャンセルする代わりにメンテナンスウォッシュを完了させることもできます。

## ランの終了

NovaSeq 6000 システムでランを終了することは、**最終措置**です。終了したランは再開できず、そのシーケンスデータは保存できません。また、消耗品も再使用できません。

- 1 [End] を選択した後、[Yes] を選択してコマンドを確認します。  
リード 1 の完了後にランを終了させた場合は、自動ポストランウォッシュが開始されます。
- 2 プロンプトが表示されたら、次の中からいずれかの洗浄オプションを選択します。
  - ▶ **End Run Without Wash**：ランを終了し、メンテナンスウォッシュを開始します。
  - ▶ **End Run and Wash**：ランを終了し、自動ポストランウォッシュを行います。
  - ▶ **Cancel**：現在のランを継続します。
 これらの洗浄オプションは、クラスター形成完了からリード 1 完了までの間にランを終了させた場合に表示されます。そうでない場合は、自動ポストランウォッシュが開始されます。
- 3 [End Run Without Wash] を選択した場合は、プロンプトに従ってメンテナンスウォッシュをセットアップします。

## 装置のシャットダウン

装置をシャットダウンすると、すべてのソフトウェアとシステムが安全にシャットダウンし、装置の電源が切れます。ステータスバーが緑から白に変化してシャットダウンの進行状況を示します。

通常、装置をシャットダウンする必要はありません。

ソフトウェアのクラッシュが発生した場合は常に、装置全体をシャットダウンして電源を再投入してください。

NVCS の実行中にシャットダウンまたは再起動が開始された場合、シャットダウンまたは再起動を進めるには、ユーザーがこのアクションを了承する必要があります。

- 1 [Main Menu] から [**Shutdown Instrument**] を選択します。
- 2 画面が空白になったら、装置の背面にあるトグル電源スイッチをオフに切り替えます。
- 3 装置の電源を再度入れる前に少なくとも 60 秒待ちます。



### 警告

装置を移設しないでください。装置を不適切に動かすと、光学アライメントが影響を受け、データの完全性が損なわれるおそれがあります。装置の移設のサポートについては、イルミナ担当者にご連絡ください。

# 付録 B Real-Time Analysis

Real-Time Analysisの概要.....	59
Real-Time Analysisワークフロー.....	61

## Real-Time Analysis の概要

NovaSeq 6000 シーケンスシステムでは、装置の Compute Engine (CE) で RTA3 (Real-Time Analysis ソフトウェア) が稼働しています。RTA3 は、カメラで撮影されたイメージからのシグナル強度の抽出、ベースコーリング、ベースコールへのクオリティスコアの割り当て、PhiX へのアライメント、InterOp ファイルでの Sequencing Analysis Viewer 用データの出力を行います。

処理時間を最適化するために、RTA3 はメモリーに情報を保管します。RTA3 が中断された場合、データ処理は再開せず、メモリー内の処理された一切のランデータは失われます。

## RTA3 への入力

RTA3 は、ローカルシステムメモリー内のタイルイメージを使用して処理を行います。ラン情報と処理の指示は NVCS から受け取ります。

## RTA3 からの出力

各色チャンネルのイメージは、タイルとして RTA3 にメモリー内で渡されます。これらのイメージから、RTA3 が一組のクオリティスコア化されたベースコールのファイルとフィルターファイルのセットを出力します。他のすべてのファイルは出力ファイルを補助するものです。

ファイルタイプ	内容説明
ベースコールファイル	各タイルの解析結果は、連結ベースコール (*.cbcl) ファイルに含まれます。同一レーンかつ同一面のタイルが、レーンおよび面ごとに1つの (*.cbcl) ファイルに集約されます。
フィルターファイル	クラスターがフィルターを通過したかどうかを指定するフィルターファイル (*.filter) がタイルごとに生成されます。
クラスターロケーションファイル	クラスターロケーション (*.locs) ファイルには、1つのタイル上の全クラスターの X、Y 座標が記録されています。クラスターロケーションファイルはランごとに生成されます。

出力ファイルは BaseSpace Sequence Hub での下流の解析に使用されます。あるいは、bcl2fastq 変換ソフトウェアを使用して FASTQ に変換し、サードパーティ解析ソリューションで使用します。NovaSeq ファイルには、bcl2fastq2 Conversion Software v2.19以降が必要です。bcl2fastq2の最新バージョンについては、イルミナウェブサイトの [bcl2fastq ダウンロードページ](#)を参照してください。

RTA3 は、ランクオリティのリアルタイムメトリクスを InterOp ファイルとして提供します。これは、タイル、サイクル、およびリードレベルのメトリクスを含むバイナリー出力ファイルです。Sequencing Analysis Viewer を使用してリアルタイムメトリクスを表示するには、InterOp ファイルが必要です。Sequencing Analysis Viewer の最新バージョンについては、イルミナウェブサイトの [Sequencing Analysis Viewer ダウンロードページ](#)を参照してください。

