

ZEN 2 (black edition)

December 2014

LSM 880

LSM 880 NLO

Operating Manual (Quick Guide - Japanese)



We make it visible.

はじめに

ZEN は、カールツァイス社製共焦点レーザスキャン顕微鏡専用の制御ソフトウェアです。ZEN では、各種モードによる画像取得から、様々な画像処理、データ解析が可能です。

本冊子では通常よくお使い頂く機能をご説明しております。ソフトウェアのより詳細な操作に関しては英文マニュアルをご参照ください。

機器を有効にお使いいただくために、トレーナーによる取扱い説明を必ず受けるようにしてください。不明な点がございましたら弊社担当までご連絡下さい。

目次

取扱い注意点	1
1. システムの起動	2
2. レーザを発振させる	6
3. 顕微鏡観察によりスキャンエリアを決める	7
4. レーザ顕微鏡の光路を設定する	8
5. 画像を取得する	12
6. 画像の保存と読み出し	18
7. 3D 画像の作成	22
8. ビュータブについて	24
9. ビューコントローラーについて	27
10. 光学顕微鏡による観察	30
11. システムの終了	36

取扱い注意点(最初に必ずお読みください)

1. レーザモジュールに関して
 - ・ レーザモジュールの箱から出ているオプティカルファイバーやケーブル類には触れないで下さい。
2. スキャニングモジュールに関して
 - ・ スキャニングモジュールの上には何も載せないで下さい。
 - ・ スキャニングモジュールにつながっているオプティカルファイバーやケーブル類には触れないで下さい。
3. 顕微鏡に関して
 - ・ レーザ顕微鏡で画像を取り込んでいる最中は対物レンズから出ているレーザ光、散乱光を直接覗きこまないようにしてください。失明するおそれがあります。
 - ・ 対物レンズにオイルをつけた場合には、使用後にレンズクリーニング液(以下の混合溶液: n-ヘキサン 85%、イソプロパノール 15%)で良くふき取っておいてください。倒立型顕微鏡の場合、オイルがレンズの内部に浸潤し、正常な状態での検鏡ができなくなる恐れがあります。
 - ・ 使用中に対物レンズ及びレボルバーに水溶液等をこぼしてしまった場合、直ちにふき取ってください。特に生理食塩水の場合には顕微鏡の金属部分がサビてしまう恐れがあります。水漏れが起こった場合には直ちに弊社担当者までご連絡下さい。
 - ・ 蛍光観察用の水銀ランプは高温になります。点灯中、及び消灯後しばらくは手を触れたり、ダストカバーをかけたりしないようにしてください。やけどや発火の恐れがあります
 - ・ 使用中、顕微鏡につながっている電源ケーブルや各種ケーブル等は外さないで下さい。故障の原因になる恐れがあります。

1. システムの起動

1-1. システムの起動

下記手順に従いシステムを起動します。

- 1-1-1. 電源スイッチを入れ、システムを起動する
- 1-1-2. 蛍光光源(水銀ランプ)の電源を入れる
- 1-1-3. Ar レーザを発振させる
- 1-1-4. NLO 用レーザ(オプション)を発振させる

1-1-1. 電源スイッチを入れ、システムを起動する

- ① **Main Switch** を ON にします。

※ レーザセーフティの鍵が ON になっていることを確認してください

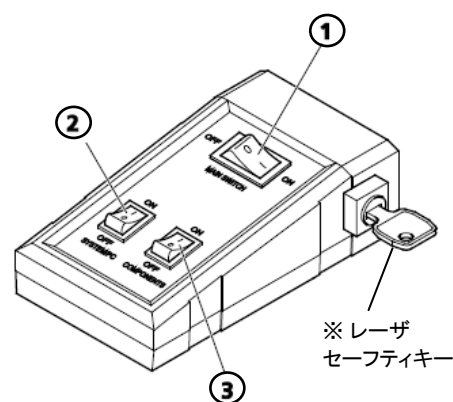
- ② **SYSTEM/PC** を ON にし、**PC** を起動します。

LSM Userでログインして下さい。

- ③ **COMPONENTS** を ON にし、システム全体を起動します。

- ・ **SYSTEM/PC** : PC とモニターの主電源
- ・ **COMPONENTS** : 上記以外の電源

※ PC のみ使用する場合、①及び②の **SYSTEM/PC** のみを ON にします。



1-1-2. 蛍光光源(水銀ランプ)の電源を ON にする

- ・ 備え付けの水銀ランプ電源を ON にします。
- ※ 仕様により蛍光光源は異なりますので、取扱い説明時にご確認下さい。

1-1-3. Ar レーザを発振させる

- ① Ar 電源本体のスイッチ (Power Enable) を ON にします。
- ② キースイッチを I の方向に回します。この時点で発振を開始します。
レーザの発振が安定するまで、ウォーミングアップのため 5 分ほどお待ちください。
- ③ ディップスイッチを idle(下) から run(上) に上げます。
- ④ ウォーミングアップが完了し、レーザが安定発振していると、緑の LED が点灯します。
Power ダイヤルを 9~10 時の方向に回し、LED が赤くならない程度に出力を調整します。
(レーザチューブの電流値が高くなりすぎると LED が赤く点灯します。その状態で長時間使用すると劣化の原因になりますのでご注意ください。)



※ ③と④は個別に手元でコントロールしている場合があります。取扱説明時に御確認下さい。

Fig.1 レーザ電源

1-1-4. NLO レーザ(オプション)を発振させる

- ・ コヒレント社製 Chameleon レーザ電源ユニット正面のキースイッチを Standby から ON に回します。
- ※ Chameleon レーザ電源、チラー電源は常時 ON にしておいてください。

1-2. オペレーティングソフトの起動


【ZEN】アイコン  をダブルクリックして、オペレーティングソフトを起動すると、下記ウインドウが現れますので、【Start System】を選択して下さい。



Fig.2 ソフト起動直後の画面

Start System : 画像取得時に選択します。ソフトウェアとハードウェアを初期化して起動します。

Image Processing : ソフトウェアのみ起動します。取得済みの画像を扱うときに選択します。

※ Image Processing で起動すると画像の取り込みは出来ません

※ Boot status (Fig. 2) をクリックすると、起動状態の確認をすることができます。

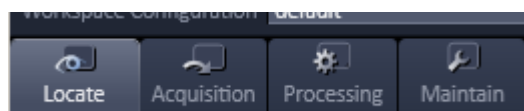
《ソフトウェアの基本操作》

ZEN インターフェースは左、中央、右と3つの大きなワークエリアに区切られています。

左ツールエリア (Fig.3-①,②,③)

光学顕微鏡の制御や画像取得のための諸操作を行います。

① メインタブ ② アクションタブ ③ ツールグループ



Locate: 目視観察
Acquisition: 画像取得
Processing: 画像処理
Maintain: システム設定

センタースクリーンエリア (Fig.3 - ④,⑤,⑥)

取得した画像が表示されます。(一度に3枚までの画像を同時に表示可能です)

④ 画像ウインドウ ⑤ ビュータブ ⑥ ビューコントローラー

右ツールエリア (Fig.3 - ⑦)

現在メモリー上で開いている画像をサムネイル表示します。

⑦ サムネイル画面 (画像取得後に表示)

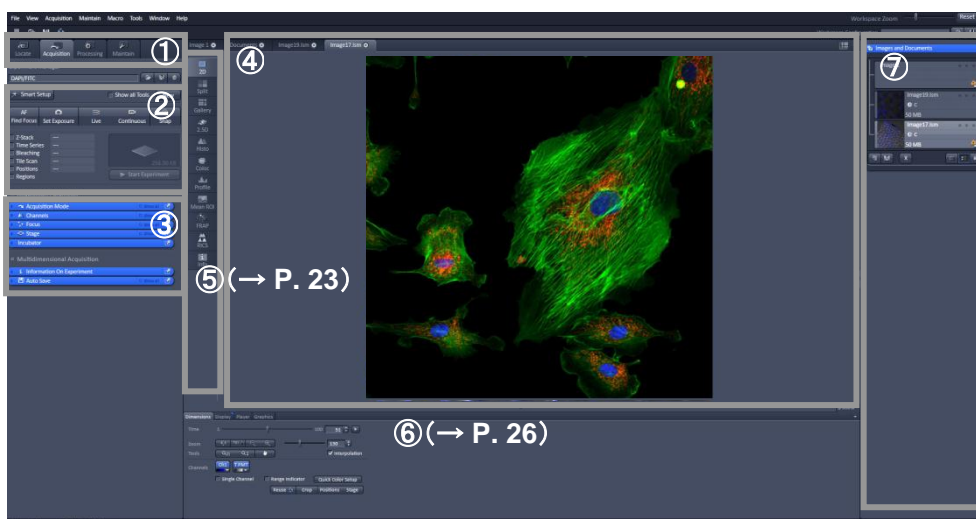


Fig.3 ソフトウェア起動後の ZEN メインアプリケーションウインド

※ ZEN は表示の関係上、比較的大画面での仕様が推奨しています(30 インチワイドモニター)

ZEN のユーザーインターフェースを快適に使用するために、フルスクリーン表示にすることをお勧めします。

Show all tools

Show all tools にチェックを入れると、Setup Manager ツールが表示されます。

Imaging Setup より光路設定を確認・変更をすることができます (Fig.4)。

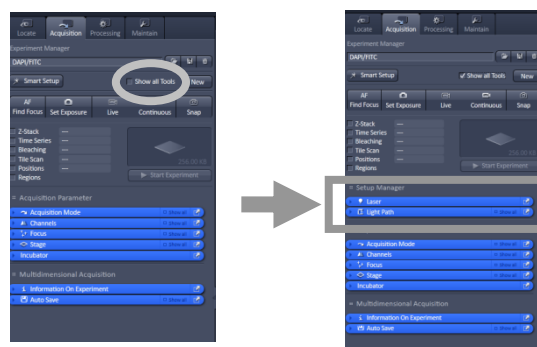


Fig.4 Show all tools

Show all

Show all にチェックを入れると、
設定できる項目が全て表示されます。
これにより、さらに詳細な画像取得条件を
設定することができます。



Fig.5 Show all

ワークスペースズーム

左右ツールエリアとセンタースクリーンエリアの表示(拡大)比率を変えることができます。

ツールエリアのコーディネート

ツールカラムのタイトルバーをドラッグアンドドロップすることで、レイアウトを自由に変更することができます。
また、それぞれのツールは青いタイトル部分をクリックすると開閉をすることができます。
左ツールエリアの各ツールは、タイトルバー右に配置したアンドックボタンの ON/OFF により、画面上のどこに
でも自由に配置できます。

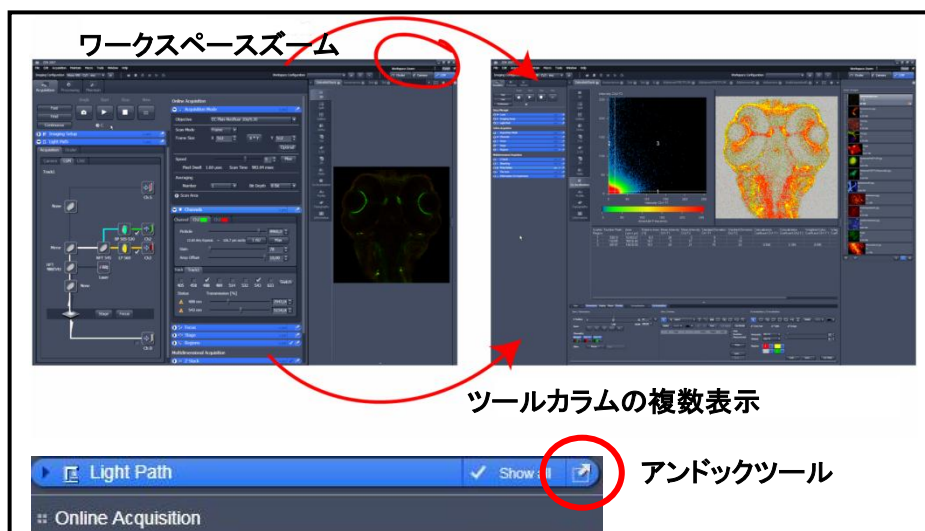


Fig.6 ZEN ウィンドウレイアウト各種機能

その他の機能

左ツールエリアについて、自分がいつも繰り返す作業がある程度決まっていれば、そのツール配置を
自分だけのレイアウトとして保存することが可能です (Workspace Configuration)。
保存した配置はソフトウェア起動後、2 クリックで呼び出すことができます。

