



JASON

ユーザーガイド

JASON Overview:

Where to Find What You Need

Contents

1	はじめに.....	5
1.1	プラグインマネージャー.....	6
2	データの読み込み.....	7
2.1	Windows エクスプローラーからの読み込み.....	7
2.2	メインメニューからの読み込み.....	8
2.3	ファイルブラウザからの読み込み.....	8
2.4	キャンバス上のデータ配置.....	10
3	データ操作の概要：表示、処理、分析.....	12
3.1	コンテキストツールバー.....	12
3.2	コンテキストパネル.....	17
3.3	オブジェクトブラウザ.....	19
3.4	表示パネル.....	20
3.5	処理パネル.....	24
3.6	解析パネル.....	27
3.7	パラメータパネル.....	30
3.8	テーブルツールパネル.....	31
4	レポート：テーブルとパラメータ.....	33
4.1	テーブル.....	33
4.1.1	パラメータレポート.....	33
4.1.2	処理テーブル.....	35
4.1.3	ピークテーブル.....	36
4.1.4	積分/マルチプレット解析テーブル.....	37
4.1.5	マルチプレットレポート（論文書式を選択）.....	37

5	設定メニュー.....	39
5.1	一般設定.....	40
5.1.1	ユーザーインターフェース.....	40
5.1.2	キャンバス (CANVAS)	41
5.1.3	インポート/エクスポート.....	42
5.2	NMR 設定.....	43
5.2.1	軸.....	43
5.2.2	プロット.....	45
5.2.3	ピーク.....	46
5.2.4	マルチプレット/積分.....	47
5.2.5	テーブル.....	48
6	スタッキングと重ね合わせ.....	50
6.1	疑似 2D データ (アレイデータ)	53
7	スピンシミュレーション.....	54
7.1	シミュレーションダイアログパネル.....	54
7.2	シミュレーション設定.....	55
8	分子構造の作成.....	56
8.1	コンテキストバーメニュー.....	56
8.2	構造式パネル.....	57
9	拡張処理オプション.....	58
9.1	線形予測 (リニアプレディクション)	58
9.2	ウィンドウ関数.....	59
10	Appendix.....	60
10.1	Windows ショートカットキー.....	60

このドキュメントは、JASON の概要を説明し、読者がデータ処理、解析の基本的事項に取り組むことができるようにすることを目的としています。読者は NMR 処理の実用的な知識を持っていること、JASON は Windows OS で動作していることを前提としています。

1 はじめに

参考動画：<https://youtu.be/BSckj4wMwfE> JASON をはじめるにあたって

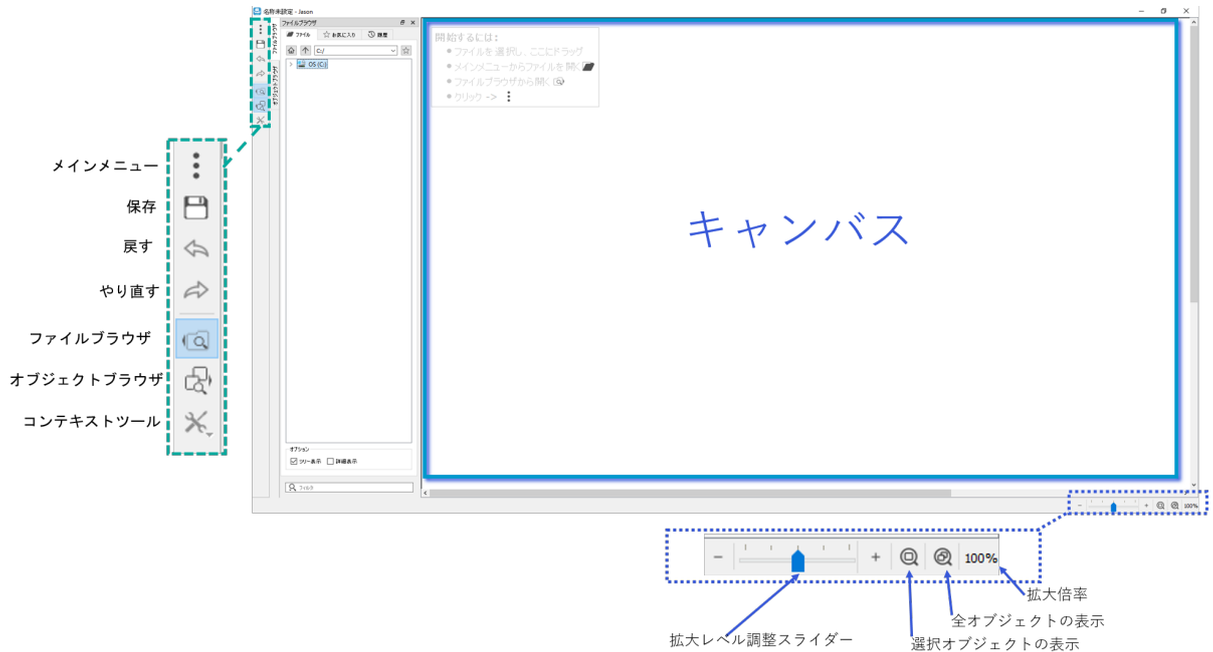


Figure 1: JASON を立ち上げた時の画面

デスクトップアイコンをダブルクリックすると JASON が立ち上がり、キャンバスと呼ばれるワークスペースが表示されます (図 1)。データが読み込まれていない場合、キャンバスの左上隅のメニューには次の機能があります。

メインメニュー：データの読み込み、別名で保存、印刷や、ページ及び各種設定のオプションが含まれています。他に、プラグインマネージャー、JASON ソフトウェア情報の確認ができます。

保存ボタン：ファイルが保存できます。ファイル名が指定されていない場合、このボタンをクリックすると、ダイアログが開き、保存場所の選択と名前の入力を行うことができます。過去に保存されたファイルは、自動的に上書き（現在の名前で現在の場所）保存されます。

元に戻す/やり直すボタン：直近の操作を元に戻す、やり直すことができます。

ファイルブラウザボタン：ファイルブラウザの表示・非表示を切り替えます。

オブジェクトブラウザボタン：オブジェクトブラウザの表示・非表示を切り替えます。

コンテキストツールボタン：データ操作ツールの表示・非表示を切り替えます。選択されているオブジェクトにより選択できるデータ操作ツールが変わります。

右下にはデータを拡大縮小コントロールする各種ボタンやツールがあります。

1.1 プラグインマネージャー

利用可能なすべてのプラグインが表示され、ここで各プラグインの有効・無効、自動更新の有無などの設定ができます。プラグインの詳細セクションでは、バージョン番号含めたプラグインに関する情報が表示されます。アップデートが可能な場合は、「バージョン」セクションでハイライト表示がされます。

- SMILEQ Plugin は有料オプションです。

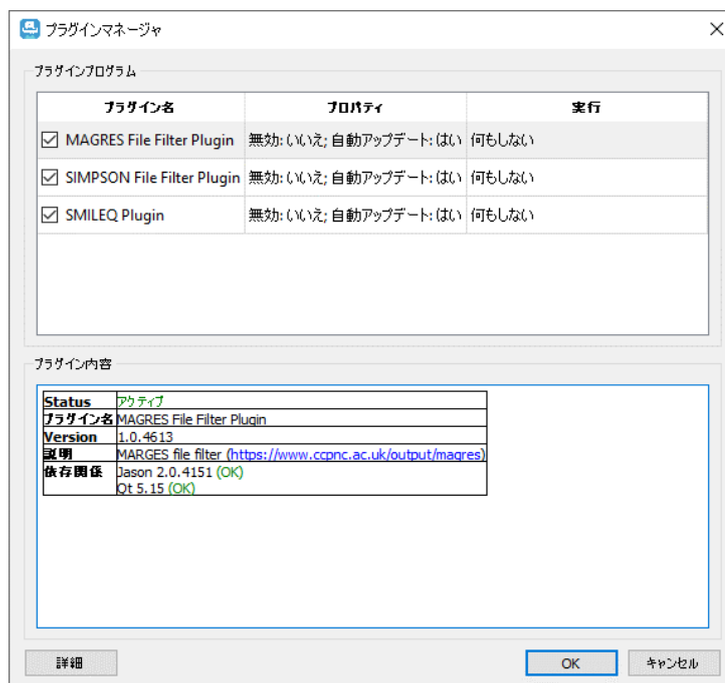


Figure 2: プラグインマネージャー

2 データの読み込み

参考動画：<https://youtu.be/BSckj4wMwFE> JASON をはじめるにあたって

データを読み込む方法は 3 通りあります。

1. Windows エクスプローラーからの読み込み
2. メインメニューからの読み込み
3. ファイルブラウザーからの読み込み

2.1 Windows エクスプローラーからの読み込み

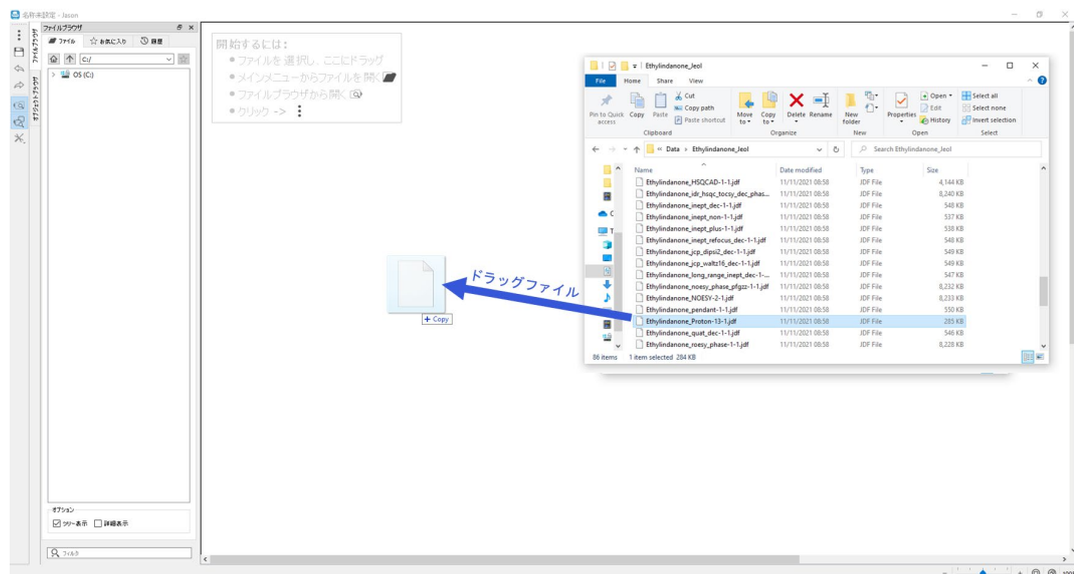


Figure 3: Windows エクスプローラーからの読み込み

Windows のファイルエクスプローラーから、適当なデータファイルやフォルダをドラッグ & ドロップして、キャンバスに貼り付けることができます。ま複数のファイルを選択し、一度にそれらを読み込むこともできます。