## エラー処理

RTA3 はログファイルを生成し、それを Logs フォルダーに書き込みます。エラーは \*.log ファイル形式のテキストファイルに記録されます。

以下のログファイルは、処理終了時に最終出力先に転送されます。

- ▶ info\_00000.log には重要なランイベントが要約されます。

- ▶ error\_00000.log にはラン中に発生したエラーが一覧表示されます。
- ▶ warning\_00000.log にはラン中に発生した警告が保存されます。

## フローセルタイル

タイルはフローセル上の小さなイメージングエリアです。カメラによって撮影された各スワスの単一イメージがタイルに分割され、それらのタイルが RTA3 で処理されます。タイルの総数は、フローセル上のイメージングされるレーン、スワス、および面の数によって異なります。

- ▶ SP フローセルのタイルの総数は 312 個です。
- ▶ S1 フローセルのタイルの総数は 624 個です。
- ▶ S2 フローセルのタイルの総数は 1,408 個です。
- ▶ S4 フローセルのタイルの総数は 3,744 個です。

表 14 フローセルタイル

フローセルのコンポーネント	SP	S1	S2	S4	説明
レーン	2	2	2	4	レーンは流入口と排出口を備えた物理的なチャンネルです。
面	1	2	2	2	S1、S2、S4 フローセルは、上面と底面の 2 つの面でイメージングされます。タイルの上面がまずイメージングされます。SP フローセルは、底面のみでイメージングされます。
レーンあたりのスワス	2	2	4	6	スワスとは、カメラが 1 つのイメージとしてキャプチャするフローセルレーン内の列です。
スワスあたりのタイル数	78	78	88	78	タイルはスワスの一部分であり、フローセル上のイメージングされたエリアを表します。
生成される総タイル数	312	624	1,408	3,744	レーン × 面 × スワス × スワスあたりのタイル数 = 総タイル数になります。

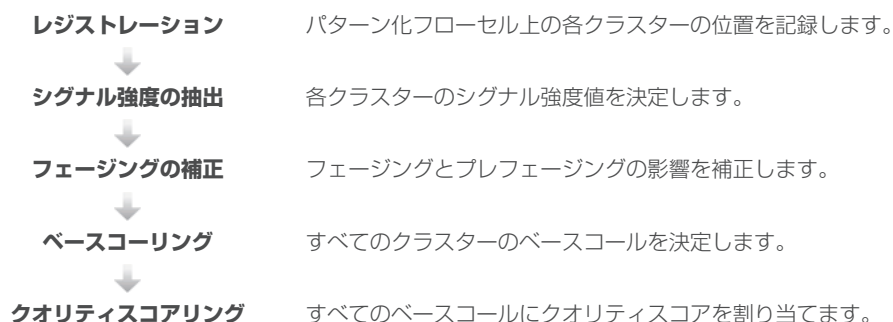
## タイルの命名規則

タイル名は、フローセル上のタイル位置を表す 5 桁の数字です。例えば、タイル名 1\_1205 はレーン 1、上面、スワス 2、タイル 5 を表します。

- ▶ 最初の桁はレーン番号を表します。
  - ▶ SP、S1、S2 フローセルの場合は、1 または 2 になります。
  - ▶ S4 フローセルの場合は、1、2、3、4 のいずれかになります。
- ▶ 2 桁目は面を表します。上面が 1、底面が 2 です。
 

SP フローセルには底面しかないため、SP フローセルでは 2 桁目は常に 2 になります。
- ▶ 3 桁目はスワス番号を表します。
  - ▶ SP または S1 フローセルの場合は、1 または 2 になります。
  - ▶ S2 フローセルの場合は、1、2、3、4 のいずれかになります。
  - ▶ S4 フローセルの場合は、1、2、3、4、5、6 のいずれかになります。
- ▶ 最後の 2 桁はタイル番号を表します。番号はフローセル排出側の 01 から始まり、注入側の 88 または 78 まで続きます。
  - ▶ SP、S1、S4 フローセルの場合は、01 ~ 78 になります。
  - ▶ S2 フローセルの場合は、01 ~ 88 になります。

## Real-Time Analysis ワークフロー



### レジストレーション

レジストレーションでは、パターン化フローセル上のナノウェルに対応した六角形の並び情報がイメージに重ね合わされます。ナノウェルは規則正しく配置されているため、タイル内の各クラスターの X 座標および Y 座標はあらかじめ決まっています。