※ここでは使用上最低限必要な機能を記しています。より詳細な機能については英文の取扱説明書をご参照ください。

2. レーザを発振させる

左ツールエリアの【Setup Manager】内の**Laser**ツールから使用するレーザを選択し、ONにします。ON/OFF表記のないレーザは事前に発振をしています。

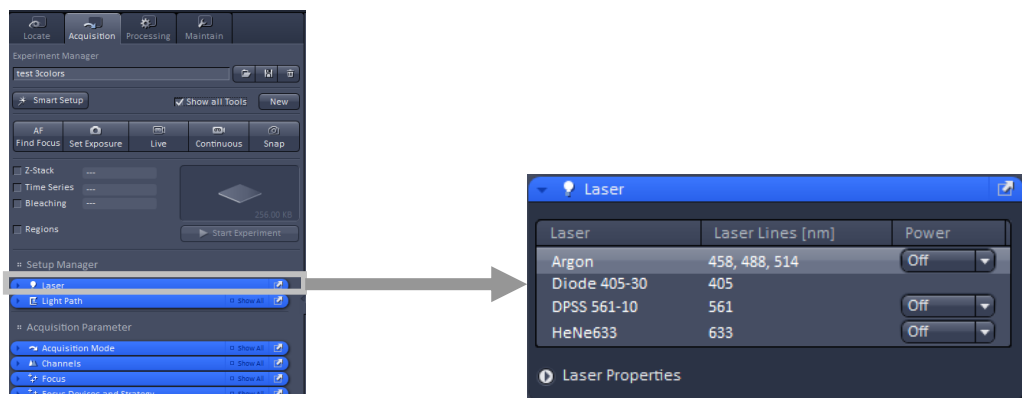


Fig.7 レーザコントロールツール

- **Blue Diode 405 (405nm)**

システム起動時 (COMPONENTS を ON 時) に自動的にスタンバイ状態になっています。

- **Argon (458/488/514nm)、DPSS (561nm)、HeNe (543nm、594nm、633nm)**

レーザ名を選択し、プルダウンで **ON** を選択します。Argon レーザは一旦 **Standby** となり、**5 分間のウォーミングアップ**後に **ON** に切り替わり、使用可能になります。

- **NLO 用レーザ (スペクトラ・フィジックス社製 MaiTai、コヒレント社製 Chameleon など)**

レーザ名を選択し、プルダウンで **ON** を選択します。

※ NLO レーザ本体は別電源となっております。電源はあらかじめ入れておいてください。

※ Laser Properties をクリックすると、レーザの出力、接続状態などを確認することができます。

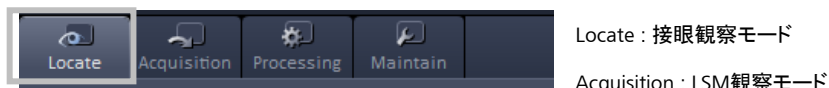
3. 顕微鏡観察によりスキャンエリアを決める

顕微鏡本体のボタンもしくは下記ウインドウから顕微鏡を操作し、接眼観察をしてサンプルの位置決めを行います。

双眼鏡筒へ光路を切り替える

接眼観察を行う際は、画面左上にある**Locate**タブを選択し、光路を切り替えます。

※この状態でのレーザによる画像の取り込みはできません。



顕微鏡各部の制御

左ツールエリア内の **Ocular** ツールをクリックします。このツール上では光学顕微鏡の電動駆動部分がボタンで表示されており、各部の選択により顕微鏡を操作することができます。



透過光路(透過光観察時に使用)

- ここでは透過光路に関する各種選択が可能です。
- ハロゲンランプの On/Off、光量調整などができます (仕様により制御できる部分が異なります)。

対物レンズの切り替え

- 任意の倍率のレンズを手動で選択すると表示が切り替わります。

反射光路(蛍光観察時に使用)

- ここでは蛍光光路に関する各種選択が可能です。
- 蛍光フィルタの選択/シャッターの開閉/光量調整などを制御します (装備しているパーツにより制限があります)。

Fig.8 顕微鏡制御画面 (Axio Observer Z1 の例)

顕微鏡設定の保存と呼び出し

蛍光観察、もしくは透過光観察時に使用する設定は、ソフト上で保存し、簡単に呼び出すことが出来ます。

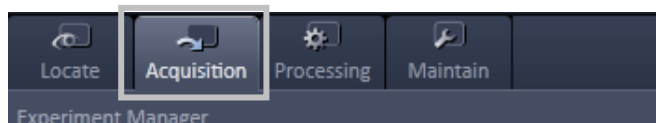
呼び出し: マクロボタンから任意の設定を選びクリックします。



Fig.9 顕微鏡設定の呼び出し画面

4. レーザ顕微鏡の光路を設定する

Acquisition タブをクリックし、光路を LSM 画像取得モードに切り替えます。



標識に用いた蛍光試薬に応じて、あらかじめ登録された光路設定を呼び出します。
下記2種類の方法があります。

- 4-1. Experiment Managerによる光路の設定
- 4-2. Smart Set upによる光路の設定

4-1. Experiment Managerによる光路の設定

- ① **Experiment Manger** の  ボタンをクリックすると、登録されている光路設定リストが開きます。
- ② リスト (Fig.11) の **Recent** または **Experiment Manager** より、目的の光路設定を選択します。

※ **Search** に登録済みの光路名を入力することで、設定を検索することができます。

例) 単染色の場合、Ex 488 や GFP など励起、若しくは蛍光波長が 1 波長のみで表示されているものを選択します。多重染色の場合、Ex 488/561/633 など 2 波長以上表示されているものを選択します。

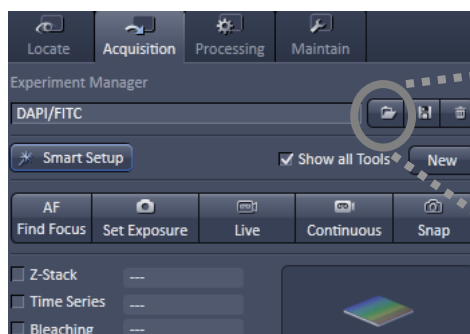


Fig.10 Experiment Manager 呼び出し画面

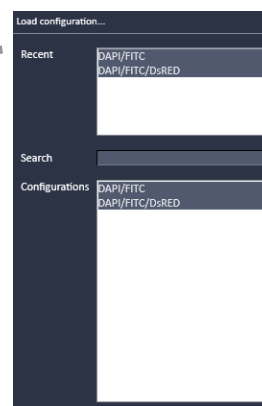


Fig.11 Experiment Manager リスト 画面

※  及び  はそれぞれ設定を上書き、消去するためのボタンです。

必要のない限り押さないよう注意してください。

4-2. Smart Setup による光路の設定

- ① **Smart Setup**をクリックします。
- ② **Configure your experiment**エリア内のプルダウンを開きます。

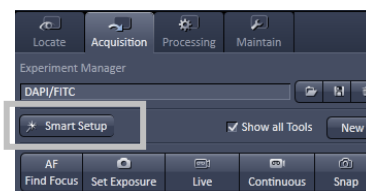


Fig.12 Acquisition画面

- ③ **Search**より蛍光試薬名を入力、もしくは**Dyes**リストより選択します (**Recent**には最近使用した蛍光試薬名が表記されます)。
- ④ 蛍光試薬の数に応じて**+**、**-**ボタンにより試薬名入力欄を追加、または削除します。

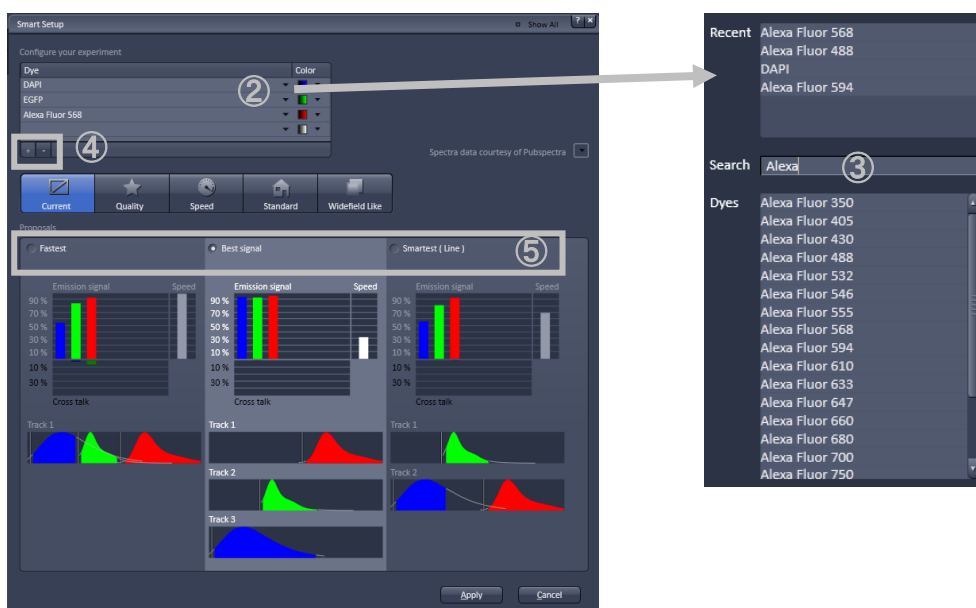


Fig.13 Smart Setup画面

- ⑤ **Fastest**、**Best Signal**、**Smartest** の3つの画像取得方法から 目的に応じた設定を選び、**Apply**をクリックします。

Fastest (Simultaneous)

画像取得スピードを重視します。このモードでは、複数の色素へ同時にレーザを照射するので蛍光の漏れこみを生じる可能性があります。

Best Signal (Sequential)

蛍光の漏れこみを回避して画像を取得します。このモードでは、色素ごとに光路を組み、それぞれ光路を切り替えて画像を撮るため、Fastest モードより画像取得に時間がかかります。

Smartest (Sequential)

蛍光の漏れこみを回避しつつ、取得スピードにも配慮して画像を取得します。三色以上の蛍光画像を取得する場合、蛍光の漏れこみが起こしにくい蛍光同士を同時励起 (Fastestモードと同じ) で撮り、蛍光の漏れこみが起きやすい組み合わせに関してはシーケンシャルモードで撮ります。

《 光路設定の確認、変更 》

- ① **Show all tools** にチェックを入れ、全てのツールを表示しておきます。



Fig.14 Show all tools

- ② **Imaging Setup** ツールを開き、光路を確認します。

Track 1～ Track 4 をクリックすると各蛍光の光路が表示され確認、変更することができます。

- ※ 必要があれば光路設定を変更し、名前をつけて
Experiment Manager リストに登録しておくことも可能です。
- ※ 手動で光路を選択し、カスタマイズした設定を作成したい場合は、別冊「ZEN 応用編」マニュアルをご参照ください。