2.2 メインメニューからの読み込み

メインメニューを左クリックして[開く]オプションを選択すると、Windows ファイルブラウザが開きます。このブラウザを使用して、ファイルを選択またはダブルクリック、またはキャンバスにドラッグすることでデータを開くことができます。複数のファイルを選択し、一度にそれらのファイルを読み込むこともできます。

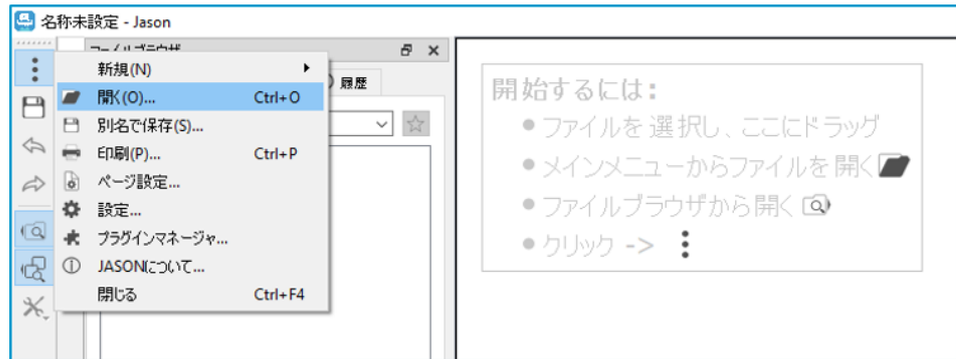


Figure 4 : メインメニューからの読み込み

2.3 ファイルブラウザからの読み込み

ファイルブラウザを利用してファイルをダブルクリック、またはキャンバスにドラッグすることでデータを開くことができます。JASON のファイルブラウザは、デフォルトではキャンバスの左端に表示されます。(図 5)

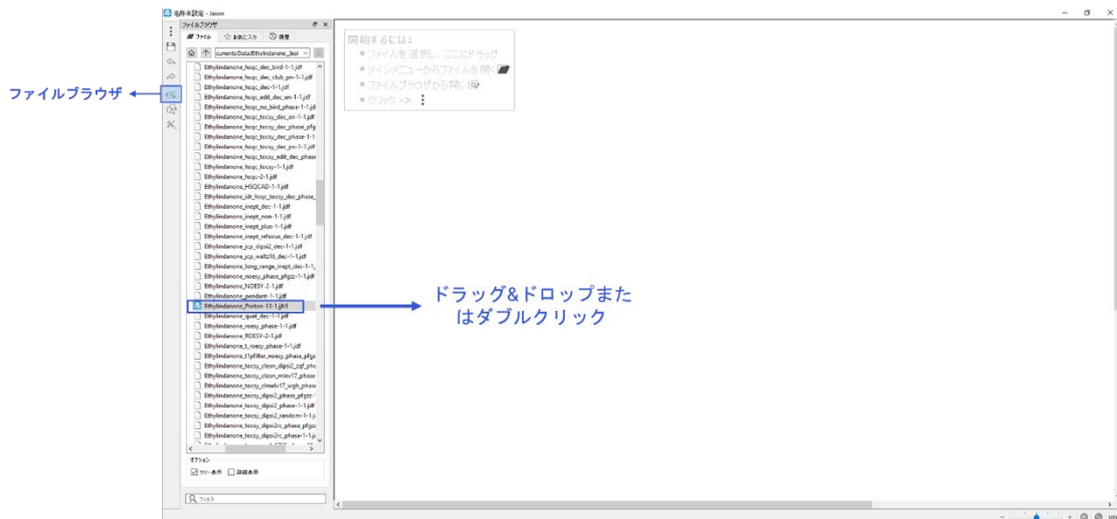


Figure 5: ファイルブラウザからの読み込み

注意 : JASON のレイアウトは変更可能であり、フレーム上部の名前 (タイトル) バー部分をクリックしてドラッグするだけで、ファイルブラウザを任意の場所に移動または独立したウィンドウにすることができます。

ファイルブラウザ自体は 3 つのパネルで構成されています（図 6）。

1. ファイル - ファイルナビゲーターパネル
2. お気に入り - お気に入りのファイルまたはディレクトリのリスト
3. 履歴 - ファイルの時系列リスト

ファイルブラウザから任意のディレクトリに移動し、目的のファイル（またはフォルダ）をダブルクリックするだけで、ファイルやフォルダを読み込むことができます。

各パネルはタブを左クリックすることで開くことができます。「ファイル」パネルで複数のファイルを選択するにはシフトを押しながら 2 番目のファイルを選択し、その間にあるすべてのファイルを選択するか、コントロールを押しながら個々のファイルを選択します。選択したファイルをキャンバスにドラッグすると、ファイルを読み込むことができます。

「お気に入り」タブでは、迅速にアクセスしたいディレクトリやファイルを入れておくことができます。追加する場合は、「ファイル」タブで任意のディレクトリやファイルを選択したあと、右クリックのメニューからお気に入りに追加を選択します。

「履歴」タブでは、時系列で作業ファイルを確認することができます。任意の項目を右クリックすると、メニューオプションが表示されます。このメニューから、最近のリストの項目を削除したり、リストを消去したり、ファイルを開いたり、ファイルパスをテキスト文字列としてコピーしたりすることができます。

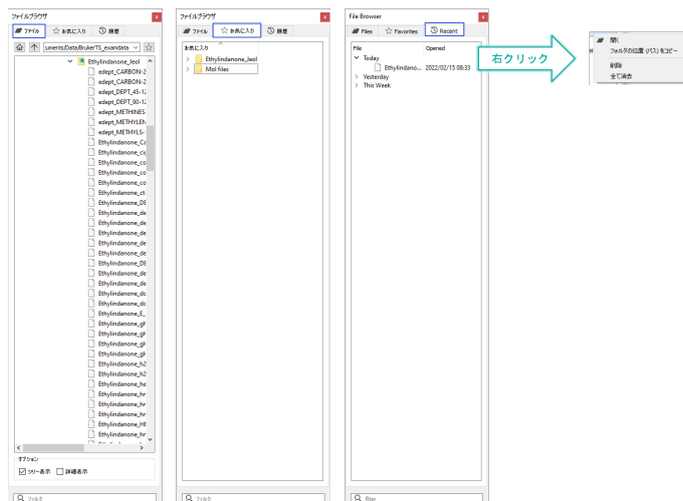


Figure 6: ファイルブラウザタブ

2.4 キャンバス上のデータ配置

キャンバス上のオブジェクトを選択すると、オブジェクトのエッジの周りに 8 つの小さな円が表示されます(ドラッグポイント)。これらの円が塗りつぶされている場合は、オブジェクトが選択されており、それが現在アクティブな状態であることを示しています。これらの円上にカーソルを置き、ドラッグしてオブジェクトを再スケーリングできます。また、オブジェクトが選択されているとき、各オブジェクトの左上隅に小さな番号のタグ (グラブタグ) が表示されます。これは、オブジェクトをキャンバス上で任意の場所に移動するときに使用します。

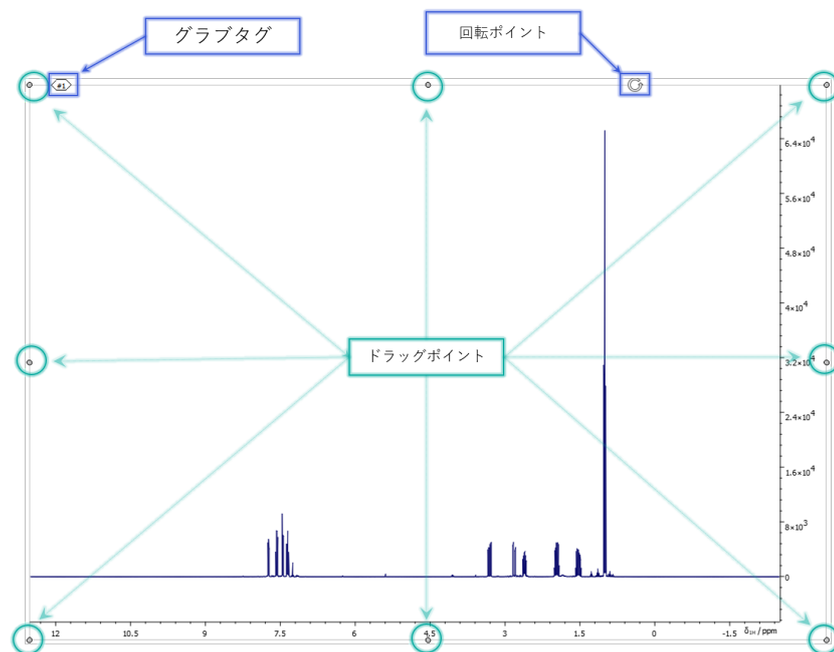


Figure 7: オブジェクトを移動および再スケーリングするためのタグとドラッグポイント

※オブジェクトとはキャンバス上で表示されたスペクトル、テキスト、図、表などを指します。

オブジェクトを開いたときのそれらのキャンバス上の配置は、オブジェクトファイルを開く方法によって決まります。ファイルをキャンバスの空白部分に直接ドラッグ&ドロップすると、ファイルはその位置で開かれます。ファイルをダブルクリック又は複数ファイルを選択してドラッグ&ドロップして開くと、オブジェクトの作成は、設定オプションの [一般] セクションで定義されている [キャンバス] タブのレイアウト設定に従い、自動的に配置されます (図 8)。設定オプションは、JASON の左上隅にあるメインメニュー、またはキャンバス上でマウスの右クリックのメニューからアクセスできます。これについては、5.1.2 キャンバス を参照ください。