各ランのクラスターロケーション (s.locs) ファイルにクラスター位置が書き込まれます。

あるサイクルでいずれかのイメージのレジストレーションが失敗した場合、そのサイクルのそのタイルに対してベースコールは行われません。レジストレーションに失敗したイメージは、Sequence Analysis Viewer を使用して特定できます。

### シグナル強度の抽出

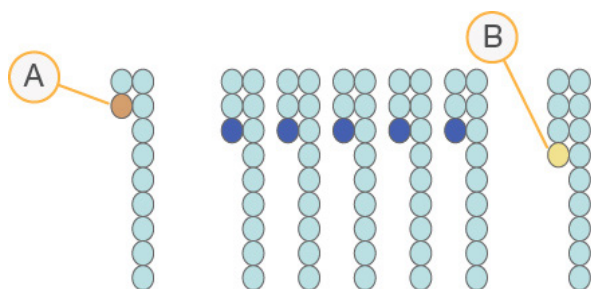
レジストレーションが完了した後、特定のイメージ中の各ナノウェルのシグナル強度値が計算されます。レジストレーションに失敗した場合、そのタイルのシグナル強度は抽出できません。

### フェージングの補正

シーケンス反応中、クラスター内の各 DNA 鎖はサイクルごとに 1 塩基ずつ伸長します。現在のインコーポレーションサイクルと DNA 鎖の位相がずれると、フェージングとプレフェージングが起こります。

- ▶ 1 塩基分、反応が遅れる方へずれるとフェージングが起こります。
- ▶ 1 塩基分、反応が先へ進む方へずれるとプレフェージングが起こります。

図 31 フェージングとプレフェージング



- A 塩基がフェージングしているリード
- B 塩基がプレフェージングしているリード

RTA3 はフェージングとプレフェージングの影響を補正します。これにより、ラン全体のすべてのサイクルでデータ品質が向上します。

## ベースコーリング

ベースコーリングは、特定のサイクルにおける特定のタイルのすべてのクラスターに対し、特定の塩基（A、C、G または T）を決定します。NovaSeq 6000 シーケンスシステムは 2 色チャンネルシーケンスを使用するため、赤チャンネルと緑チャンネルからの 2 つのイメージのみを使用して 4 つの DNA 塩基のデータをエンコードできます。

No Call は N で識別されます。No Call は、クラスターがフィルターを通過しなかった場合、レジストレーションが失敗した場合、またはクラスターがイメージから外れた場合に起こります。

各クラスターのシグナル強度は赤と緑のイメージから抽出されて互いに比較され、その結果 4 つの集団に分けられます。各集団がそれぞれ 1 つの塩基に対応します。ベースコーリングプロセスは、各クラスターが属する集団を決定します。

図 32 クラスターシグナル強度の可視化

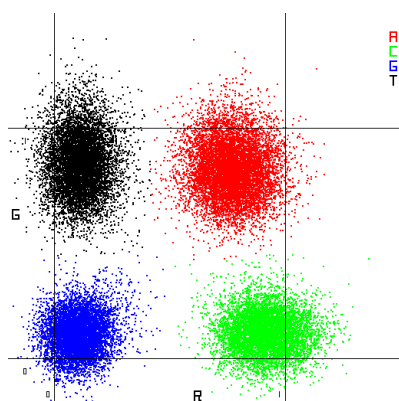


表 15 2 色チャンネルシーケンスのベースコール

塩基	赤チャンネル	緑チャンネル	結果
A	1 (存在する)	1 (存在する)	赤チャンネルと緑チャンネルでシグナル強度を示すクラスター。
C	1 (存在する)	0 (存在しない)	赤チャンネルのみでシグナル強度を示すクラスター。
G	0 (存在しない)	0 (存在しない)	既知のクラスター位置でシグナル強度を示さないクラスター。
T	0 (存在しない)	1 (存在する)	緑チャンネルのみでシグナル強度を示すクラスター。

## フィルターを通過するクラスター

ラン中に RTA3 は生データをフィルターして、データクオリティ閾値に満たないリードを除去します。オーバーラップしていたり、低品質のクラスターが取り除かれます。

2 色チャンネル解析において、RTA3 は集団ベースの方式を使用してベースコールの Chastity（シグナル強度の純度の測定）を決定します。最初の 25 サイクルのうち、Chastity 値が所定の閾値を下回るベースコールが 1 つ以下であった場合、そのクラスターはフィルターを通過します（PF）。PhiX アライメントは、サイクル 26 の時点で、タイルのサブセットごとに、フィルターを通過したクラスターに対して実行されます。フィルターを通過しなかったクラスターについては、ベースコールとアライメントは行われません。