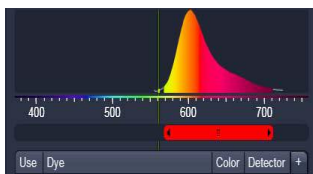
Fig.15 Imaging Setup ツール



使用するレーザ波長と照射強度の設定

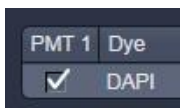


メインダイクロイックビームスプリッター (MBS)
Vis レーザ用と InVis レーザ用があります。



エミッションレンジの選択

各検出器で取得する蛍光波長帯域を設定することができます。
※ Ch1, Ch2 は 1nm ステップで波長帯域を変えることができます。



使用する検出器 (PMT) とスペクトル表示

Dyes リストから蛍光試薬名を選択すると、スペクトルを表示します。



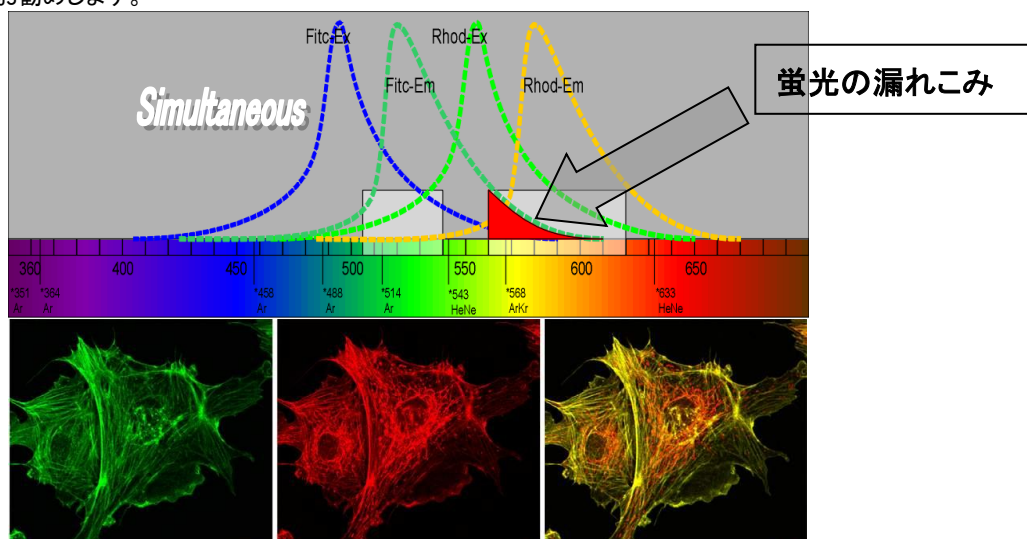
画像取得後の擬似カラーの選択



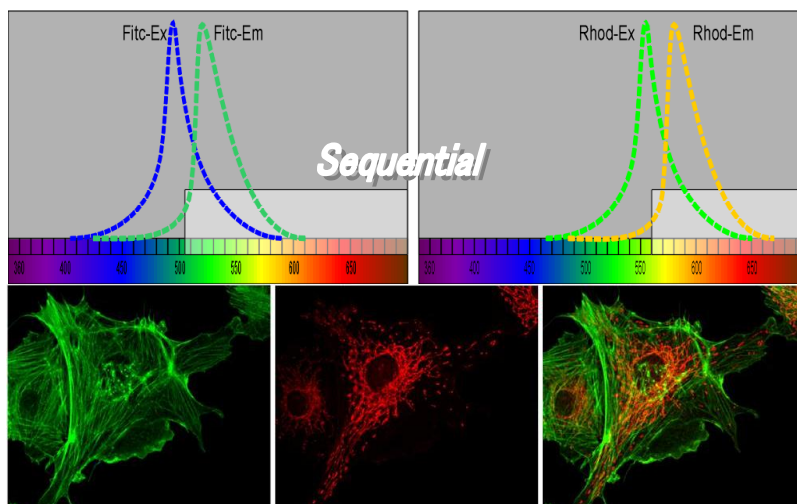
透過光像用検出器

《 2 種類の画像取得方法について 》

- 多重染色のサンプルを画像取得する際、Simultaneous（同時励起-同時検出）と Sequential（順次励起-検出）の 2 通りの画像取得方法があります。それぞれ下記のようなメリット・デメリットがありますので、目的に応じて選択することをお勧めします。

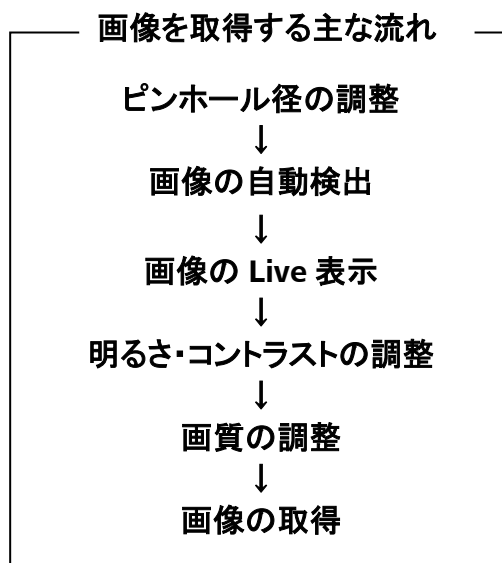


- Simultaneous では、選択した色素に対して複数のレーザ波長を同時に照射し、複数の検出器を使用して各波長帯の蛍光を検出します。そのため、画像取得速度が速いという利点があります。しかし、色素の組み合わせにより、上図のように短波長の蛍光信号が長波長側の検出帯域に漏れこんでしまうことがあります。



- Sequential では各色素に対して交互にスキャンを行い、画像の重ね合わせを行います。そのため蛍光の漏れこみを回避することができます。しかし、レーザ光の切り替えによるわずかな時間の差が生じるため、液中に浮遊しているようなサンプルを観察する場合には画素ずれ等が起こる可能性があります。

5. 画像を取得する



ピンホール径の調整

- ① 左ツールエリアの **Channels** ツールを開きます。
- ② 各 **Track** ごとに **1 AU** をクリックします。

使用している対物レンズの開口径数と波長に応じて、最適なピンホール径（およそ 1 Airy Unit）に設定することができます。また、画像の光学切片厚を確認することができます。（Fig.16 下線部）

※ サンプルの状態によってはピンホール径を大きくして使用することもあります。

※ 多重染色サンプルで共局在解析を行いたい場合は、光学切片厚が揃うように各 Track のピンホール径を設定してください。

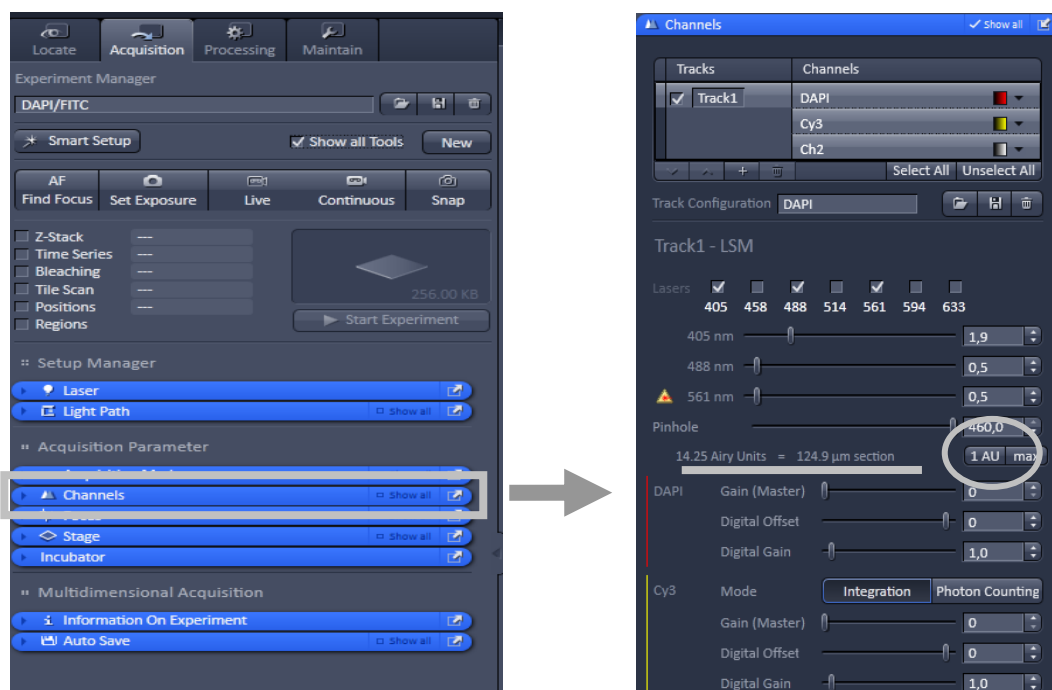
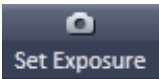


Fig.16 Channels ツール

画像の自動検出

③ Set Exposure ボタンをクリックします。

サンプルの明るさに応じて自動的に **Master Gain** と **Digital Offset** を調整し、 **Set Exposure** 画像を取得します。

※ **Set Exposure** で調節された検出器のゲイン／オフセット値は、輝度の強いシグナルがサチュレーションしない程度に調整されていますので、100%オペレーターの望む画像になるとは限りません。

次ページの [明るさ・コントラストの調整] にて検出器の感度を調整し、画像の調整を行いましょう。

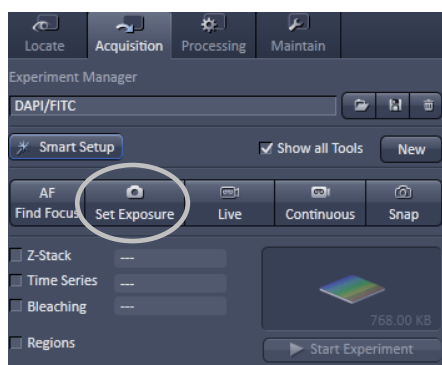


Fig.17 Set Exposure ボタン

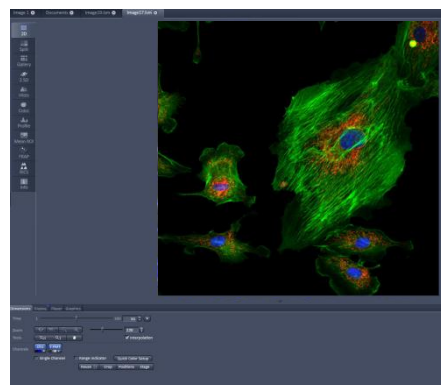


Fig.18 画像表示画面

画像を Live で表示する

④ **Live** もしくは **Continuous** ボタンをクリックし画像を**Live**(連続スキャン)で表示します。

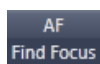
注) 前項までの操作で画像が上手く現れない場合、ピントがずれている可能性があります。

Live、**Continuous** ボタンを使用し、スキャンしながら顕微鏡のフォーカスノブをまわしピントの調整を行います。必要があれば再び **Set Exposure** ボタンを使って画像を表示します。

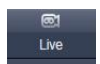
画像を表示するには以下のボタンを使用します。



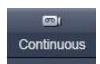
新しい画像ウィンドウを表示します。



輝度の強いフォーカス面を探し画像を表示します。
サンプルセット後、フォーカスを自動で合わせる際に使用します。



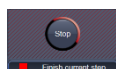
一番速いスピードで連続スキャンをします。Master Gain やフォーカスなどの各種調整時に使用します。




設定したスキャンスピードの状態で連続スキャンをします。Master Gain などの各種調整時に使用します。



シングルショットのボタンです。1 画像取得したらスキャンは自動的にストップします。
Averaging などの各パラメーターを設定後に使用します。



スキャンを止めるボタンです。
各スキャンボタンをもう一度クリックするとスキャンをストップします。
※ **Live** や **Continuous** を使用した後は褪色を防ぐためにこまめにスキャンをストップしましょう。