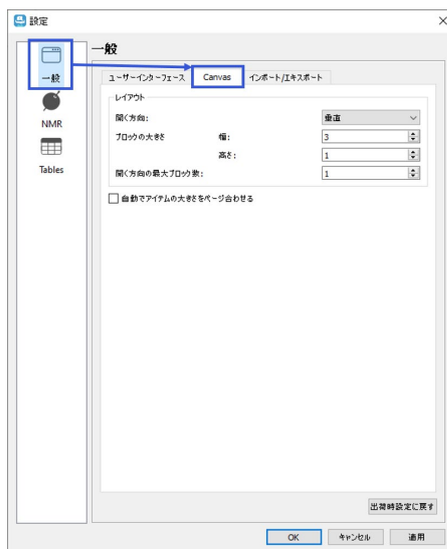


Figure 8: Canvas レイアウト設定

3 データ操作の概要：表示、処理、分析

参考動画： https://youtu.be/K32_dbH8gmA JASONをはじめよう：パネルについて

参考動画： https://youtu.be/4wJ_y9pEAtg JASONをはじめよう：処理パネルの紹介

データが JASON に読み込まれると、オブジェクトに依存してさまざまな機能をもつパネルが関連づけられます。このセクションでは、キャンバス上のデータオブジェクトを操作するために使用できるツールの概要について説明します。

3.1 コンテキストツールバー

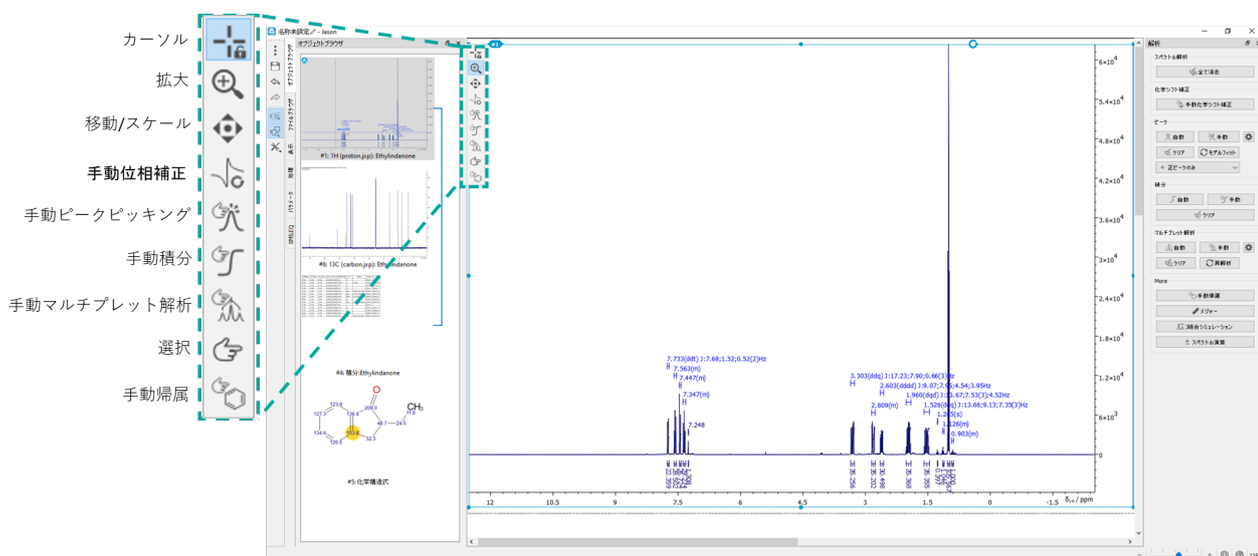


Figure 9: コンテキストツールバー（オブジェクトが NMR スペクトルの場合）

JASON で 1 つのオブジェクトを選択すると、図 9 に示すようなコンテキストツールバーがスペクトルの左上隅で使用できるようになります。これは、現在のオブジェクトの操作、および解析するためのツールです。アイコンを左クリックするか、該当のショートカットキーを使用すると、ツールが選択されます。またショートカットを押し続けることで、特定の機能を一時的にアクティブにすることができます。例えば、スペクトルの位相補正中にスペクトルを拡大する必要がある場合は、「z」キー（ズームのショートカット）を押したまま、マウス操作で領域をズームインします。「z」を離せば、位相補正機能に戻ります。

ショートカットキーはモード名の後に括弧内に示されています。ショートカットでは大文字と小文字は区別されません。

カーソル(C) :カーソルモードでは、マウスがおかれた位置を表示できます。アイコンの選択中はスペクトルの拡大縮小、移動はロックされています。同核 2 次元スペクトル (COSY、TOCSY、NOESY、ROESY) を解析する際はスペクトルの対角線上にカーソルを置き、水平方向または垂直方向に移動すると、関連するクロス ピークを特定するためのボックスが表示されます。

また、

拡大(Z) :ズームモードでマウスの左ボタンをクリックしてカーソルをドラッグすると、ズームされる領域が選択されます (紫色で表示)。マウスボタンを離すと、オブジェクトは選択された領域が表示されます。

移動/スケール (P) :パンモードで左クリックしてドラッグすると、スペクトルの位置が移動します

手動位相補正 (F) :位相補正モードでは、スペクトルの位相をインタラクティブに変更できます。位相モードを選択すると、自動的にピボットポイントがスペクトルの最大ピークに設定されます。(図 10 緑色の線)

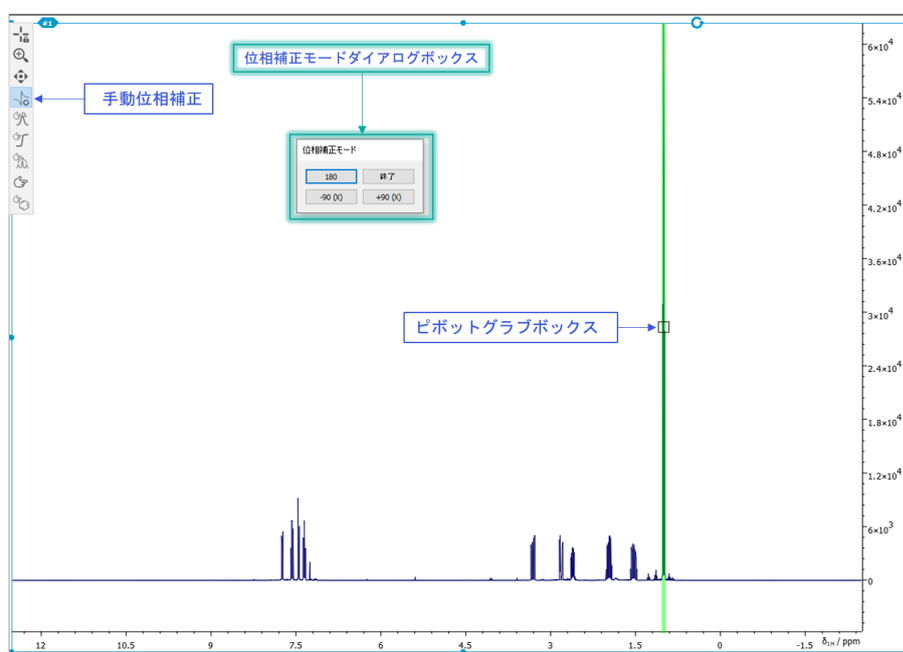


Figure 10: 手動位相補正モード

ピボットポイント (PP) は、緑色のピボットライン上のグラフボックス (□) を左クリックしてドラッグすることで移動できます。ゼロ次位相補正 (P0) は、マウスの左ボタンを押したままマウスを動かすことによって実行されます。マウスは任意の方向に移動できます。一次位相補正 (P1) は、マウスの右ボタンを押したまま、同様の方法で実行されます。位相補正モードダイアログボックスには、“180”、“Finish”、“-90(x)” 及び “+90(x)” の 4 つのボタンがあります。“180” ボタンをクリックすると、スペクトルの位相が 180° 反転します。“終了” ボタンをクリックすると、位相調整モードが終了します。

2D NMR データにおいても同様の操作で位相補正できます。位相補正モードを選択すると、スペクトルの最大の正のピークがピボットポイントとして選択されます。位相モードダイアログボックスで[スライスの表

示]ボックスがオンになっている場合、ピボットポイントを通過する X および Y トレース（緑色の線）がスペクトル上に表示され、位相補正をサポートします。ピボットポイントは、ピボットグラブボックス（□）を左クリックしてドラッグすることで移動できます。（図 11）

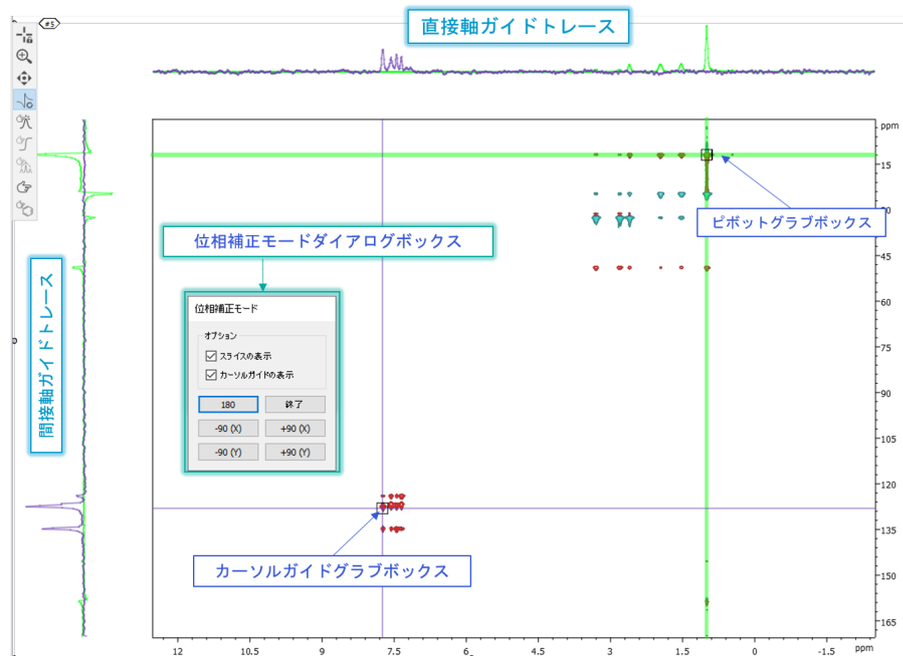


Figure 11: 手動 2D 位相補正

2D スペクトルのゼロ次位相補正 (P0)は、マウスの左ボタンを押したままにすることで実行されます。移動の方向は、位相の方向に対応します。マウスを垂直方向に動かすと、F1 または Y 軸とも呼ばれる間接軸の位相が変化します。マウスを水平方向に動かすと、F2 または X 軸とも呼ばれる直接軸の位相が変更されます。マウスを斜めに動かすと、両方の軸の位相が同時に変化します。一次位相（補正）は 0 次位相（補正）と同じように行われますが、このときはマウスの左クリックではなく、右クリックのドラッグを行います。Ctrl を押しながら位相調整を行うと、位相変化をより細かく制御することができます。