## クオリティスコア

クオリティスコア（Q スコア）は不正確なベースコールの確度の予測値です。高い Q スコアは、ベースコールのクオリティが高く、正しい可能性が高いことを示しています。Q スコアを決定した後、ベースコール（\*.cbcl）ファイルに結果が記録されます。

Qスコアは、エラーの起こり易さがどれだけ小さいかを簡潔に伝える指標です。クオリティスコアはQ(X)として表されます (Xはスコア)。次の表に、クオリティスコアとエラーの起こり易さの関連性を示します。

Qスコア Q(X)	エラーの起こり易さ
Q40	0.0001 (10,000分の1)
Q30	0.001 (1,000分の1)
Q20	0.01 (100分の1)
Q10	0.1 (10分の1)

## クオリティスコアリングおよびレポーティング

クオリティスコアリングは、ベースコールごとにいくつかの予測因子を計算し、その値を基にクオリティテーブルを参照してQスコアを割り当てます。クオリティテーブルは、特定のシーケンシングシステム構成とケミストリーバージョンの組み合わせから作成されたランに対して最適なクオリティの予測値を与えるように作られています。

### 注意

クオリティスコアリングは、Phred アルゴリズムの修正版に基づいています。

RTA3 は、各ベースコールに対し、そのベースコールの信頼度に基づいて、3種類のクオリティスコアのうちの1つを割り当てます。このQスコアのレポーティングモデルにより、正確さやパフォーマンスに影響を与えずに、必要なストレージ容量と帯域幅が削減されます。

クオリティスコアリングの詳細については、『NovaSeq™ 6000 System Quality Scores and RTA3 Software』(文書番号：770-2017-010)を参照してください。

# 付録 C 出力フォルダーとファイル

シーケンス出力フォルダーの構造 .....	64
シーケンス出力ファイル.....	65

## シーケンス出力フォルダーの構造

出力フォルダーの名前は自動的に生成されます。

📁 **Config** : ランの構成設定

📁 **Logs** : 操作ステップ、装置アナリティクス、および RTA3 のイベントが記述されるログファイル

📁 **Data**

📁 **Intensities**

📁 **BaseCalls**

📁 **L00[X]** : レーン、面、およびサイクルごとに 1 つのファイルに集約されたベースコールファイル (\*.cbcl)

📄 s.locs : ランのクラスターロケーションファイル

📁 **InterOp** : Sequencing Analysis Viewer によって使用されるバイナリーファイル

📁 **Recipe** : ラン固有のレシピファイル

📁 **Thumbnail Images** : 10 番目のタイルごとのサムネイルイメージ

📁 **LIMS** : ランセットアップファイル (\*.json) (該当する場合)

📄 RTA3.cfg

📄 RunInfo.xml

📄 RunParameters.xml

📄 RTAComplete.txt

📄 CopyComplete.txt

📄 SampleSheet.csv : サンプルシートまたはその他の添付ファイル (該当する場合)

📄 SequenceComplete.txt



## シーケンス出力ファイル

ファイルタイプ	ファイルの説明、場所、名前
ベースコールファイル	<p>解析された各クラスターは、サイクル、レーン、および面ごとに1つのベースコールファイルに集約されます。この集約されたファイルには、すべてのクラスターのベースコールとエンコードされたクオリティスコアが含まれます。</p> <p>ベースコールファイルは、BaseSpace Sequence Hub または bcl2fastq2 によって使用されます。</p> <p>Data\Intensities\BaseCalls\L001\C1.1 L [レーン] _ [面] .cbcl (例: L001_1.cbcl)</p>
クラスターロケーションファイル	<p>各フローセルについて、バイナリーのクラスターロケーションファイルには、1つのタイル上のクラスターのXY座標が記録されています。フローセルのナノウェルレイアウトと一致する六角形レイアウトにより、座標があらかじめ定められます。</p> <p>Data\Intensities s_ [レーン] .locs</p>
フィルターファイル	<p>フィルターファイルは、クラスターがフィルターを通過したかどうかを示します。サイクル26の時点で、25サイクルまでのデータを使用してフィルターファイルが作成されます。タイルごとに1つのフィルターファイルが生成されます。</p> <p>Data\Intensities\BaseCalls\L001 s_ [レーン] _ [タイル] .filter</p>
InterOp ファイル	<p>Sequencing Analysis Viewer で使用されるバイナリーレポートファイル。InterOp ファイルはラン全体を通じて更新されます。</p> <p>InterOp フォルダー</p>
ラン情報ファイル	<p>ラン名、各リードのサイクル数、リードがインデックスリードであるか、さらにフローセル上のスワスとタイルの数を一覧表示します。RunInfo ファイルは、ランの開始時に生成されます。</p> <p>[ルートフォルダー]、RunInfo.xml</p>
サムネイルファイル	<p>有効に設定されている場合、各色チャンネル（赤と緑）の10番目のタイルごとにサムネイルイメージが生成されます。</p> <p>Thumbnail_Images\L001\C[X.1]: ファイルは各サイクルのサブフォルダーに保存されます。</p> <p>s_ [レーン] _ [タイル] _ [チャンネル] .jpg: サムネイルイメージにはタイル番号が含まれます。</p>