多重染色画像を取得した場合は、画像ウインドウ左側のビュータブ  をクリックすると、各チャンネルと Merge(重ね合わせ)画像に分割表示することができます。

※ ビューコントローラーの **Dimensions** で Merge 表示の ON/OFF を選択することができます。

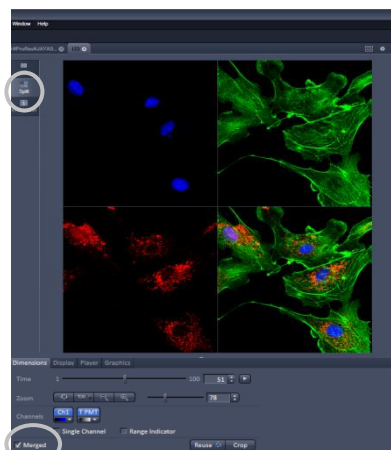


Fig.19 Split タブ - マルチカラーの分割表示

明るさ・コントラストの調整

⑤ 連続スキャンをしながら、任意の明るさになるように **Channels** ツールで調整を行います。



Fig.20 コントラスト調整画面

Lasers : 各レーザ波長の照射強度の調整

Gain (Master) : 検出器の感度調整

Digital Offset : バックグラウンドレベルの調整

Digital Gain : 検出したシグナルを電氣的に増幅する機能。

⑥ 調整が終わったら  をクリックし、スキャンをストップして下さい。

《 参考 》

- Master Gain で検出感度を決めます。
- Digital Offset で検出感度の下限しきい値を決めます(ゼロレベル)。
- 透過像を取得する際、画像全体のムラを少なくするには、Digital Offset を 0(基準値)に設定し、下げ過ぎないようにしてください。
- できるだけ蛍光の褪色を防ぐために、こまめにスキャンをストップさせましょう。
- Lasers で各波長のスクロールバーを動かして励起レーザパワーを設定します。褪色の早いサンプルの場合は、励起レーザの%を落としてスキャンするようにします。

注) サンプルにより最適なレーザパワーは異なります。サンプル毎にテストを行い、適切な値を決めてください。特に 488nm に関しては、1~5%程度からはじめてみてください。

画像の最適化 (Range Indicatorを目安に Master Gain/Digital Offset を調整する)

Range Indicator

画像ウインドウ下方のビューコントローラーから **Dimensions** を開きます。

Ch 名の付いたボタン直下の **擬似カラー** ☐ Range Indicator にチェックを入れると、グレースケール(擬似カラー)表示と **Range Indicator** 表示を切り替えることができます。

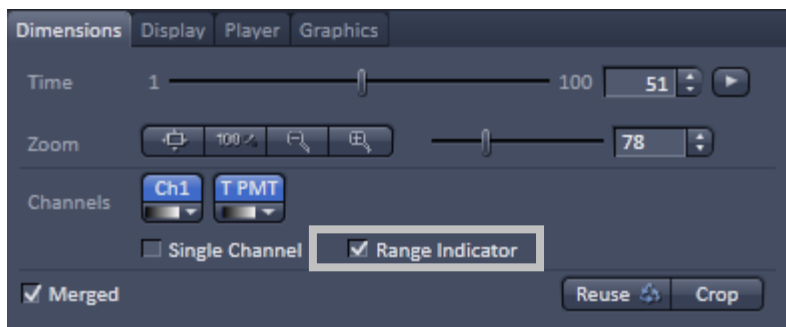



Fig.21 Dimensions コントロール画面

※  右側の▽をクリックすると擬似カラーリストが現れ、任意の擬似カラーを付けることができます。

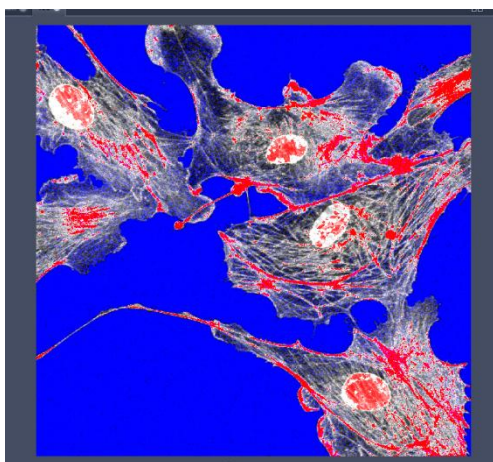
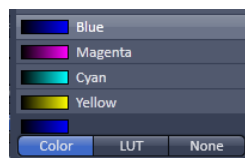


Fig.22 Range Indicator 表示

擬似カラーを **Range Indicator** 表示に変更すると、サチュレーションしたピクセルは赤に、輝度値0のピクセルは青に、ダイナミックレンジに収まっているピクセルはグレースケールで表示されます。

輝度解析を行いたい場合は、目的の部分がダイナミックレンジに収まるように(赤や青の表示がなくなるように) Master Gain / Digital Offset を調整します。

☆レーザー強度の調整(褪色があまり問題にならない場合)

- ・ピンホールを 1Airy に設定します (Fig.16)。
- ・Gain(Master)を高めに設定しておきます。(おおよそ 800~1000 の間に調整) (Fig.20)
- ・この状態でサチュレーションしている場合は“Channel”ツールの中のレーザーパワー設定で使用している励起波長の%を落とします。(Fig.20)

※ 蛍光の褪色が速い場合、レーザー強度を十分に下げ、蛍光輝度を稼ぐためにピンホールを開くなどの対策をとってください。

画質の調整

⑦ 左ツールエリアの **Acquisition Mode** ツールを開き、各種パラメーターの設定を行います。

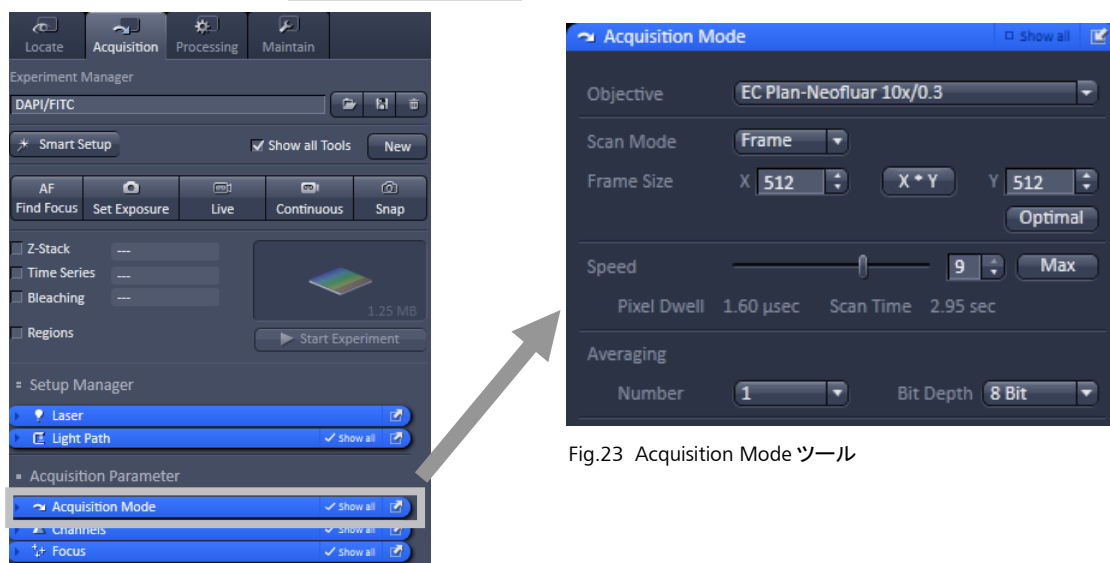


Fig.23 Acquisition Mode ツール

Frame Size (画素数の設定)

画像の画素数を選択することができます (初期設定では 512×512 画素です)。

Optimal ボタンをクリックすると、対物レンズの開口数、及びレーザ波長より最大有効画素数が自動で設定されます。

※ 顕微鏡がマニュアル鏡基の場合は、使用している対物レンズ名を正しく選択しないと **Optimal** での画素数は正しく表示されませんのでご注意ください。

Speed (スキヤニングスピードの設定)

Speed でスキヤニングスピードを変更することができます。**Pixel Dwell** は一画素あたりのレーザ照射時間、**Scan Time** は一画面スキャンするのに必要な時間を示します。

- ・ スピードが速い (**10 以上**) 場合はノイズが多くなる場合があります。
- ・ **8~9** は標準的なスピードです。
- ・ **7 以下** の場合はノイズが減り、クオリティがよくなりますが、一画素あたりのレーザ照射時間が長くなりますので、褪色に注意してください。

Bit Depth (ダイナミックレンジの設定)

Bit Depth にて、**16bit** (65,536 階調)、**12bit** (4,096 階調) と **8bit** (256 階調) から選択することができます。

Averaging (スキャンアベレーシングの設定)

Averaging からプルダウンで回数を指定しておくと、画像を取り込む際に**平均化**を行うことができます(Fig.23)。


※ アベレーシングの回数を多くすることでノイズ成分を減らし、シグナル部分をよりクリアに表現することができます。しかし、その分サンプルに長時間レーザを照射することになりますので、褪色の速いサンプルをスキャンする場合は、回数の設定には十分注意して下さい。

《 参考 》

- ・ アベレーシングは、**ノイズの状態により回数を選んで下さい**。
一般的には **Line モードで 4 回程度**が目安です。
- ・ アベレーシングの設定項目について

Mode	: スキャンを Line 毎に行うか Frame 毎に行うかの選択。
Method	: 平均 (Mean) か 積算 (Sum) を選択。
Number	: アベレーシング (もしくは積算) の回数を設定。

Scan Area (スキャンエリアの設定)

Scan Area の  を押すと、スキャンエリア設定画面が表示されます。**Show all** にチェックを入れると詳細な条件を設定できます(Fig.24)。

画面左側図形の外枠がスキャン可能範囲(点線)、内枠が実際のスキャン範囲(矢じり)を示しています。内枠のスキャン範囲をマウスドラッグで動かすか、下記スライダでスキャン範囲を指定することが出来ます。

- | | | | |
|---|--------|---|------|
|  | 横の位置 |  | 縦の位置 |
|  | スキャン角度 |  | 拡大倍率 |

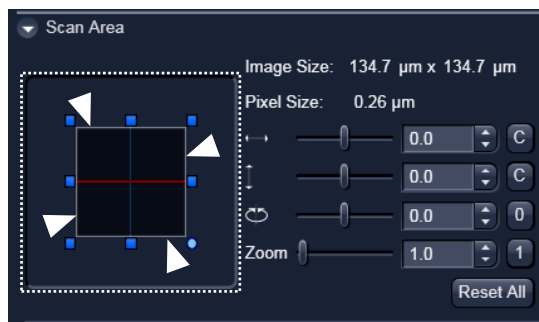



Fig.24 Scan Area 設定画面

各条件を初期値に戻したい場合は、スライダの右側にある **C**、**0**、**1** を、全ての条件を初期値にしたい場合は、**Reset All** をクリックしてください。

画像の取得

- ⑧ 画質の調整ができれば、最後に  をクリックし画像の取り込みをします。

- ※ 取得した画像を再度調整する場合は、13ページの「**画像をLiveで表示する**」からやり直してください。
- ※ 保存していない画像上でLive表示すると、**画像は上書きされます**。必要に応じて保存を行ってください。

- ⑨ 次の画像を取得するには、 をクリックし、新規ウインドウを作成してからスキャンをします。

6. 画像の保存と読み出し

6-1. 画像の保存

2D で取得した画像は、保存しない限り上書きされます。

通常設定では、取得した画像は自動的に保存されません。必要な画像は必ず手動で保存するようにしてください。

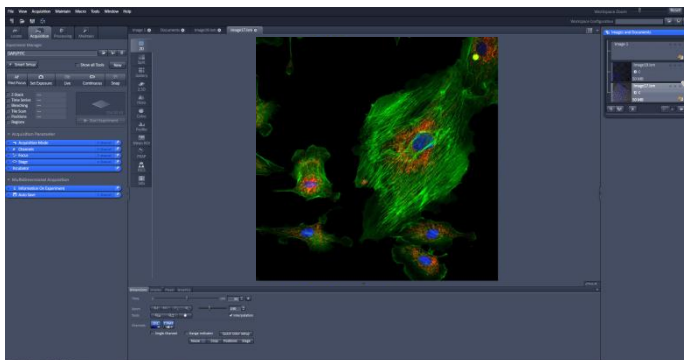


Fig.25 ZEN メインアプリケーションウィンドウ



Fig.26 Not Saved(未保存)マーク

右ツールエリアに、取得した画像がサムネイル表示されます。

Fig.26 に示されるマークが表示されている場合は保存が完了していません。

画像データの保存形式について

ZEN では、画像の保存/出力について 2 つの方法があります。

1) LSM形式 (もしくはCZI形式) でハードディスクへ保存する。

長所) ・画像取得時の各情報を保持したまま保存される。

・画像取得時の撮影条件を次回撮影時に呼び出すことが出来る。

(Re-use機能、21ページ参照)