位相補正モードダイアログボックスには、"180"、"Finish"、"-90(x)"、"+90(x)"、"-90(y)" 及び "+90(y)" の 6 つのボタンがあります。180 "ボタンをクリックすると、スペクトルの位相が 180°反転します。"終了"ボタンをクリックすると、位相調整モードが終了します。"

"スライスの表示" "カーソルガイドの表示" チェックボックスでは、ガイドトレース及びカーソルの表示・非表示が切り替えられます。

手動ピークピッキング (K) : 手動ピークピッキングモードでは、手動でピークをマークできます（ピークフラグ）。これは、マウスを目的の位置で左クリックすることで実行されます（図 12）。デフォルトでは、ク

リック位置のピークトップを選びますが、Ctrl ボタンを押したままにすると、ピークフラグを自由に配置できます。

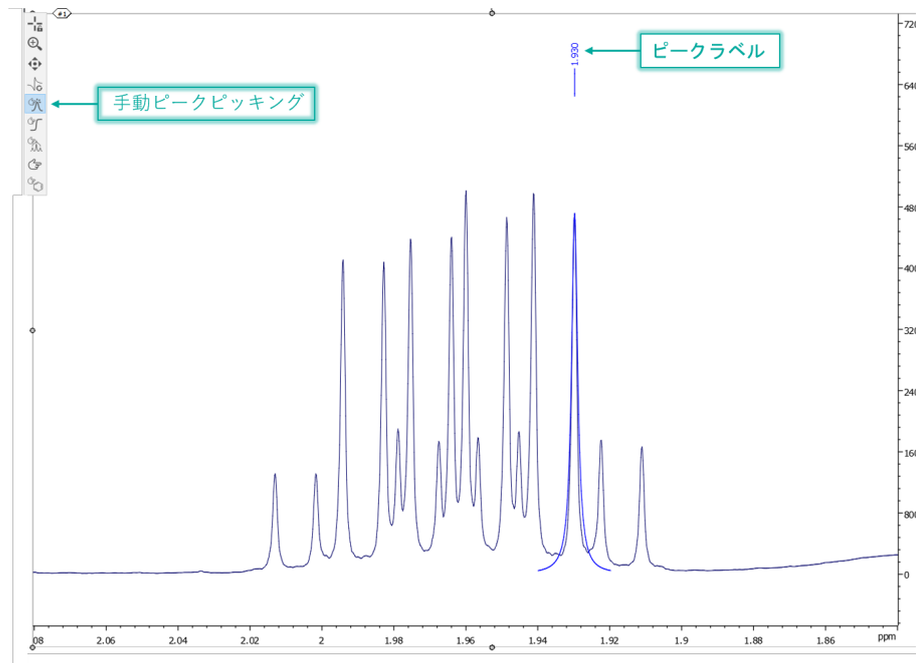


Figure 12: 手動ピークピッキングモード

ピークテーブルは、スペクトルを右クリックし、メニューから[作成]-> [ピークテーブル]オプションを選択することで作成できます。選択モードを使用してピークを選択し、Delete キーを押すと、ピークを削除できます。選択ツールについては、以下で説明します。

手動積分 (I) : 手動積分モードでは、信号の積分を手動で行うことができます。マウスの左ボタンを押したままカーソルを水平方向にドラッグして積分領域を選択すると、積分が実行されます (図 13)。積分の範囲はベースライン下の積分バーとして、結果は積分曲線として表示されます。

積分バーをダブルクリックすると、積分プロパティダイアログが開きます。ここでは、面積値の正規化、積分範囲の調整、ラベルを変更できます。複数の積分がある場合は、ダイアログボックスの上部にある矢印を使用してそれらの間を移動することができます。一つの積分値の正規化すると、スペクトル内の全ての積分値に対してそれが反映されます。

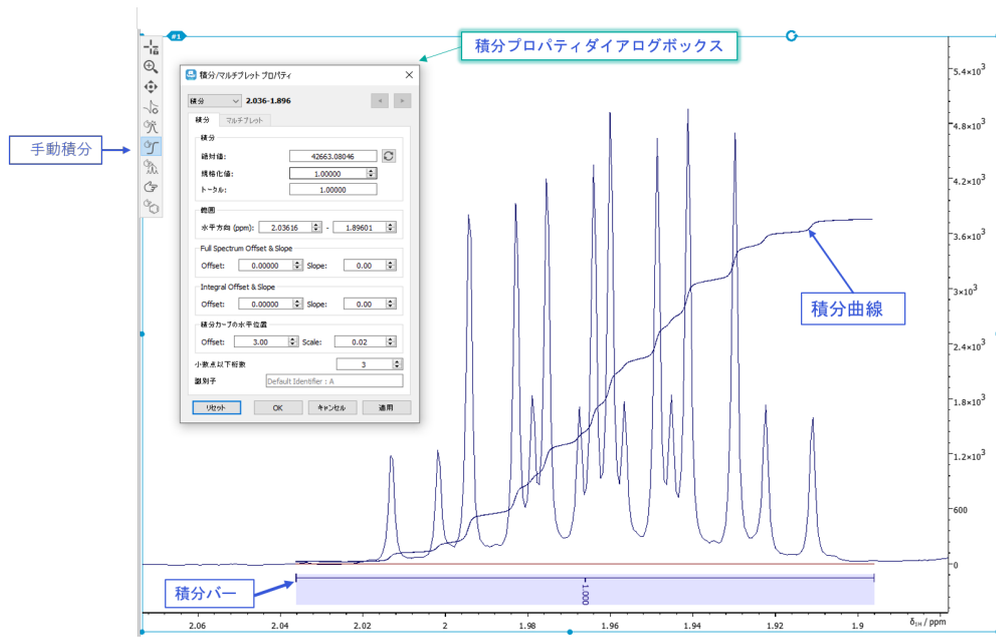


Figure 13: 手動積分モード

手動マルチプレット解析 (M) : 手動マルチプレット解析モードを選択すると、スペクトル上で選択した領域で 1 次マルチプレット解析を実行できます (図 14)。マウスの左ボタンを押しながらドラッグすることで、解析領域を指定します。

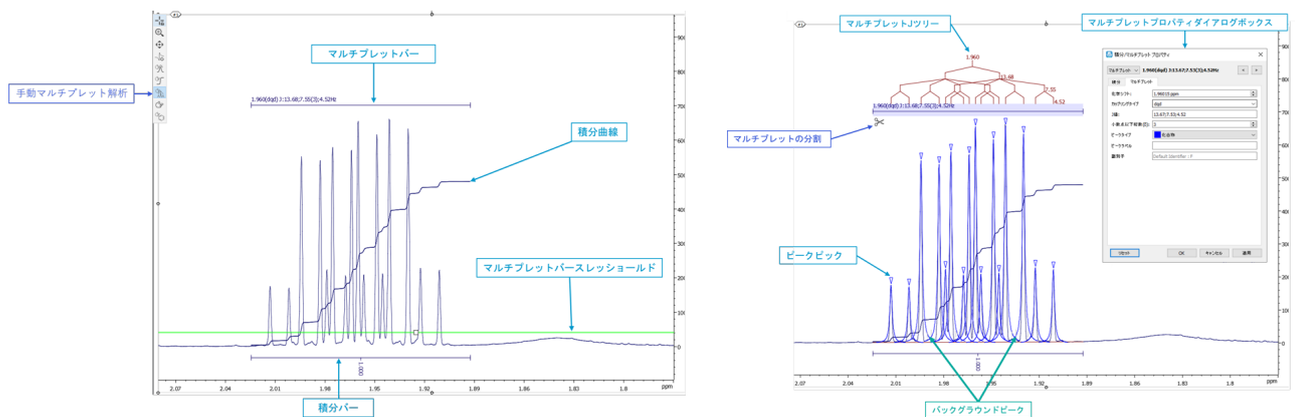


Figure 14: 手動マルチプレット解析モード

手動マルチプレット解析モードを選択した時、しきい値が表示されます (緑色線)。しきい値を超えるピークはマルチプレット解析で使用され、しきい値を下回るピークは無視されます。その領域ですでにピーキングされているピークがある場合、それらはマルチプレット解析で使用されます。ピークピッキングが選択されていない場合、JASON はマルチプレット解析の前に自動ピークピッキングを実行します。マルチプレットに関

する情報は、ピーク上部に表示されるマルチプレットバーの上側に報告されます。また同時に、同領域の積分の結果（積分曲線と積分バー）も表示されます。マルチプレットバーが強調表示されると、マルチプレット解析の対象となっているピークは青い三角形のラベルでマークされ、しきい値よりも低い、つまり解析の対象となっていないピークはうすい灰色のチェックマークでマークされます。マルチプレットが解析されると、J 結合ツリー図も表示されます。積分モードと同様に、マルチプレットバーをダブルクリックすると、マルチプレットプロパティダイアログボックスが表示されます。

選択 (S) : 選択ツールは汎用ツールであり、キャンバスオブジェクト上の個々のアイテムを選択するために使用されます。例えば、積分バーやピークラベルなどです。単一のピークラベルからマルチプレット全体など、選択できます

手動アサインメントツール (A) : 手動アサインメントツールは分子構造と組み合わせて使用し、スペクトル上のマルチプレットまたはピークを選択し、構造内の原子にアサインします。これは、ピークまたはマルチプレットのラベルを左クリックし、分子構造上の原子にドラッグすることで行います。原子は、マルチプレットの中心化学シフトまたは個々のピークの位置に割り当てられます。

3.2 コンテキストパネル

データが JASON に読み込まれると、表示の編集やデータ処理等の機能を行ういくつかのパネル（コンテキストパネル）が追加で表示されます。利用可能になる特定のパネルは、現在のアクティブなオブジェクトに依存します。各パネルの表示・非表示の切り替えは、前セクションで説明したコンテキストツールのトグルメニューで行うことができます。

NMR スペクトルに使用できるパネルを図 15 に示します。パネルの配置は柔軟であり、名前バーの横にあるパネルを任意の場所にドラッグするだけで、好みに応じて再配置できます。パネルは、図 15 のように互いに積み重ねることも、図 16 のように垂直に積み重ねることもできます。