# 付録 D Windows セキュリティ

セキュリティ設定 .....	66
パスワード要件 .....	66
Windowsファイアウォール .....	66
Enhanced Mitigation Experience Toolkit .....	66
ソフトウェア制限ポリシー .....	67

## セキュリティ設定

装置制御コンピューター上で稼働する Windows オペレーティングシステムには、望ましくないソフトウェアの実行を阻止するセキュリティ設定が組み込まれています。この付録では、それらのセキュリティ設定と、お客様のニーズを満たすために設定をカスタマイズする方法について説明します。

通常、セキュリティの初期設定を変更する必要はありません。変更が必要な場合は、経験豊富な管理者が綿密に計画したうえで変更を管理するようにしてください。

### 警告

これらの設定はシステム性能に影響を及ぼし、セキュリティを危険にさらす可能性があるため、設定の変更が必要かどうか不明な場合や、変更がどのような影響を及ぼすかわからない場合は、イルミナテクニカルサポートに相談してください。

## パスワード要件

以下の表に、制御コンピューターで要求されているパスワードポリシーを示します。初めてログオンしたときに、パスワードを変更するよう求められます。

表 16 初期設定でのパスワードポリシー

ポリシー	セキュリティ設定
パスワード履歴の管理	5 世代前までのパスワード
最長パスワード有効期間	180 日
最短パスワード有効期間	0 日
最短パスワード長	10 文字
パスワードの複雑性要件の遵守	無効
可逆的な暗号化を使用したパスワードの保管	無効

## Windows ファイアウォール

Windows ファイアウォールは、制御コンピューターを保護するために、入力トラフィックをフィルターして脅威の可能性を排除します。ファイアウォールは初期設定で有効になっており、すべてのインバウンド接続をブロックします。ファイアウォールを有効のままにして、アウトバウンド接続を許可してください。アウトバウンド接続の詳細については、『NovaSeq Series Site Prep Guide』（文書番号：1000000019360）を参照してください。

## Enhanced Mitigation Experience Toolkit

Enhanced Mitigation Experience Toolkit (EMET) は、ソフトウェア脆弱性の悪用を防ぎ、証明書信頼機能を提供します。この機能は、悪意のある証明書を使用した攻撃を検知して阻止します。

## ソフトウェア制限ポリシー

Windows ソフトウェア制限ポリシー（SRP）は、ルールを使用して特定のソフトウェアの実行のみを許可します。NovaSeq 6000 の場合、SRP ルールは、証明書、ファイル名と拡張子、およびディレクトリーに基づいています。

デフォルトでは、望ましくないソフトウェアが制御コンピューターで実行されないようにするため、SRP はオンに設定されています。IT 担当者またはシステム管理者が、ルールを追加または削除してセキュリティレベルをカスタマイズすることができます。本システムがドメインに追加された場合、ローカルのグループポリシーオブジェクト（GPO）によってルールが自動的に修正され、SRP がオフになる場合があります。



### 警告

ソフトウェア制限ポリシーをオフにすると、その保護機能が停止します。ルールを変更すると、初期設定の保護内容が上書きされます。

## 許可されている SRP ルール

NovaSeq 6000 シーケンスシステムでは、デフォルトで以下の SRP ルールが許可されています。

### 証明書

DigitalSystems  
Illumina, Inc.  
NovaSeq

### 実行ファイル

Portmon.exe  
Procmon.exe  
Procmon64.exe  
Tcpview.exe

### ファイル拡張子

\*.bin  
\*.cbcl  
\*.cfg  
\*.config  
\*.csv  
\*.dat  
\*.focus  
\*.imf1  
\*.ims  
\*.jpg  
\*.json  
\*.lnk  
\*.locs  
\*.log  
\*.manifest  
\*.sdf  
\*.tif  
\*.txt  
\*.xml

### ディレクトリー

%HKEY\_LOCAL\_MACHINE\SOFTWARE\Microsoft\Windows\CurrentVersion\ProgramFilesDir%  
%HKEY\_LOCAL\_MACHINE\SOFTWARE\Microsoft\Windows NT\CurrentVersion\SystemRoot%  
C:\CrashDumps\  
C:\Illumina\  
C:\Illumina Maintenance Logs\