短所) ・他の画像処理ソフトで読み出すことはできない。

※ Carl Zeissホームページより画像閲覧ソフト'ZEN lite'を無料ダウンロードすることができます (Windows OSのみ対応)。

<http://www.zeiss.co.jp/microscopy>

2) 汎用画像フォーマットで保存する (Export)。

長所) ・様々な画像フォーマットで保存可能。

・他の画像処理ソフトで読み込みができる。

短所) ・画像取得時の情報が失われる。

上記2つの保存方法がありますが、基礎となる画像は、LSM (もしくはCZI)形式で保存し、必要に際して他の画像フォーマットに変換して使用することをお勧めします。

1) LSM形式(*.lsm)、もしくはCZI形式(*.czi)でハードディスクへ保存する

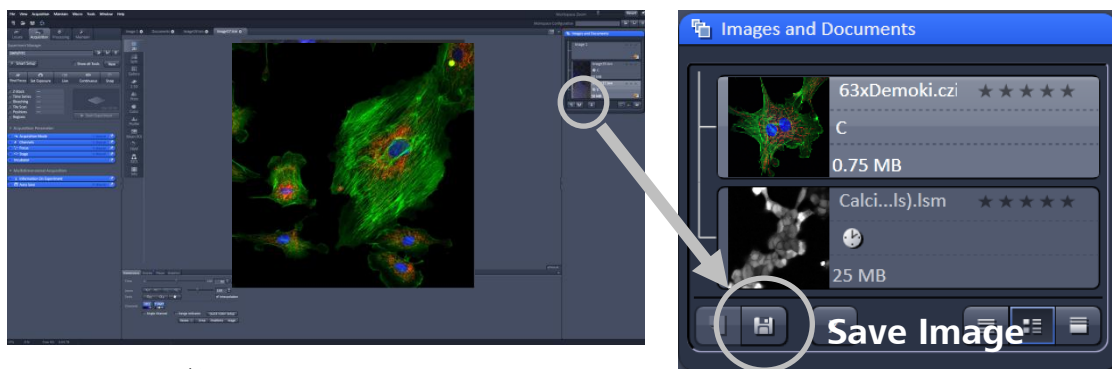



Fig.27 Save Image ボタン

- ① 右ツールエリアのサムネイル表示から保存したい画像を選択します。
- ② **File** - **Save** (もしくは **Save as**) を選択するか、サムネイル表示中の  ボタンをクリックし、保存先を指定します (Fig.28)。

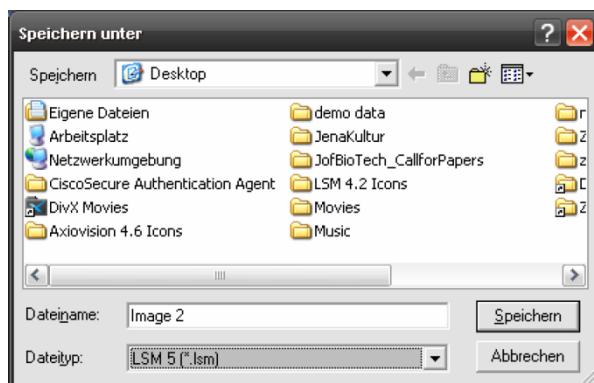


Fig.28 画像保存画面

- ③ ファイル名を入力し、**LSM 形式(*.lsm)**、もしくは **CZI 形式(*.czi)** のファイルフォーマットを選択します。

※ LSM 形式や CZI 形式では、取得した際の諸条件を保持したまま画像を保存することが可能です。

- ④ **Save** をクリックし、画像を保存します。

注) 画像はC/Dドライブに保存することが可能です。但し、LSMが共通機器として納入されている場合、不特定多数のユーザが使用することが考えられます。その場合、コンピューターのハードディスクの管理が非常に難しくなりますので、それらを避けるためデータの一時保存などにはDドライブなど別のドライブを使用することをお勧めします。また、必ずデータのバックアップを取るようになしてください。

2) 汎用画像フォーマットで保存する(Export)

① 一般的な画像フォーマット(TIFF/JPEGなど)
で画像を保存する場合は、**File - Export**を選択します。

② ファイルフォーマットを選択し

Select file name and save...をクリックします。

次に開くウィンドウから保存先、

ファイル名を入力し、**Save** で画像を保存します。

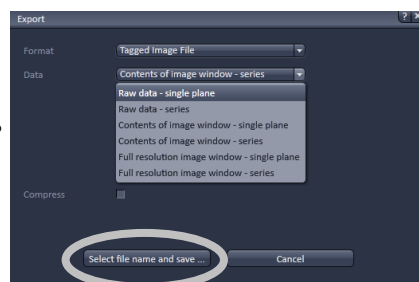


Fig.29 Export 画面

- **Format** : 保存したい画像形式を選択します。
- **Data** : 保存したい画像の状態を選びます。
 - **Raw data**
画像データのみを変換します。
解像度は保たれますが、スケールバーなどの追加情報は保存されません。
 - **Contents of image window**
モニターの解像度で保存します。
スケールバーなどの追加情報、Hist 表示や解析画面を保存することができます。
 - **Full resolution image window**
取得した画像の解像度を保った状態で保存します。
スケールバーなどの追加情報も保存されます。

上記各タイプに関しては Z スタックやタイムシリーズなどのシリーズデータについて以下の選択をすることができます。

- **single plane** : イメージコンテナ上に表示されている画像を 1 枚保存します。
- **series** : シリーズ画像をすべて保存します
(Movie 形式の場合には1つのファイルとして保存します)。
- **Compress** : 圧縮可能なフォーマットを選択した場合には圧縮率の変更が可能です。

6-2. 画像の読み出し

画像を開くには、**File** – **Open** から、もしくは下記 **New File Browser** からファイルを指定して開きます。

New File Browser から画像を開く

- ① **File** - **New File Browser** を選択します。

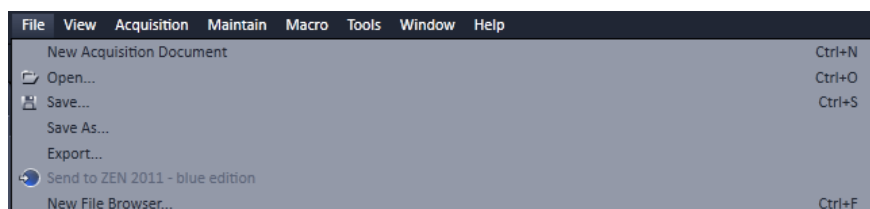


Fig.30 File Menu

- ② センタースクリーンエリアに **File Browser** が表示され、フォルダーを選択すると、その中に保存されている画像ファイルがサムネイル表示されます。
任意の画像をダブルクリックすると、画像が開きます。

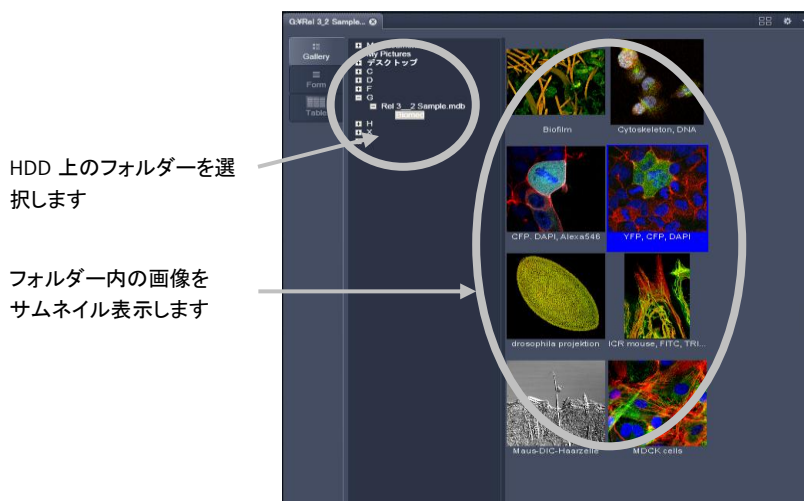


Fig.31 New File Browser 画面

Reuse 機能を使う（画像データから画像取得設定を呼び出す）

この機能を使うと、既に取得された画像の撮影条件（明るさ、画質の設定など）を現在の撮影条件として呼び出すことができます。

New File Browser より画像を選択し、ビューコントローラーエリア内（画面下）の **Reuse** ボタンを押すと、選択した画像の取得条件が復元します。

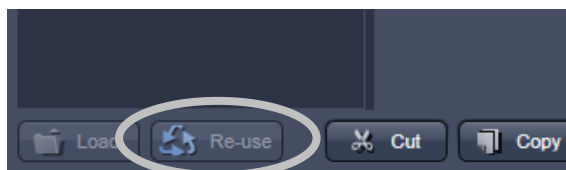


Fig.32 Re-use ボタン

開いた画像下部のビューコントローラー内 **Dimensions** タブからも **Re-use** を行うことができます（27 ページ参照）。

7. 3D 画像の作成について

共焦点レーザ顕微鏡では、Z 軸を動かし連続的に画像を得ていくことで、試料のセクショニング像を得ることができます。セクショニング後、深さ別の擬似カラー付画像や、3D 画像の作製を行うことが可能です。

3D 画像の作製までの流れは以下のようになります。

- 1) Z-Stack モードをアクティブにする
- 2) 始点(スキャン開始面)と終点(スキャンの終了面)を決め、試料の厚みを見積もる
- 3) フォーカスインターバルと画像取得枚数を決め、スキャン(セクショニング)を行う
- 4) 取得画像を編集する。

(注意) 予めスキャン箇所の基礎画像(明るさ、コントラスト)の設定はしておいてください。

Z スタック画像の取得

- 1) 左ツールエリア内にある【Z-Stack】にチェックを入れ、Z-Stack ツールを表示させます。

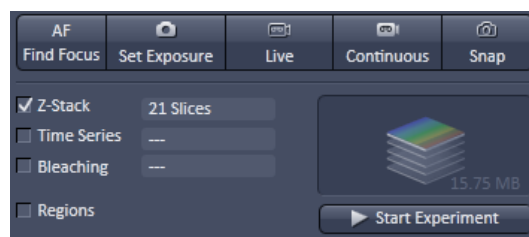



Fig.33 Application 選択画面

- 2) Z-Stack ツール内の First / Last を選択し、フォーカス面の始点、終点を登録します。

- ①  をクリックし、連続スキャンの状態にします。

- ② フォーカスノブを回し、撮影したいエリアがフォーカスアウトする位置までフォーカスを下げ、Set First をクリックし、Z スタックのスタート面を登録します。

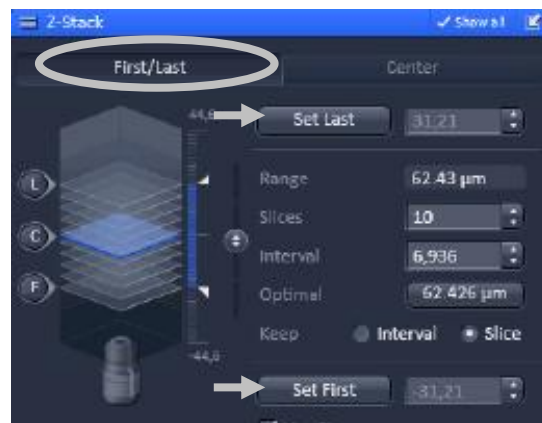


Fig.34 Z-stack ツール表示の一例

- ③ フォーカスノブを逆方向に回し、②と同様、撮影したいエリアがフォーカスアウトする位置までフォーカスを上げ、Set Last をクリックし、Z スタックの終わりの面を登録します。