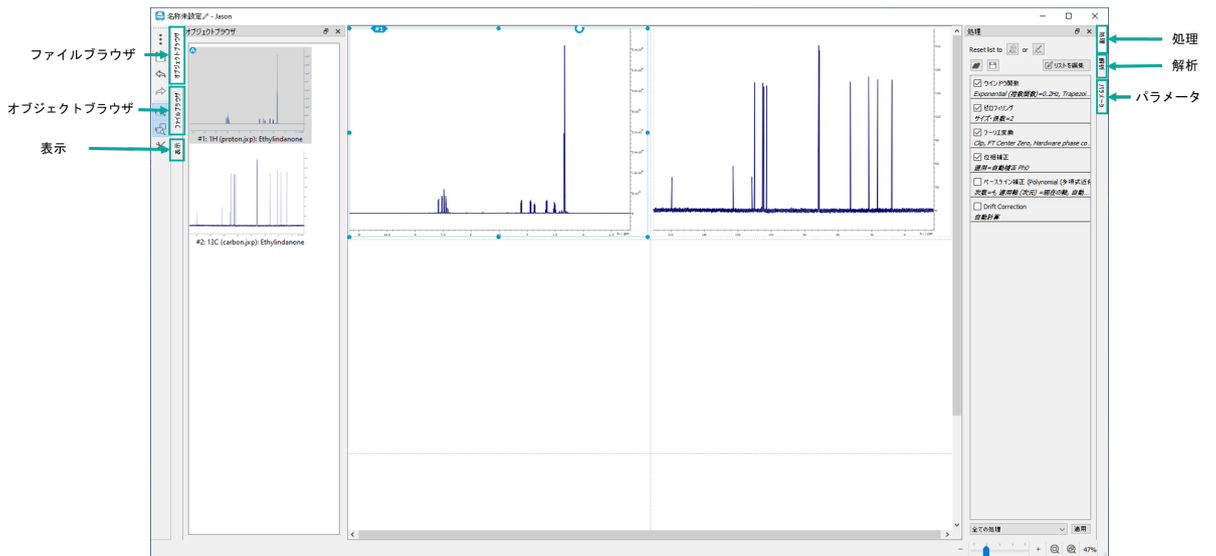


Figure 15: NMR スペクトルのコンテキストツールパネル

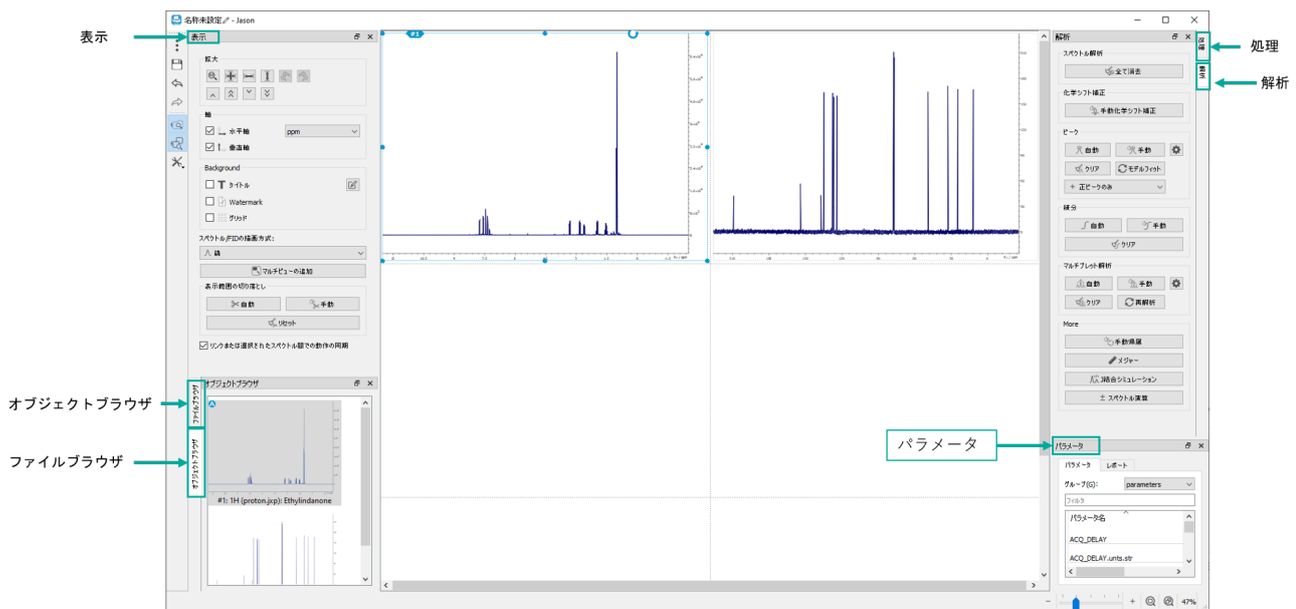


Figure 16: パネルの別表示（垂直）

NMR スペクトルにはそれを表示・処理するための 6 つの主要なパネル（オブジェクトブラウザ、ファイルブラウザ、表示、処理、解析、パラメータ）があります。オブジェクトブラウザ、表示パネル、処理パネル、解析パネル、パラメータパネルについて以下説明します。

3.3 オブジェクトブラウザ

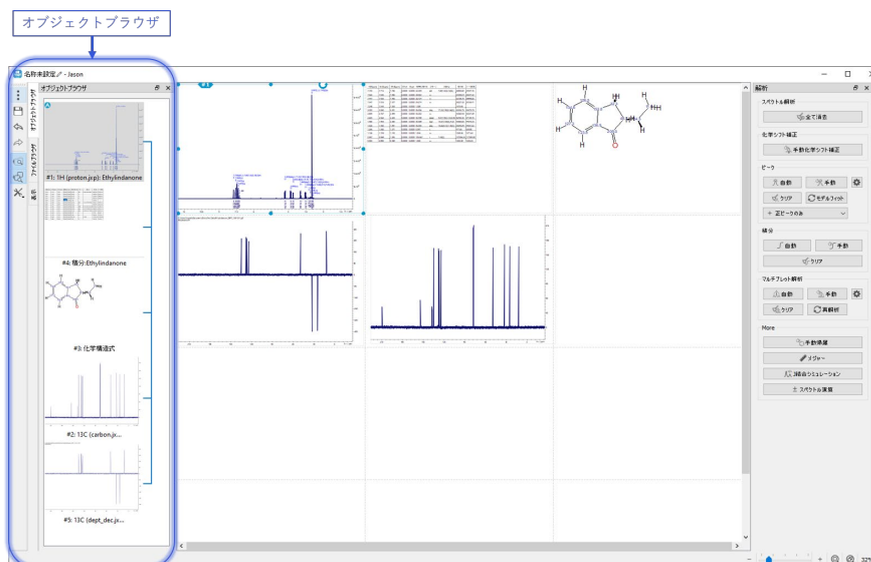


Figure 17: オブジェクトブラウザ

オブジェクトブラウザは、キャンバス上のすべてのオブジェクトの視覚的なリストになります。(図 17)

オブジェクトブラウザでアイテムを左クリックすると、そのオブジェクトが選択されます。選択されたオブジェクトは、オブジェクトブラウザ上で強調表示される他、キャンバス上でもそのオブジェクト周辺のドラッグポイントが塗りつぶされるため識別することが出来ます。図 17 には、オブジェクトブラウザ上で ^1H スペクトルが選択された様子が示されています。このとき同時にキャンバス上で該当のスペクトル（左上）も選択され、この状態で例えば画面の拡大（ズーム）をすると、そのスペクトルを全画面表示にすることが出来ます。

オブジェクトブラウザでアイテムを右クリックすると、「削除」及び「リンクの編集」の二つのオプションが表示されます。1 つは、キャンバス（とオブジェクトブラウザ）からオブジェクトを削除するものです。これは、アイテムを選択して delete キーを押しても可能です。2 番目のオプションは、複数のオブジェクト間のリンクの編集を行うオブジェクトリンクダイアログを開きます（図 18）。

オブジェクトリンクダイアログは 2 つのパネルからなり、左側のパネルには現在のアクティブな選択項目が、右側のパネルにはアクティブな選択項目にリンク可能なターゲットが表示されます。リンク先パネルの項目は、その名前の横にあるチェックボックスにチェックを入れることで選択することができます。OK を押すと、オブジェクト間のリンクが形成され、そのスペクトルの間で拡大・縮小などの動作が同期されます。