**ディレクトリー**

C:\LocalSymbols\  
 C:\Program Files (x86)\Chromium\Application\  
 C:\Program Files (x86)\EMET 5.5\  
 C:\Program Files (x86)\Illumina\  
 C:\Program Files (x86)\Internet Explorer\  
 C:\Program Files (x86)\LibreOffice 5\  
 C:\Program Files\Illumina\  
 C:\ProgramData\Illumina\  
 C:\ProgramData\Package Cache\  
 C:\Users\sbsuser\AppData\Local\Temp\Citrix\  
 C:\Users\sbsuser\AppData\Local\Temp\CitrixLogs\  
 C:\Users\sbsuser\Desktop\FSE turn over to customer.bat  
 D:\Illumina\

**SRP ルールの追加および削除**

SRP ルールを追加または削除してシステムセキュリティをカスタマイズできます。これらのルールを修正する際は、SRP を一時的にオフにする必要があります。

**警告**

SRP をオフにすると、初期設定の保護内容が無効になります。

- 1 オペレーティングシステムにログインします。
- 2 SRP をオフにします。
  - a ディレクトリー C:\Illumina\Security に移動します。
  - b Disable.reg をダブルクリックします。
  - c **[Yes]** を選択し、変更を確認します。

タッチスクリーンインターフェースを使用している場合は、タップして約 2 秒間押し続けることで右クリックと同じ動作になります。
- 3 **[スタート]** を選択して **[ファイル名を指定して実行]** を選択します。
- 4 [名前] フィールドに「**secpol.msc**」と入力します。
- 5 **[ローカルセキュリティポリシー]** ダイアログボックスで **[ソフトウェアの制限のポリシー]** を展開し、**[追加の規則]** を選択します。
- 6 ルールを追加するには、次の手順を実行します。
  - a [操作] メニューで、**[新しいパスの規則]** を選択します。
  - b [パス] フィールドに、許可する証明書、ファイル名、ファイル拡張子、またはディレクトリーを入力します。
  - c [セキュリティレベル] リストで、**[制限しない]** を選択します。
  - d **(オプション)** [説明] フィールドに、ルールの作成理由を入力します。
  - e **[OK]** を選択してルールを追加します。
- 7 ルールを削除するには、次の手順を実行します。
  - a 削除対象のルールを選択し、**[削除]** を選択します。
  - b **[はい]** を選択して削除を確認します。
- 8 **[ローカルセキュリティポリシー]** ダイアログボックスを閉じます。
- 9 直ちに SRP をオンにします。
  - a ディレクトリー C:\Illumina\Security に移動します。
  - b Enable.reg をダブルクリックします。
- 10 SRP ルールを初めて修正した場合は、ログオフした後再びログオンするとルールが有効になります。