- ④ スキャンを Stop  します。

- 3) インターバル(Z方向の画像間の間隔)と枚数を決めます。

Optimal ボタンをクリックし、Z スタックのフォーカスインターバルを決定します。

※ **Optimal** ボタンを押すと、フォーカスインターバルが
ピンホール径によって導き出された Optical Slice
(光学切片厚)の半値に設定されます。

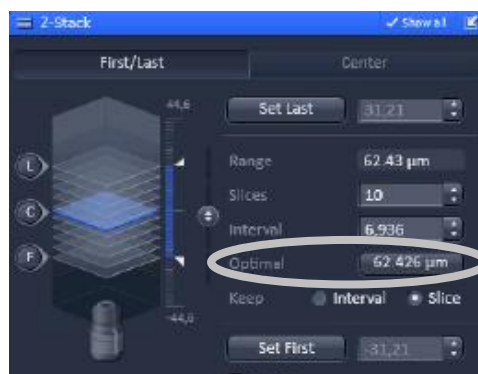


Fig.35 Optimal ボタン選択画面

- 4) **Start Experiment** をクリックし、Z スタック画像の取得を行います。

※ **Averaging** の回数や解像度を指定する場合は、スタートする前に設定してください。

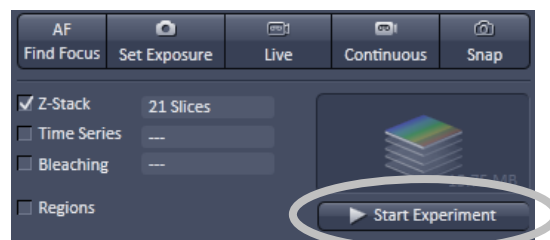


Fig.36 Application スタートボタン

スタック画像の表現方法

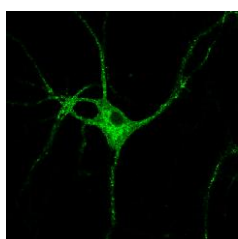
※ Z スタック画像の表現方法については、次ページ「8. ビュータブについて」をご参照ください。

Z スタック画像の編集

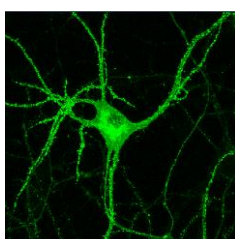
Maximum intensity projection (MIP) 画像の作成

Z スタック画像を 2 次元的に表現する方法のひとつに、Maximum intensity projection (最大値投影法; Z-stack の重ね合わせ)があります。

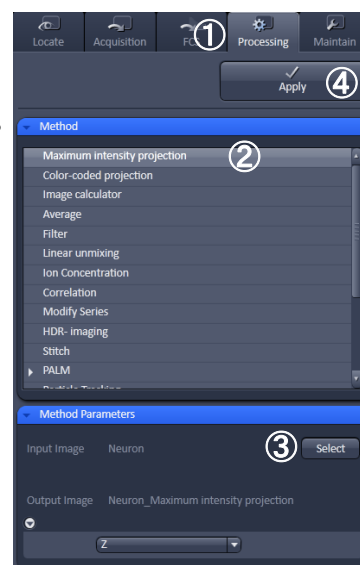
- ① **Processing** タブに切り替えます。
- ② Method から **Maximum intensity projection** を選びます。
- ③ 目的の画像を表示して、**Select** をクリックします。
- ④ **Apply** をクリックすると、MIP 画像が新たな画像として開きます。



Single plane 画像



MIP 画像



8. ビュータブについて

画像を表示した際に、画像ウインドウの左側にビュータブが表示されます。

ビュータブを切り替えることにより、表示方法を変更できます。

表示されるビュータブの種類は 2D、3D、4D、 λ など、画像取り込み時の条件により異なります。

ビュータブ表示の一例

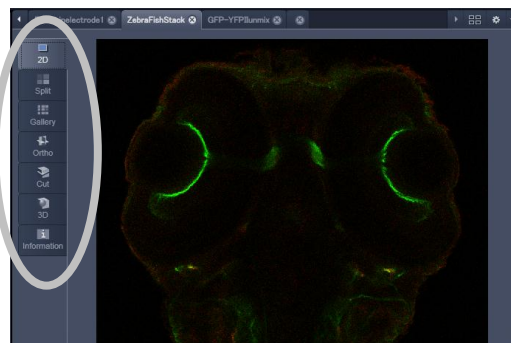


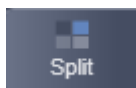
Fig.37 2D の表示 (2 重染色、Z スタック画像)

8-1. 2D (上図参照)



- ・すべての画像において標準的表示方法です。
- ・指定した一枚の画像を表示します。
- ・3D、Time Series、 λ Mode 画像の場合は、ビューコントローラーの **Dimension** もしくは **Player** でスタック画像の任意の 1 枚を表示することができます。

8-2. Split (多重染色画像の時に有効)



- ・多重染色画像においてそれぞれのチャンネルを分けて表示する機能です。
- ・ビューコントローラーの Dimension で Merge(重ね合わせ画像)の ON/OFF を選択可能です。

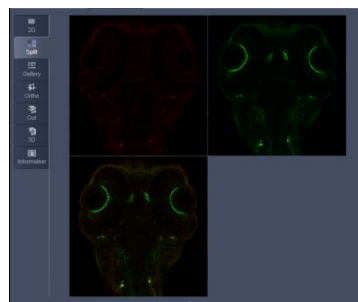


Fig.38 Split 表示

8-3. Gallery (3D、4D、 λ などのスタック画像に有効)



- ・スタック画像に含まれるすべての画像を並べて一括表示する機能です。
- ・ビューコントローラーの Gallery で、Z-Stack のインターバルや Time Series の時間などが表示可能です。

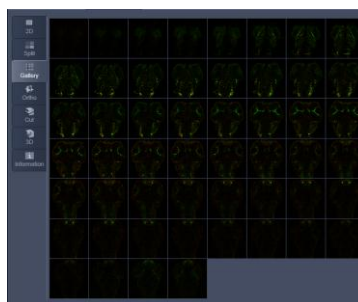


Fig.39 Gallery 表示

8-4. Ortho (Z スタック画像で有効)



- ・ Zスタックの画像における断面表示機能です。
- ・画面中央にある緑、赤のライン位置の断面像が、それぞれ上部/右横に表示されます。

* Full resolution ~で Export することにより、断面像の保存が可能です。

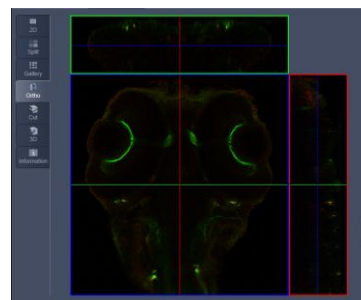


Fig.40 Ortho 画面

8-5. Cut (Z スタック画像で有効)



- ・ 自由な角度から断面を観察できます。
- ・ ビューコントローラーの Cut で任意のカッティング面を指定可能です。

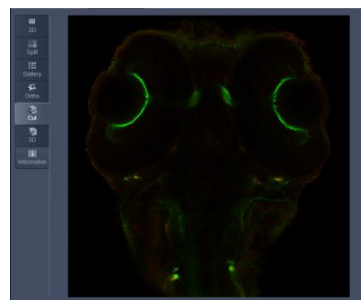


Fig.41 Cut 画面

8-6. 3D (Z スタック画像の 3 次元立体再構築像を作成)



- ・ Z-Stack で取得した画像の 3 次元立体再構築を行います。
- ・ ビューコントローラーの 3D 機能を設定することで、さまざまな立体表現を行うことが可能です。

(回転画像の作成については「9-5. Series」をご参照ください)

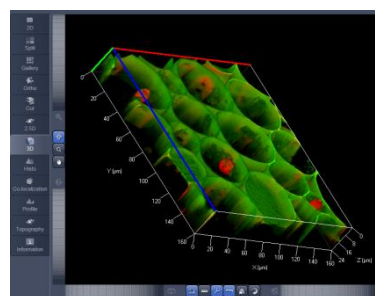


Fig.42 3D 画面

8-7. Histo (ヒストグラムの表示)



- ・ 任意の領域内の輝度情報を解析することができます。
- ・ ビューコントローラーの **Histogram** 設定から関心領域を設定し、平均輝度や標準偏差を求めることができます。

※ 数値データはテキストファイルで保存可能です。

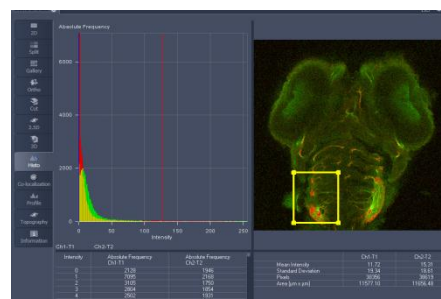
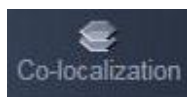


Fig.43 Histogram 解析画面

8-8. Co-localization (共局在解析画面の表示)



- ・ スキャッターグラムを使用し、蛍光2色間の共局在の解析できます。
- ・ ビューコントローラーの **Co-localization** 設定から任意の閾値を設定し、共局在部のみ画像化することも可能です。

※ 数値データはテキストファイルで保存可能です。

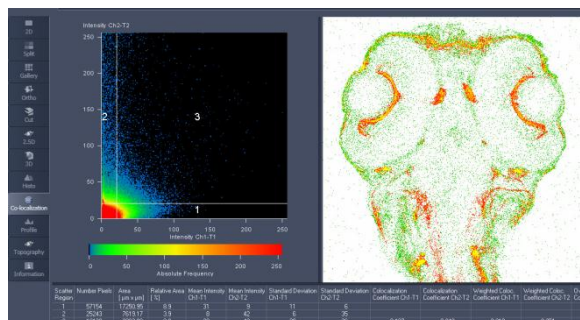


Fig.44 Co-localization 解析画面

8-9. Profile (輝度解析画面の表示)



- ・ 画像上に任意で引いた線上の輝度値を表示することができます。
- ・ ビューコントローラーの **Profile** から、測定したい描画の種類 (Spline など) を変更し、曲線上の輝度値を表示することも可能です。

※ 数値データはテキストファイルで保存可能です。

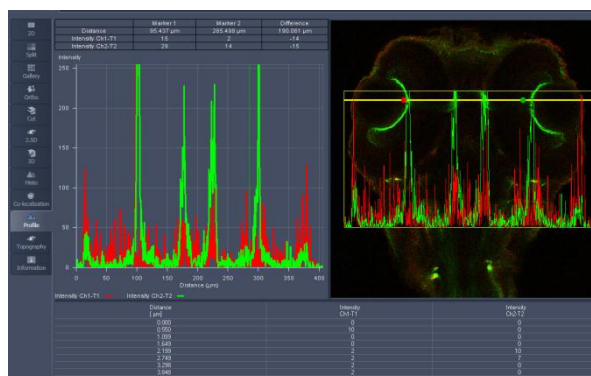


Fig.45 Profile 画面

8-10. Information



- ・ 画像取得時の装置条件などを表示します。

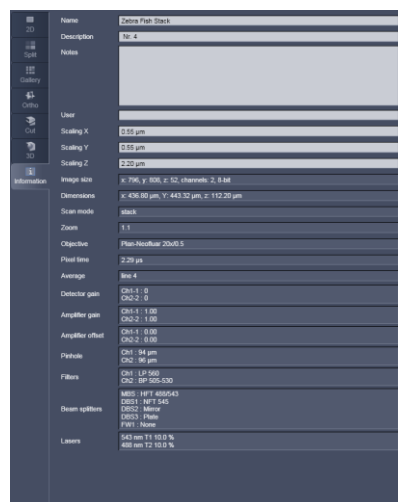
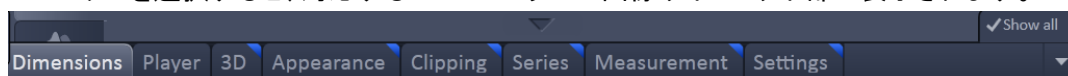