ピーク、積分値、マルチプレットのテーブルを作成した場合は、対応するスペクトルからテーブルへのリンクが自動的に作成されます。

オブジェクト間のリンクは、オブジェクトブラウザの表示領域の右側に青色の接続線として表示されます。

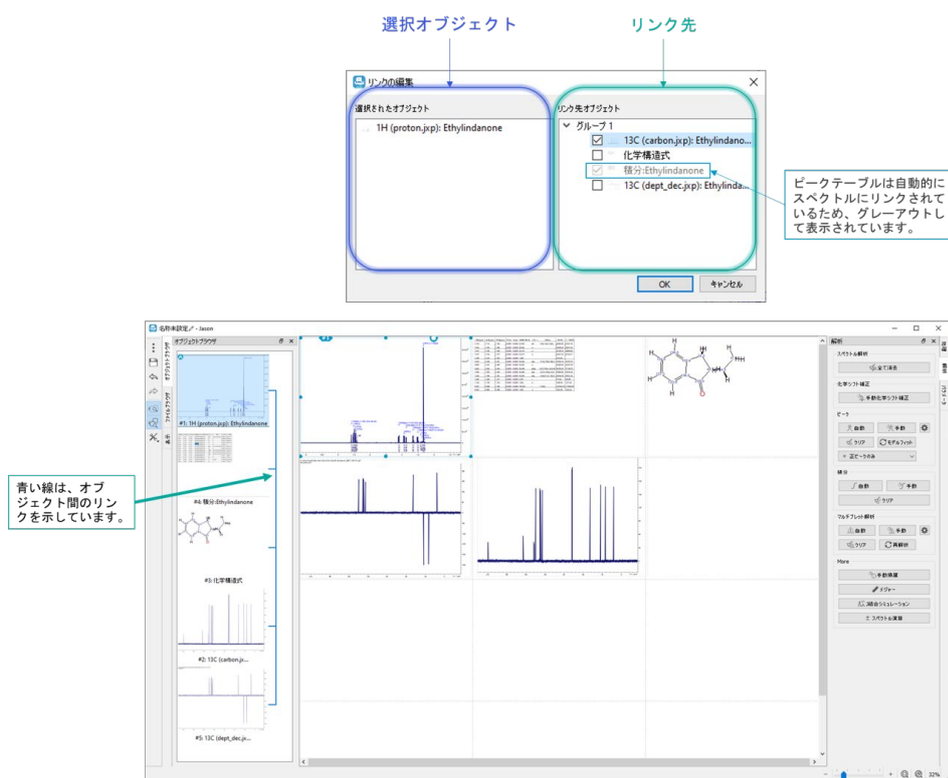


Figure 18: オブジェクトリンクのブラウザ

3.4 表示パネル

表示パネルには、キャンバス上のオブジェクトの表示に関するオプションが含まれています。

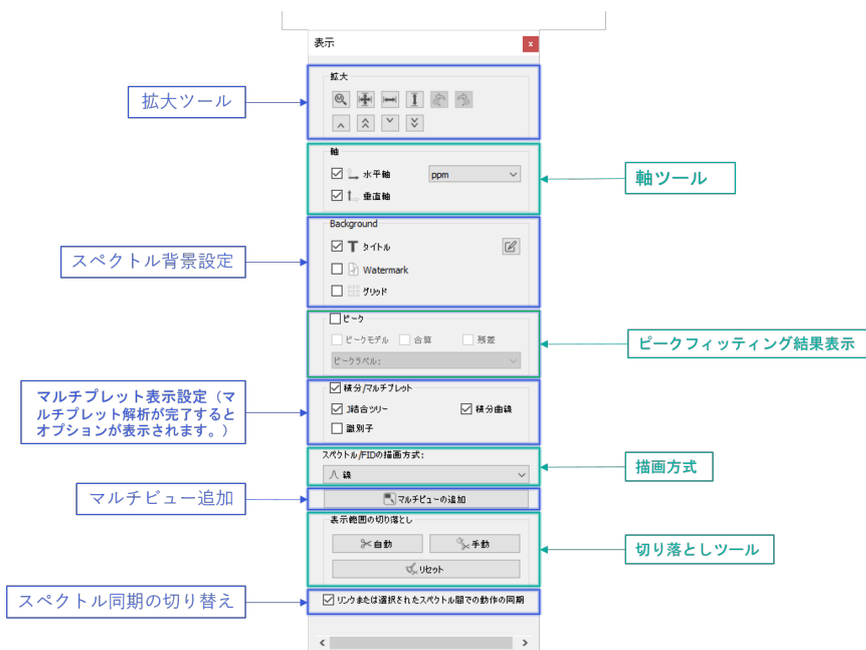


Figure 19: 表示パネル

図 19 は 1D スペクトルの表示パネルです。

拡大ツール： 拡大ツールは、マウスのズームコントロールで十分な感度が得られない場合に、拡大レベルをより正確に制御できるようにするための手動ズームコントロールです。これには、ズームステップを元に戻したり、やり直したりするための、前と次のズームボタンが含まれています。2D データでは、手動ズームツールを使って、水平・垂直ズームなどのレベル設定の入力が可能です。等高線リセットズームボタンは、デフォルトのズームレベル設定にリセットします。

なお、スペクトル上でマウスの左ボタンをダブルクリックすると、ズームレベルがフルビューにリセットされ、マウスをスペクトル上でスクロールするとスペクトルの Y 軸を拡大・縮小できます。

軸ツール： 軸の表示の切り替えや単位の変更ができます。

スペクトル背景設定： スペクトルの背景に表示するものを選択します。

ピークフィッティング結果表示： マルチプレット解析を実行している場合に表示されます。ピークピッキングは二段階のプロセスで実行されます。最初の段階で潜在的なピークを特定し、続いて 2 番目の段階ではそれらのピークのパラメータをデータに適合させます。ピークフィッティング表示オプションにより、個々のモデルピーク、モデルピークの合計（モデルスペクトル）、実測スペクトルとモデルスペクトルの差（残差）との間で表示を切り替えることができます。

マルチプレット表示設定： 有効にすることで、マルチプレット解析実行後スペクトルに、マルチプレットラベル、積分値ラベル、J 結合ツリーをそれぞれ表示します。

描画方式：描画方式オプションは、スペクトルや FID の線（プロット）のスタイルを変更することができます。オプションは、1)線では、スペクトルは単にデータポイントを結ぶ連続線として描かれます。2) スティックでは、各ポイントはデータポイントの周波数に位置する垂直線として描かれ、X 軸からデータポイントの振幅に走ります。3) 線とデータポイントでは、データはオプション 1 のように連続線として示されますが、データポイントも表示されます。

マルチビュー追加：スペクトルの領域を指定して、親スペクトルの上に挿入として表示することができます。この機能を使用するには、マルチビューの追加ボタンを押し、マウス左クリックのドラッグにより挿入する領域を選択します。挿入スペクトルと親スペクトルはリンクされていますが、親スペクトルのズームとパンに関しては独立しています。

表示範囲の切り落とし：

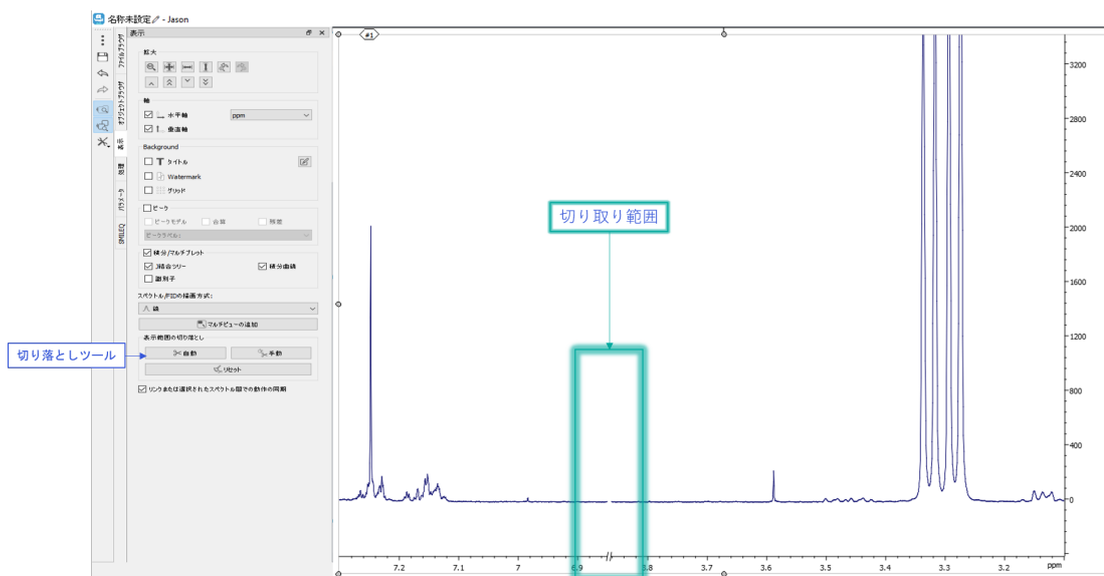


Figure 20: 1D スペクトルの切り落とし例

このモードを選択すると、必要のないスペクトルの領域を切り出すことができます。1次元のスペクトルでは、マウスの左ボタンを押しながら水平方向にドラッグして、切り取る領域を選択します。選択された領域は、マウスの左ボタンを離すと画面から削除されます。カットされた領域は、図 20 に示すように、スペクトルと軸上の不連続点として表示されます。2次元のデータセットの場合は、カット領域は、マウスの左ボタンを押しながら、まず一つの次元に、続いてもう一つの次元の方向にマウスをドラッグすることで長方形のカット領域を指定します。カット領域は軸の不連続点として表示されます（図 21）。

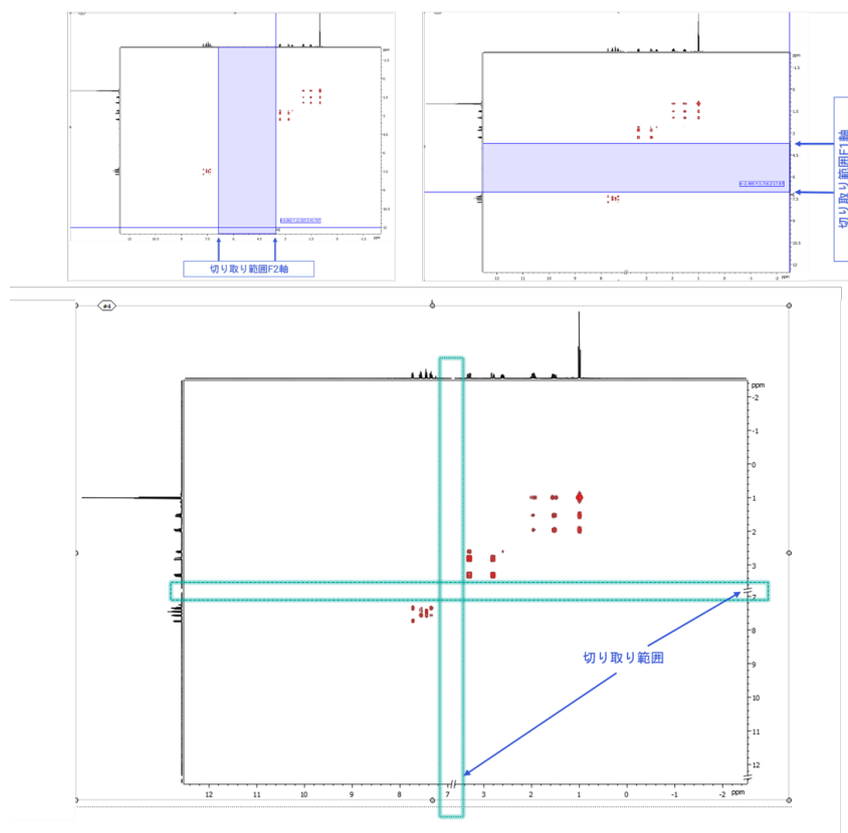


Figure 21: 2D スペクトルの切り落とし例

図 21 のように 1 次元の投影スペクトルを表示させたとき、カット領域は、やはり投影スペクトルにも反映され、不連続点として表示されます。

カットされた領域をクリアするには、"リセット"オプションを選択します。

“自動”は 1D のみ対応です。

リンクまたは選抜されたスペクトル間での動作同期：このオプション（チェックボックス）で、リンクされたスペクトル間のズーム・パンの動作を同期させるかどうかを決めることができます。2D スペクトルの表示オプションは図 22 に示すように、2D スペクトルには以下のオプションがあります。

2D 表示オプション：2D 表示オプションでは、データをどのようにプロットするかを選択することができます。2次元スペクトル（両次元でフーリエ変換）の場合、等高線プロットまたはラスタープロットにすることができます。擬似 2 次元データ（直接次元 F2 でフーリエ変換）の場合は、オーバーレイプロットまたはスタックプロットにすることができます。positive/negative オプションは、正または負の値のみ、あるいはその両方をプロットすることを可能にします。

Side vies には、プルダウンメニューの形で追加オプションがあります。このオプションは、2D スペクトルの端に何がプロットされるかを決定します（しばしば投影と呼ばれます）。オプションは、1) 合算(軸によって、行または列のすべてのポイントの合計)、2) 投影(各行または列の最大値)、3) 高分解能 1D (キャンバスから高分解能 1D スペクトルを選択)、4) スライス (十字カーソルを使用して、2D スペクトルから特定のスライスをプロットできるようになります。1 つの軸に複数のスライスをプロットすることができます。