# 索引

## 記号

%PF 62

## 数字

2色チャンネルシーケンス 2, 62

2レーンフローセル 12

4レーンフローセル 12

## B

BaseSpace Enterprise 23

BaseSpace Sequence Hub 1, 23

サポート 3

接続および切断 43

bcl2fastq2 24, 59

## C

CBCLファイル 47, 62

CE 8, 59

Chastityフィルター 62

Compute Engine 8, 47, 59

## D

DPX/JPX試薬、適合性 15

DPX試薬、保管 15

## E

EMET 66

ExAmp試薬 11, 36

混合方法 3

保管 15

融解 35

ExAmpマスターミックス 2, 37

## F

FASTQ変換 24, 59

## G

GPO 67

## I

Illumina Proactiveモニタリングサービス  
19-20

InterOpファイル 8, 55, 59, 65

## J

JPX試薬、保管 15

## L

LIMS 1, 19

LIMSのセットアップ 20

## N

NaOCl 49, 50

No Call 62

NovaSeq Xp、定義 3

NovaSeq Xpドック 35, 41

NovaSeq Xpマニフォールド 36

保管 15

NovaSeq Xpマニフォールドウェル、番号付  
け 15

NovaSeq Xpワークフロー 22

## P

PhiX

アライメント 59

カタログ番号 24

Phredアルゴリズム 63

Preventive Maintenance 50

Process Management 47

## Q

Qスコア 46, 62-63

## R

Real-Time Analysis 1, 8

RFID 11, 55

RunInfo.xml 55, 65

## S

Sequencing Analysis Viewer 59, 61

SRPの初期設定 67

Standard (標準) ワークフロー 22

## T

Tween 20 50

## U

Universal Copy Service 8, 47  
USBポート 5

## W

Windows  
セキュリティ 67

## あ

アイコン 8, 16  
アイコン、点滅 16  
アウトバウンド接続 66  
赤チャンネル 62  
アプリケーション 1  
アライメント失敗 55

## い

位置番号30 48, 52  
イメージ 59  
イメージング 2, 12, 59-60  
インデックスリード 44  
インバウンド接続 66

## う

ウェブサイト、サポート 55  
ウェルの番号付け 37  
ウォーターバス 27, 32

## え

液体コンパートメント 13  
液漏れ 56  
エラー 8, 55  
確度 62-63  
エラーログ 59

## お

オーバーフロー 28, 33, 56  
オペレーティングシステム 19, 66  
オンライントレーニング 2

## か

カートリッジ  
積み重ね 14  
解析 24  
解析設定 19  
解析方法 3

ガasket 12, 35, 40  
ガasket、オーバーフロー 37  
カスタマーサポート 74  
カスタムプライマー 2, 14, 44  
カタログ番号 10  
ユーザーが用意する消耗品 24  
カメラ 1, 5, 60  
管理者アカウント 68

## き

キット構成 10  
キット構成部品 25  
気泡 37  
キャップホルダー 28, 33

## く

クオリティテーブル 63  
クラスター位置 59, 65  
クラスターカートリッジ 11  
クラスター形成時間 46  
クラスターシグナル強度 61  
クラスターのフィルタリング 62  
クランプ、フローセル 5  
グループポリシーオブジェクト 67  
クロスコンタミネーション 7, 49

## け

警告 8  
権限、管理者アカウント 68

## こ

光学アライメントターゲット 5, 40  
光学部 5  
個々にアクセス可能なレーン 3, 15  
こすり傷、フローセル 35, 40  
コントロールソフトウェア 8  
コンパートメント 5

## さ

サードパーティLIMS 20  
サイクル数 44  
サイクル番号 46  
サイトプレップ 2, 66  
サプライヤー 24  
サポート掲示板 55  
サポートページ 55  
サムネイル 65  
サンプルシート 23, 44-45  
サンプルシートフォーマット 24  
サンプル追跡 14

**し**

シーケンス画面 46  
 シーケンスサイクル 46  
 シーケンス消耗品 24  
 シーケンスステップ 2  
 シーケンスラン  
   削除 47  
 次亜塩素酸ナトリウム 49, 50  
 時間  
   クラスター形成 46  
   シーケンスラン 46  
   自動ポストランウォッシュ 49  
   メンテナンスウォッシュ 50  
 シグナル強度値 61  
 システム接続 55  
 シッパー位置 49, 53  
 自動チェック 55  
 試薬カートリッジ  
   準備 27, 32  
   取り出し 42  
   保管 11, 57  
   ラベル 10, 13  
 試薬カートリッジの取り置き 57  
 試薬カートリッジの取り出し 42  
 試薬キットの保管 11, 15  
 試薬チラー 7  
 シャットダウン後の再起動 58  
 収量 46  
 出力フォルダー 19-20  
 出力フォルダー名 64  
 仕様 10  
 使用済み試薬 7, 28, 33, 42  
 使用済み試薬の廃棄 7  
 証明書信頼 66  
 消耗品  
   取り出し 49, 53  
   パッケージ 16  
   メンテナンスウォッシュ 50  
   ラボラトリーグレード水 26  
 初期化 18  
 シングルリードラン 44  
 診断 5

**す**

スキャン 2  
 ステータスバー 5, 58  
 スワス 2, 12, 60

**せ**

制御コンピューター 66  
 製造元 16  
 製品安全データシート 7

セキュリティ 67  
   カスタマイズ 68  
 セキュリティ設定 66  
 設定、セキュリティ 66  
 センサー 5, 53, 55  
 洗浄  
   時間 49, 50  
   頻度 50  
 洗浄カートリッジ 50, 52  
 洗浄フローセル 50  
 洗浄溶液 13

**そ**

装置性能データ 19-20  
 装置の移設 58  
 装置の移動 58  
 増幅 2  
 ソフトウェアスイート 8

**た**

タイル 2, 12, 59  
 タイルの番号付け 60

**ち**

チラー 7

**つ**

積み重ね、カートリッジ 14

**て**

ディスクスペース 8, 55  
 データ転送 8, 47  
 データの保存 43  
 データ品質 62  
 テクニカルサポート 74  
 デフォルト設定 19, 23  
 手袋、交換 28, 33, 53  
 電源 18  
 電源を入れる 18  
 電源を切る 58  
 テンプレート形成 61  
 点滅、アイコン 8

**と**

ドック 35, 40  
   コンポーネント 15  
 ドメイン、BaseSpace Sequence Hub 23  
 ドリフトトレイ 56

**な**

ナノウェル 61

**に**

入カウエル 15

**ぬ**

ヌクレオチド 62

**は**

ハードドライブ 8, 19-20, 47  
 パスフィルター (PF) 62  
 パスワードポリシー 66  
 パターン化フローセル 1, 12  
 バッチコード 16  
 バッファークートリッジ 42, 52  
 バッファークンパートメント 42  
 番号付け、ウェル 15