Fig.46 Information 画面

9. ビューコントローラーについて

ビュータブを選択すると、対応するコントローラーが画像ウインドウ下部に表示されます。



(ビュータブに対応するコントローラーは右肩に青マーカが入っています。上記は 3D ビュータブ。)

※ ビューコントローラーの全ての機能を表示する場合、コントローラーの右側にある **Show all** を選択してください。

9-1. Dimensions

- ・表示している画像のズームや表示色を変更できます。
- ・Zスタック、タイムシリーズ等のスタック画像については任意スライスの選択、アニメーション表示の制御が可能です。

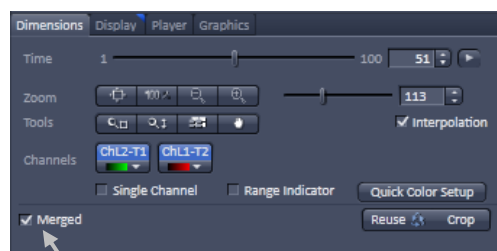


Fig.47 Dimensions 設定画面 (2ch 画像の場合)

Zoom : 虫眼鏡ツールなどを使用し、モニター上で**ディスプレイズーム**をかけることができます。

Channel(s) : 各チャンネルに対しての表示の ON/OFF、擬似カラーの変更などが行えます。

- ・ **Crop** ボタンをクリックすると、画像中にスキャンエリアを示す矩形が表示されます。矩形の位置やサイズ、回転角度を変更することで**スキャンズーム**をかけることができます。
- ・ **Reuse** ボタンをクリックすると、その画像の取得条件を再現できます。

各ボタンの選択により Merge/Single の切り替え、Ch の ON/OFF、色タブの選択により擬似カラーの変更が可能です。

9-2. Display

- ・ 取得後の画像に対して、コントラストやブライトネス、ガンマ補正などの調整を行えます。
- ・ 各チャンネルの詳細設定が可能です。

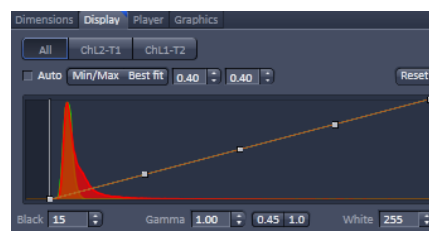


Fig.48 Display 設定画面

9-3. Player

- ・ Z スタック画像、タイムシリーズ画像のアニメーション表示を制御できます。
- ・ 動画のスピードや繰り返し順送り再生などの設定が可能です。

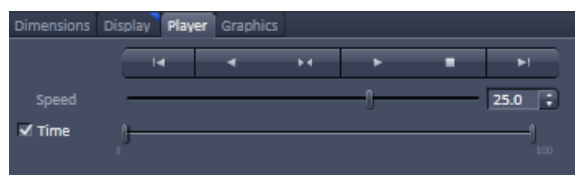


Fig.49 Player 設定画面

9-4. Graphics

- ・ 画像への描画、注釈、スケールなどの書き込みを行います。
- ・ 手動での計測(直線、曲線、周長、面積)にも対応しています。

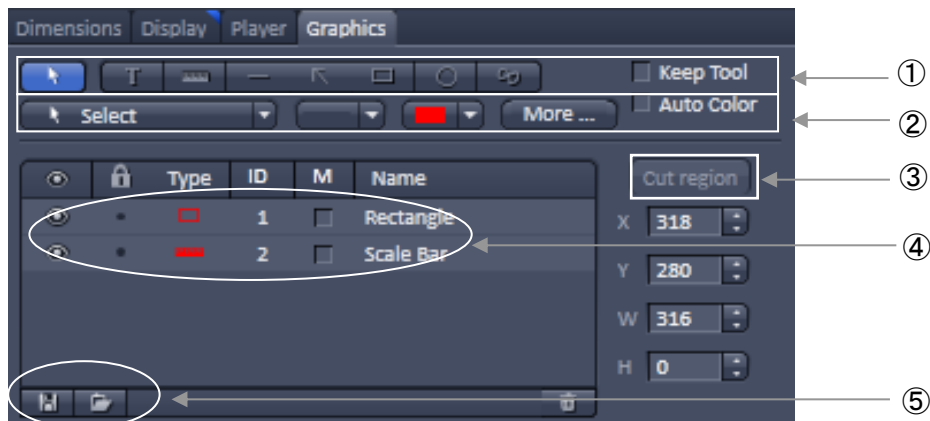





Fig.50 Graphics 設定画面

- ① **描画ツールの選択**: スケールバーや矢印など代表的な図形ツールの他、パレットツールや Angle ツールなどをプルダウンメニューから選択することができます。
- ② **描画オブジェクトに対する効果**: 描画線の太さ/色の変更が可能です。
More : 文字のサイズやフォントの変更が可能です。また、**Coordinate** ボタンから、タイムスタンプ、Zスタンプなどを挿入することができます。
- ③ **Cut region** : 描画ツールで選択部分を抽出します。
- ④  : オーバーレイ情報を隠します。
 : チェックを入れると選択した描画の計測を行うことができます。
- ⑤ **オーバーレイ情報の保存/呼び出し**を行います。保存したファイルには".ovl"の拡張子が付きます。また、ボタンから書き込んだ情報を消去できます。

9-5. Series

- 3D 表示画像を合成し、回転画像を作成することができます。

- ① ビュータブの **3D**  より 3D 表示に切り替えます。
- ② 表示された 3D 画像を左ドラッグし、見たい角度に動かします。

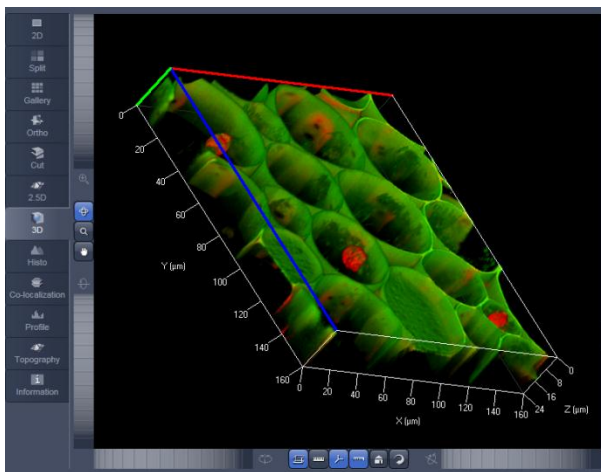


Fig.51 3D 画面

- ③ **Series** より回転させたい軸(X, Y など)、回転画像の枚数、画像間の角度を設定します。

(1) 回転軸

Render series のプルダウンメニューより回転軸を選択します(X, Y など)。

(2) 回転画像の枚数

Total frames より回転画像を作成するための枚数を指定します。

(3) 画像間の角度

360 度回転する動画を作成する場合は、Difference angle より **Panorama** ボタンをクリックします。

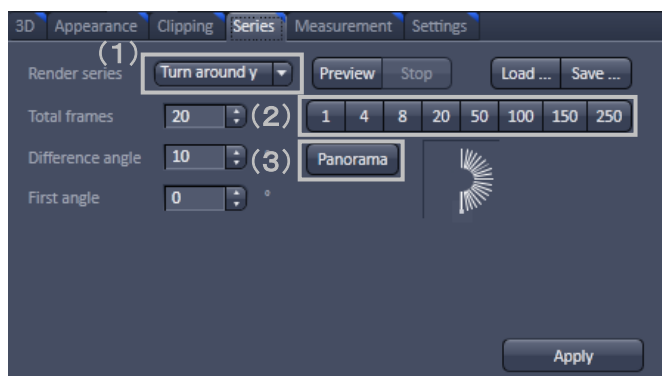


Fig.52 回転画像 設定画面

- ④ **Apply** ボタンをクリックすると回転画像が作成され、新規の画像として表示されます。
- ⑤ ビューコントローラーの **Player** から動画再生します(項目 9-3 をご参照ください)。

10. 光学顕微鏡による観察（倒立顕微鏡 Axio Observer. Z1）

このシステムではレーザ顕微鏡としてだけでなく、光学顕微鏡として明視野／微分干渉／位相差／落射蛍光等の観察を行うことも可能です（使用できる検鏡法は搭載されている対物レンズ／コンデンサの仕様により異なります）。

- ・ Axio Observer. Z1はレボルバー（6穴）、蛍光フィルタ（最大6個まで）、フォーカスノブ、光路切り替え、蛍光・透過光のシャッター、透過光調光スイッチが電動制御となっています。
- ・ 鏡基には各部を制御するためのボタンが付属しています。暗室内での誤動作を防ぐために、事前に確認をしておいてください（各ボタンの配置は次ページの図をご参照ください）。
- ・ また、TFTタッチパネルからも電動部分の制御を行う事ができます（次ページ参照）。



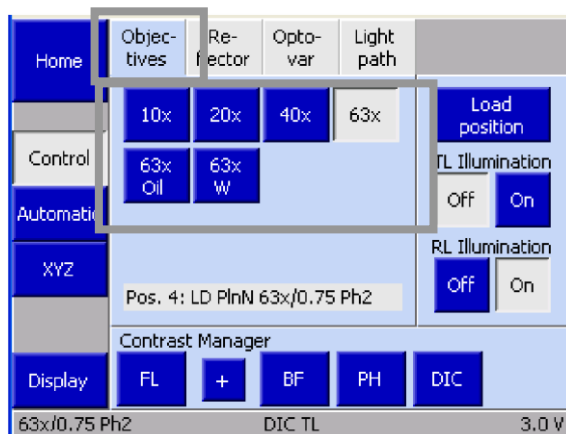
鏡筒部分を押し倒すと、ステージ上の空間が広がり試料のセットが簡便になります。
必ずスタンド（支柱の）部分に手を添えて倒してください。
また、観察時には必ず鏡筒部分を元に戻してください。

タッチパネルによる顕微鏡の操作

システムの起動後、タッチパネル画面上より**Microscope**のタブをタッチすると以下の画面が表示されます。

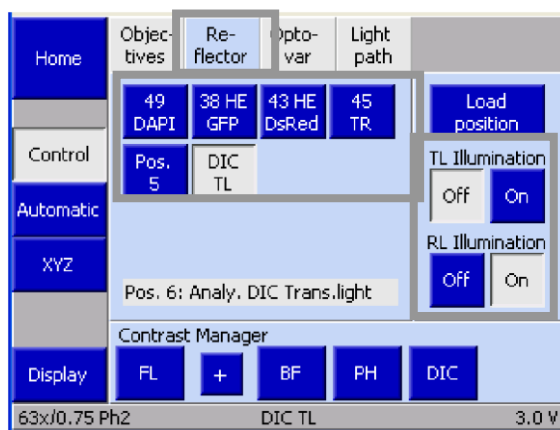
対物レンズの切り替え

- ① **Objectives** のタブをタッチします。
- ② セットしたい対物レンズの倍率を選択します。



リフレクターターレットの切り替え

- ① **Reflector** のタブをタッチします。
- ② セットしたい蛍光リフレクターを選択します（代表的な蛍光名で表示されています）。

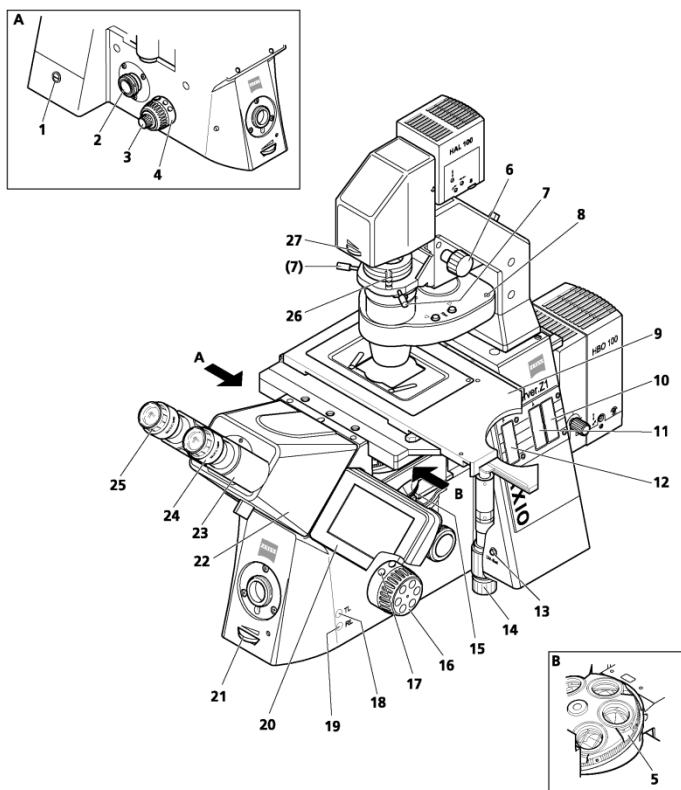


ハロゲンランプのシャッターの開閉

TL Illumination の **On**、または **Off** をタッチします。

水銀ランプのシャッターの開閉

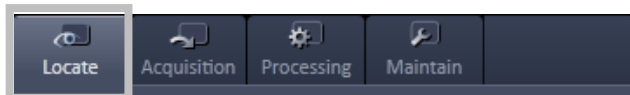
RL Illumination の **On**、または **Off** をタッチします。