Figure 22: 表示パネルの 2D スペクトル用オプション

3.5 処理パネル

処理パネルには、生データを NMR スペクトルに変換するために使用されるすべての処理のステップが含まれています。図 23 に、1D スペクトルの一般的なプロセスリストを示します。

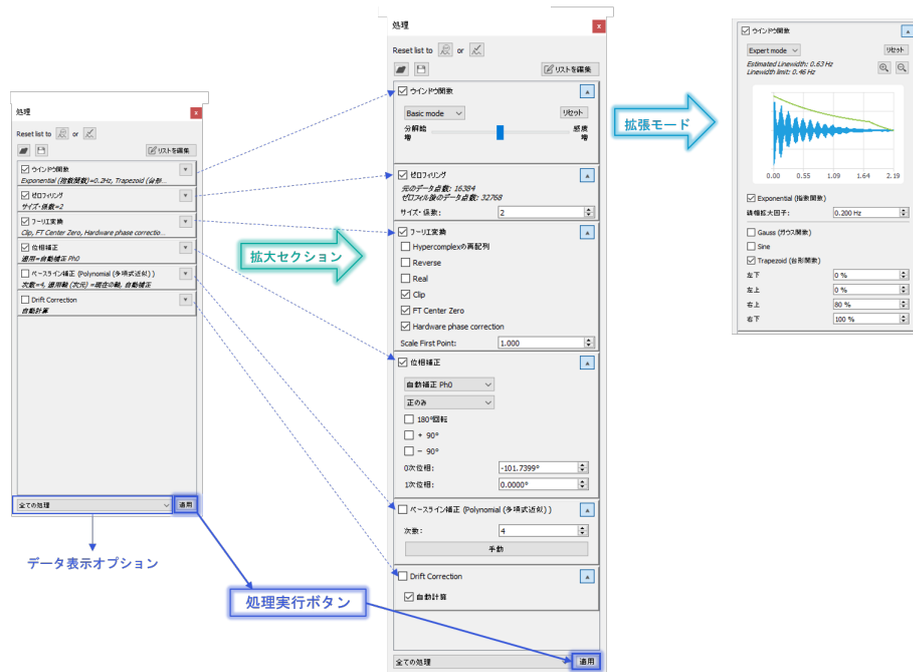


Figure 23: 処理パネル

処理リストに加えられた変更は、処理リストの下部にある「適用」ボタンを押すことで適用されます。処理リストのすべての項目には、名前の左側にチェックボックス、右側に開閉トル矢印があります。チェックボックスは、その処理ステップをオンまたはオフにすることができます。ステップをオフにするには、チェックボックスのチェックを外し、「適用」ボタンを押します。名前の右側のボタンをトル矢印を展開すると、処理ステップに関連するパラメータやオプションを確認、変更することができます。いくつかの処理ステップには、基本モードとエキスパートモードという拡張されたモードがあります。

ウィンドウ関数：ウィンドウ関数のオプションとパラメータが表示されます。エキスパートモードのパネルには、FID とウィンドウ関数詳細設定が表示されます。

ゼロフィリング：ゼロフィリングに使用できるオプションが表示されます。ゼロフィリングは、元のデータポイント数の 10 倍未満の係数、または最終ポイント数を与えることでそれを定義します。

フーリエ変換：フーリエ変換のすべてのオプションが表示されます。その中のいくつかのオプションは、2D スペクトルの間接観測軸の処理にのみ有効なものです。

位相補正：位相補正のオプションが表示されます。手動ボタンは、コンテキストツールバーの手動位相補正モードに相当します。手動モードに加えて、次の選択肢があります。

- 1) 自動：このモードでは、位相補正は自動的に実行されます。
- 2) 指定補正值：このモードでは、下のダイアログボックスに値を入力することにより、位相補正を手動で変更できます。

- 3) 絶対値：スペクトルは絶対値で表示されます。
- 4) 自動補正 Ph0：1 次位相は Acquisition パラメータから決定され、0 次位相は自動的に修正されます。
- 2)指定補正值と 4)自動補正 Ph0 を選択すると、Ph0 位相と Ph1 位相には、現在の 0 次および 1 次の位相補正が表示されます。指定補正值モードでは、手動で位相を変更するために使用できます。Invert 180" チェックボックスは、現在の位相に 180 度の 0 次位相補正を適用します。位相の揃ったスペクトルの場合、これは実質的にすべてのピークを反転させることとなります。

Polynomial ベースライン補正：単純な多項式ベースライン補正のパラメータを表示します。使用する多項式の次数はこのパネルで変更することができます。手動ベースライン補正を選択する場合は、手動をクリックします。この場合、必ずカスタムベースラインポイントの左端ボタンを選択し、ポイント位置を確認します。必要に応じてポイントの位置、点数、ベースライン上の位置を決める平均化点数を調整し、結果を確認します。終了を選択することで手動モードは終了します。

データ表示オプション：処理のステップ毎にデータを表示できます。オプションは次のとおりです。

- 1) 生データの表示：時間領域データ (FID) を表示します。
- 2) 直接観測軸の時間領域の処理：F2 時間領域処理。処理後、フーリエ変換前の時間領域信号を表示します。
- 3) フーリエ変換：FT 後の F2。フーリエ変換直後の周波数領域データを表示します。
- 4) すべての処理：すべての処理の適用後にデータを表示します。

リストを編集：新しいデータセットが開かれたとき、JASON はデータに保存された処理リストを読み、解釈し、自動でそれを適用しようとします。ユーザーの任意の処理手順を実行する場合、処理パネルの右上隅にある「処理の編集」ボタンを使用して、処理の追加や変更ができます (図 24)。処理の編集ダイアログでは、左側のパネルに利用可能な処理項目のリストが表示されます。右側のパネルには、現在の処理リストが表示されます。新しい処理項目 (ステップ) は、左側のパネルからドラッグして右側のパネルにドロップすることで、リストに追加されます。デフォルトモードでは、JASON は自動的に処理項目をリスト内の最も適切な位置に配置します。処理項目を削除するときは、右側のリストで項目を選択し、delete キーを押すことでその処理を削除することができます。一度選択したものは、OK ボタンを押すと処理リストが更新されます。

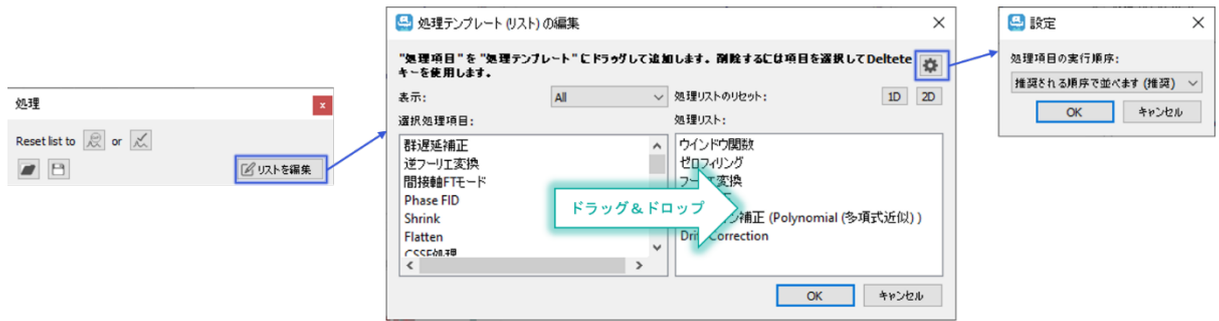


Figure 24: 処理テンプレートの編集

リストの編集-設定 : デフォルトでは、JASON は各処理項目を最も適切な順序で自動的に配置します。処理の順序を変更したい場合は、処理テンプレートの編集ダイアログの右上隅にある設定ボタン（歯車）を押すことを行うことができます（図 24）。編集モードのドロップダウンリストが表示され、以下の 3 つのモードを選択出来ます。1）推奨される順序で並べます。（推奨）、2）問題のある順序を警告します、3）自由に並べます。（熟練者向け）。2）と 3）のモードで、処理項目の追加、並べ替えが出来ます。ただし、3）を選択した場合は、たとえ処理リストに不適切な箇所があっても警告はなされません。

テンプレートの保存と読込 : 処理パネル左上隅のボタンにより、処理テンプレートの読み込み、また編集したリストの保存が出来ます。

3.6 解析パネル

解析パネルには、解析ツールのリストが含まれています。図 25 には、1D スペクトルに適用されるパネルが示されています。

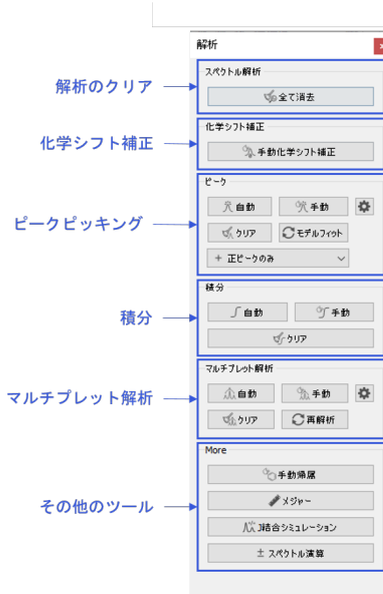


Figure 25: 解析パネル

すべて消去: 実行されているすべての解析をクリアします。

化学シフト補正(R): レファレンスモードでは、スペクトル上のピークまたは位置を選択し、化学シフトを任意の値に設定することができます。選択するには、マウスでカーソルを希望の位置まで移動させ、左クリックでレファレンスダイアログを表示させます。デフォルトモードでは、カーソルは最も近いピークに設定されることに注意してください。自由に選択するためには、Ctrl キーを押したままにしてください。

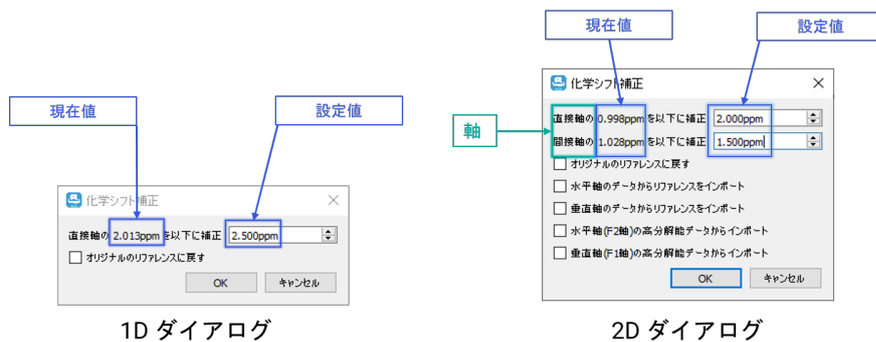


Figure 26: リファレンスダイアログ

リファレンスダイアログを図 26 に示します。選択したピークの現在の化学シフト値が表示されるので、そのテキストボックスに新しい値を入力します。2次元スペクトルの場合、ダイアログボックスにはスペクトルの各次元に対応する行が含まれます。値を入力し、OK をクリックすると、スペクトルは新しい基準位置が適用されます。