**ひ**

ピペット 26  
 標準、定義 3

**ふ**

ファイアウォール 66  
 ファイル  
   ラン固有 55  
 フィルターファイル 59, 65  
 フィルターを通過するクラスター 46  
 フェージングとプレフェージング 61  
 部品番号 16  
 フルイディクスシステム 7, 50  
 フルイディクスの問題 56  
 プレランチェック 55  
 フローセル  
   クリーニング 35, 40  
   こすり傷 35, 40  
   仕様 10  
   保管 11, 35  
   ラベル 10  
 フローセルステージ 5, 40  
 フローセルホルダー 40  
 プロットの色 46  
 文書 2, 74

**へ**

ベースコールファイル 59, 65  
 ヘルスデータ 19-20  
 ヘルプ 55  
   文書 2  
 ヘルプ、テクニカル 74

**ほ**

保管条件 16  
 ホスト場所 23  
 ホルムアミドの廃棄 14, 48  
 ホワイトペーパー 63  
 ホワイトリスト、SRP 67

**み**

緑チャンネル 62

**め**

メンテナンス、Preventive Maintenance 50  
 メンテナンスウォッシュ  
   洗浄溶液 50  
   消耗品 24, 50  
 面の番号付け 60

**も**

モード 10

**ゆ**

有害な化学薬品 7, 16  
 融解用ワイヤーラック 27, 32  
 有効期限 16

**ら**

ライトバー 5, 58  
 ライブラリー  
   保管 57  
 ライブラリーチューブ 14, 57  
   保管 11, 57  
   カートリッジ内の保管 57  
 ライブラリーチューブの取り置き 57  
 ラベル、キット構成 10  
 ラボラトリグレード水のガイドライン 26



## ラン

- 一時停止 47
- 交互 47
- 再開 58
- 削除 8
- メトリクス 46, 59
- モニタリング 23, 43
- ラン後の動作 49
- ラン実行時間 46
- ランセットアップフォルダー 19-20
- ランの一時停止 47
- ランの再開 58
- ランの設定 19
- ランパラメーター、LIMS 20
- ランモード 19

## り

- リード1 58
- リードの数 10
- リハイブリダイゼーション 20

## れ

- 冷蔵庫の規格 26
- 冷凍庫の規格 26
- レジストレーションの失敗 61
- レーン 12, 60
- レーンの番号付け 15, 37

## ろ

- ローディング濃度 2
- ローディング量 2
- ログファイル 55, 59
- ロット番号 16

## わ

- ワークフロー 22
- ワイヤーラック 27, 32

## テクニカルサポート

テクニカルサポートについては、イルミナのテクニカルサポートにお問い合わせください。

ウェブサイト：[jp.illumina.com](http://jp.illumina.com)  
 メール：[techsupport@illumina.com](mailto:techsupport@illumina.com)

### イルミナカスタマーサポート電話番号

地域	フリーダイヤル	リージョナル
アイルランド	+353 1800936608	+353 016950506
イタリア	+39 800985513	+39 236003759
英国	+44 8000126019	+44 2073057197
オーストラリア	+1.800.775.688	
オーストリア	+43 800006249	+43 19286540
オランダ	+31 8000222493	+31 207132960
韓国	+82 80 234 5300	
シンガポール	+1.800.579.2745	
スイス	+41 565800000	+41 800200442
スウェーデン	+46 850619671	+46 200883979
スペイン	+34 911899417	+34 800300143
台湾 (中国)	00806651752	
中国	400.066.5835	
デンマーク	+45 80820183	+45 89871156
ドイツ	+49 8001014940	+49 8938035677
日本	0800.111.5011	
ニュージーランド	0800.451.650	
ノルウェー	+47 800 16836	+47 21939693
フィンランド	+358 800918363	+358 974790110
フランス	+33 805102193	+33 170770446
ベルギー	+32 80077160	+32 34002973
北米	+1.800.809.4566	
香港 (中国)	800960230	
その他の国	+44.1799.534000	

製品安全データシート (SDS) : イルミナのウェブサイト[jp.support.illumina.com/sds.html](http://jp.support.illumina.com/sds.html)から入手できます。

製品関連文書 : [jp.support.illumina.com](http://jp.support.illumina.com)からダウンロードできます。

文書番号：1000000019358 v14 JPN

資材番号：20023471



イルミナ株式会社  
東京都港区芝5-36-7  
三田ベルジュビル22階  
サポート専用フリーダイヤル  
0800-111-5011  
techsupport@illumina.com  
jp.illumina.com

本製品の使用目的は研究に限定されます。診断での使用はできません。

© 2020 Illumina, Inc. All rights reserved.

illumina®