- 1 メインスイッチ
- 2 光学ポート(左サイドポート) *1
- 3 フォーカシング ノブ L:粗動/微動(左側は微動ノブつき)
- 4 操作ボタン "キー リング"(左側)
- 5 対物レンズ レボルバー
- 6 コンデンサ上下動ハンドル
- 7 コンデンサ センタリングノブ(左右同位置にあります。)
- 8 コンデンサ(1.2 参照)
- 9 メカニカル ステージ *1
- 10 25mm フィルタ用スロット
- 11 反射光開口絞り/フロスト フィルタ スライド用スロット
- 12 反射光視野絞りスライド用スロット
- 13 LM set ボタン
- 14 X/Y 軸ハンドル
- 15 リフレクター ターレット
- 16 フォーカシング ノブ L:粗動/微動(右側は平坦)
- 17 操作ボタン "キー リング"(右側)
- 18 透過光 On/Off ボタン: ハロゲンランプ側シャッターの開閉を行います。2 秒以上押しつづけると、自動的に色温度を 3200 ケルビンに設定します。
- 19 反射光 On/Off ボタン: 水銀光源側シャッターの開閉を行います。
- 20 TFT タッチ パネル
- 21 輝度調整トグルスイッチ: ハロゲンランプ輝度の調節を行います。
- 22 双眼鏡筒
- 23 双眼鏡
- 24 接眼レンズ
- 25 接眼レンズ視度補正環
- 26 透過光フィルタ キャリア: 微分干渉組合せの場合は、ポラライザに変更となる場合があります。
- 27 透過光視野絞り

10-1. 明視野検鏡

1) 顕微鏡/レーザ光路切り換えを行い、光路を接眼観察モード(Locate)に切り替えます。

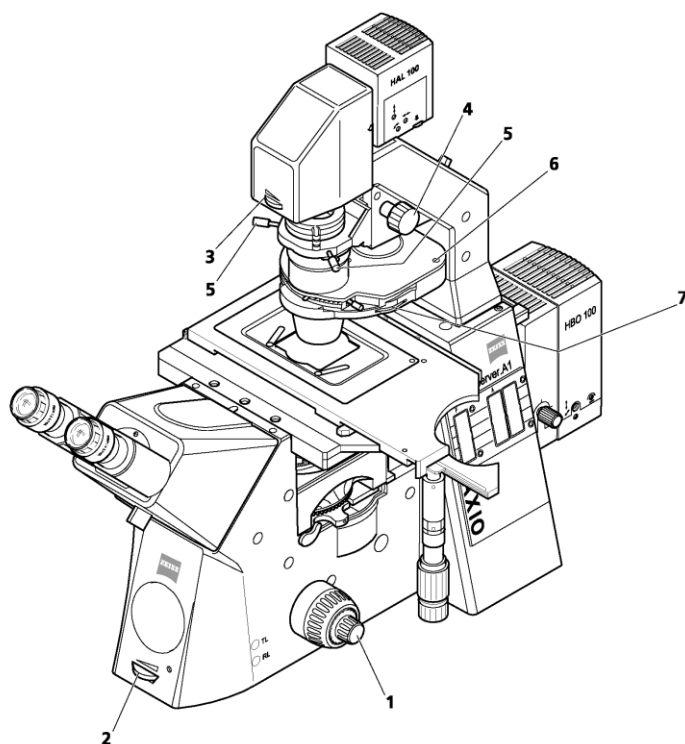


2) 鏡基のボタン もしくはTFTパネルから透過光シャッターボタン(HAL ON/OFF)を押し、透過光をONの状態にします。

3) コンデンサターレットを動かしてHのポジションにします。

4) 光量調節などを行って観察します。

注) サンプルの見えが悪いときは、ケラー照明の調整を行って下さい。

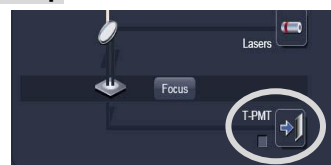


- 1 フォーカシング ノブ
- 2 輝度調整トグルスイッチ
- 3 視野絞り
- 4 コンデンサ上下動ハンドル
- 5 コンデンサ センタリング ノブ(左右同位置にあります。)
- 6 LD コンデンサ
- 7 開口絞りダイヤル

透過像と蛍光像を同時に取得するには

透過像(微分干渉像、位相差像など)と蛍光像を同時に取得するには、**Smart Setup**や**Experiment Manager**から光路設定を行った後、**Imaging Setup**ツールにてT-PMTにチェックを入れます。(10ページ Fig.15参照)

その後、Gainの調整を行ってください。



10-2. 透過微分干渉検鏡

無染色の標本(～200μm 程度)をガラス製プレパラート、ガラスディッシュ上で可視化できる検鏡法です。必要なコンポーネントは、ポラライザとアナライザ、コンデンサに内蔵される DIC プリズムと各対物レンズに対応した専用 DIC スライドです。

- 1) 2つの偏光板(ポラライザとアナライザ)を光路に挿入して下さい。



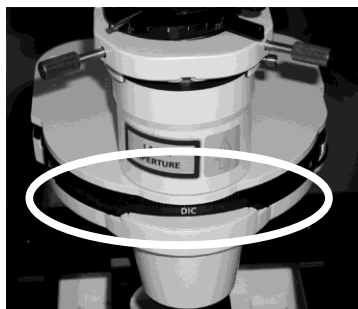
ポラライザ(写真は光路に挿入した状態)
接眼観察時には、角度を0°に合わせます。

注) ポラライザは常に光路に入った状態がかまいません。



アナライザはリフレクターターレット(蛍光フィルタの入っているところ)に内蔵されています。
PC もしくは顕微鏡本体のボタンを操作し、光路に挿入します(スライド仕様の場合はスライドを挿入してください)。

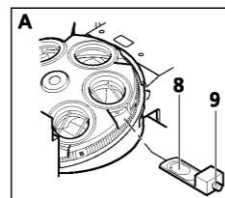
- 2) 使用している対物レンズに応じて、コンデンサを**DIC II**または**DIC III**に設定して下さい。



DIC II : 対物レンズは乾燥系の 40 倍まで。
DIC III : 対物レンズは 40 倍以上の油/水浸レンズ。

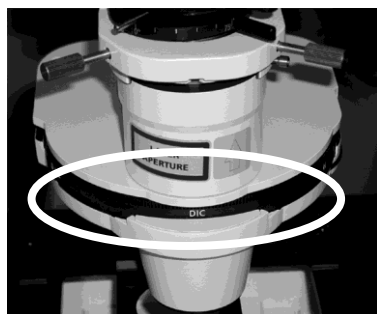
- 3) DIC像をのぞき、レンズ下部に挿入してあるDICスライドのネジを回し、DICのかかり具合、像のコントラストを最適なものに調節して下さい。

注) 1)でスライド式のアナライザ(偏光板)をご使用の場合は、観察終了後、光路から外しておいて下さい。挿入したままにしておくと蛍光像やLSM像が暗くなります。



10-3. 位相差検鏡

- 1) コンデンサをPh1～3(対物レンズ表面に表記)の位置にあわせて下さい。



対物レンズの表記にあわせてコン
デンサの位置を合わせて下さい。

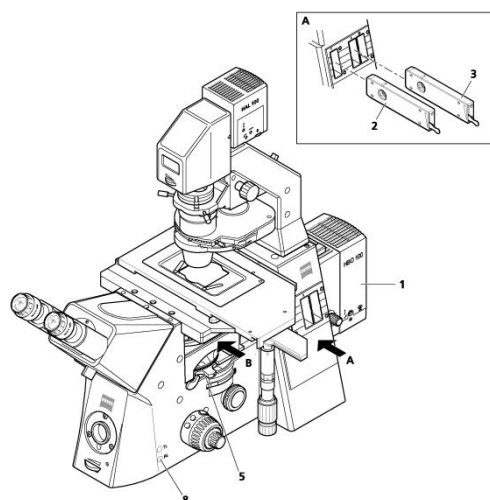
注1) 位相差検鏡は対応した対物レンズ(レンズ表記の文字が緑色のもの)でないと観察できませんので注意して下さい。

注2) 微分干渉検鏡で光路に挿入した偏光板(アナライザ)は光路から外しておいて下さい。

10-4. 落射蛍光検鏡

注) 蛍光光源となる水銀ランプの電源がONになっていることを確認してください。

- 1) シャッター開閉ボタン 8 を押して, シャッターが閉じられていることを確認します。
- 2) スライダ 2 のレバーを押し上げて, 絞りを全開にします。
- 3) フィルターターレット 5 を回転させて, 観察したい蛍光色素*1に合致した蛍光フィルターキューブ 4 のポジションに合わせます。
- 4) シャッター開閉ボタン 8 を押してシャッターを開き, スライダ 3 のホイールを回転させて適度に励起光を減光させて観察します。



- 1 ランプ ハウス(HBO)
- 2 反射光スライダ(Field Stop 位置)
- 3 反射光スライダ(Aperture Stop 位置)
- 4 蛍光フィルターキューブ FL P&C
- 5 フィルターターレット カセット
- 6 フィルターターレット カバー
- 7 クランプ ノブ
- 8 反射光シャッター開閉ボタン

注) 褪色防止のため蛍光のシャッターは観察が終わったらこまめに閉じるようにして下さい。

11. システムの終了(電源のOFF)

11-1. レーザを OFF にします。

- ① Argon レーザ (458/488/514nm)、DPSS レーザ(561nm)、HeNe レーザ(543nm, 594nm, 633nm)、NLO 用レーザ(オプション) :

左ツールエリアの【Setup Manager】から **Laser** ツールを開き、**Off** にします。

Argon レーザは冷却ファンが止まるまで約 5 分かかります。冷却ファンが回っている間は、**11-6-②Main Switch** を OFF にしないでください。

- ② コヒレント社製 **Chameleon**(NLO 用レーザ、オプション) : Chameleon レーザ電源ユニット正面のキースイッチを ON から **Standby** に回します。

※ その他のレーザは **11-6** の電源に連動しています。

11-2. 水銀ランプの電源を OFF にします。

11-3. 液浸用対物レンズのクリーニングを行い、最も低倍率のポジションに戻します。

11-4. ZEN ソフトウェアを終了します。File - Exit を選択します。

11-5. Windows を終了します。スタートメニューから Shut Down を選択し、終了します。数秒後に PC の電源も自動的に OFF になります。

11-6. 卓上の電源パネルを操作します。

- ① SYSTEM/PC と COMPONENTS を OFF にします。
② Main Switch を OFF にします。

※ 終了後、油浸レンズ・水浸レンズを使用した場合は油及び水をふき取っておいてください
(クリーニング液の組成:n-ヘキサン 85%、イソプロパノール 15%)。

※ レーザ及び水銀ランプの再点灯は少なくとも 15 分以上時間を置いてから行ってください。