ピーク: ピークピッキングには 2 つのモードがあります。手動ピークピックは、コンテキストツールバーのピークピッキングモードと同じです。自動ピークピッキングでは、ピーク強度のしきい値が求められます。ユーザーは画面に現れるしきい値のラインをマウスで設定し、OK を押すとピークピックがなされます。このときのしきい値は、拾われるピーク自体を変更するものではありません。ピークピックはしきい値に関わりなくスペクトル全体の全てのピークに対して行われますが、ピークレベルはしきい値より大きいピークにだけ振られます。Fit model ボタンにより、フィッティングモデルの変更（ピークの削除/追加、ピークテーブルのパラメータ変更）、または現在のモデルのフィッティングをさらに強制的に繰り返すことによって、フィッティングを改良することができます。

ピークピックのターゲットとして、正のピークのみ、負のピークのみ、または正と負両方のピーク、これらの内のいずれかを設定することが可能です。クリアボタンにより、ピックしたすべてのピークを消去することができます。右側にある設定ボタン（歯車）は、NMR 設定ウィンドウのピークタブのページを開きます。ここでピークピックやフィッティングモデルの設定が出来ます。

積分: 積分には 2 つのモードがあります。手動による積分はコンテキストツールバーの積分モードと同じです。自動積分は、単一のマルチプレットに属する可能性が高いピークのグループを含む領域にスペクトルを分離しようとしています。積分領域とラベルの操作は、クリアボタンは、スペクトル全体のすべての積分をクリアします。

マルチプレット解析: マルチプレット解析には 2 つのモードがあります。手動モードは、コンテキストツールバーのマルチプレットモードと同じになります。自動モードでは、ピークピッキングと積分がすでに実行されていてもピークピックと積分のステップがまだ行われていないと仮定して、マルチプレット解析を行います。個々の結果は、範囲を拡張したり、ピークをマルチプレットに追加したり、マルチプレットから削除したりして操作できます。変更後、再解析ボタンを押してマルチプレット解析をやり直すことができます。クリアボタンはすべてのマルチプレット解析結果をクリアします。

手動帰属 (A): 分子構造と組み合わせて使用し、スペクトル上のマルチプレットまたはピークを構造内の原子に帰属することができます。これは、ピークまたはマルチプレットのラベルを左クリックで選択し、そのまま分子構造上の原子にドラッグすることで行います。原子は、マルチプレットの中心化学シフト、そうでなければ個々のピークの位置に割り当てられます。

メジャー (D): このモードを選択すると、スペクトル上の 2 点間の正確な距離をはかることができます。開始点は、マウスをスペクトル上の任意の点に移し、マウスの左ボタンを少しの間押し続けることによって選択されます。距離測定は、開始点から終了点までマウスをドラッグすることによって行われます。1 次元スペクトルのデフォルトモードでは、始点・終点はカーソルから最も近いピークの頂点を選択されますが、Ctrl キーを押しながらやると位置を自由にとることができます。測定が行われると、測定の開始点には開始座標のラベルが作成され、終点には 2 番目のラベルが作成されます。終点ラベルには終点の座標と終点と始点の座標の差分が記載されます（図 27）。メジャーモードが選択されると、メジャーパネルがコンテキストツールパネル

に追加されます。Single モードでは新しく距離測定が行われると、前の結果は削除されます。Multiple モードでは、各測定の結果の表示を維持します。

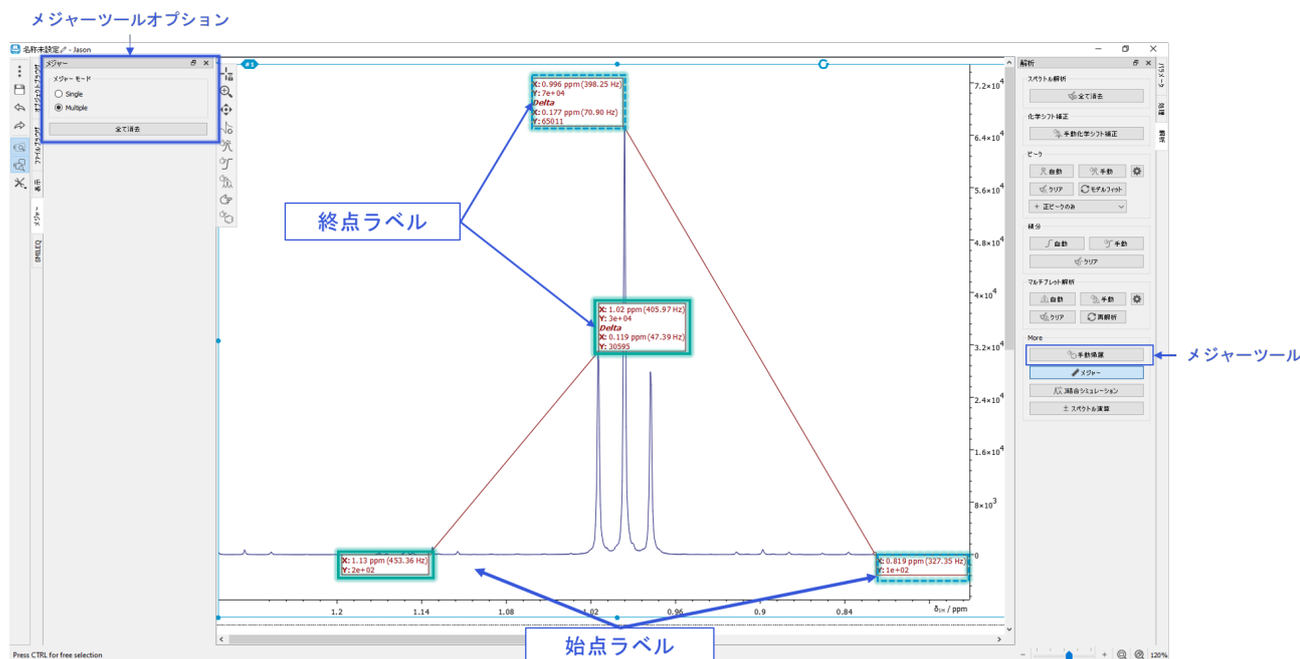


Figure 27: メジャーツール

全て消去ボタンは、現在の測定値をすべて削除します。特定の結果を削除したい場合は、測定線の 1 つにカーソルを近づけることで、赤い十字マークが表示され、それを選択すると削除することができます。

J 結合シミュレーション： JEOL J-結合シミュレーターパネルが表示され、シミュレーション・スペクトルを作成することができます。

スペクトル演算： 演算パネルを表示し、スペクトル演算ができます。

3.7 パラメータパネル

パラメータパネルは 2 つのタブで構成されています。パラメータタブは選択されたデータで利用可能なすべてのパラメータのリストで、レポートタブはパラメータテーブルが作成されている場合に表示されるすべてのパラメータのリストです。図 28 は典型的な 1 次元 NMR スペクトルのパラメータパネルの 2 つのタブを示しています。

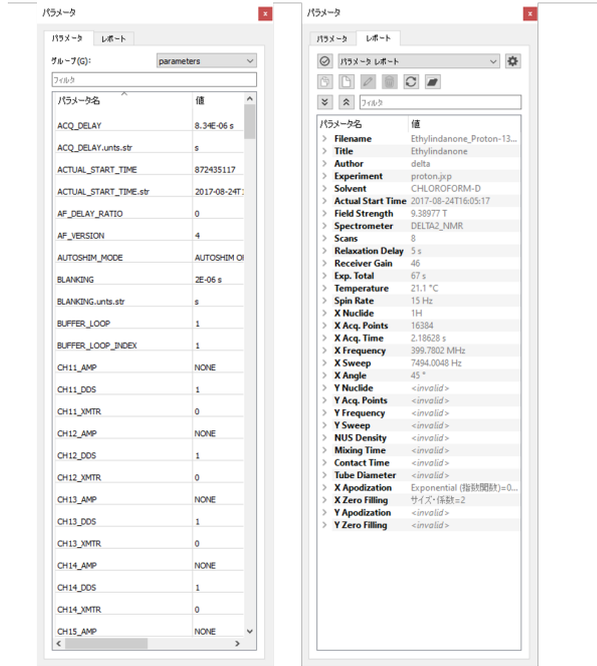


Figure 28: パラメータパネル

3.8 テーブルツールパネル

テーブルを作成するとテーブルツールパネルが表示されます。テーブルツールパネルでは、テーブルの表示をカスタマイズすることができます。テーブルの設定は、"出荷初期状態" ボタンをクリックして工場出荷時の設定に戻るか、"デフォルト値として設定" ボタンをクリックして新しい設定をデフォルト設定として保存することが可能です。



Figure 29: テーブルツールパネル

ヘッダー タブには、テーブルのヘッダーに関する設定が含まれています。行インデックスと列インデックスチェックボックスは、行と列のインデックスを表示します。これは、テーブルのカスタム列で式を使用する場合に特に便利です（図 29）。

列タブでは、カスタム列の追加や削除（プラスまたはマイナスボタン）、単位の設定、小数点以下の桁数の調整、列のエントリの整列の設定、値のフィルタリングを行うことができます。カスタムカラムの追加は、より多くの情報を手動で表に追加する必要がある場合に便利です。カスタムカラムのセルには、数字や文字列、エクセルで使用するような数式を追加することが可能です。

本体タブには、表の本体のフォントに関する一般的な設定が含まれています。このパネルでは、表に表示する項目（列）を選択することができます。また、表中の文字のフォントやサイズ、各数値の小数点以下の桁数を変更することができます。本体タブでチェックボックス「改ページ時の分割」をオンにすると、表が複数ページをカバーする大きさに変更された場合に表が分割表示されます。

セルタブでは、選択したセルに対してフォントを設定することができます。

4 レポート：テーブルとパラメータ

ピークピッキングや積分、一連のマルチプレット解析を実行した場合、そのデータをテーブル（表）の形で表示することができます。このセクションでは、JASON で作成することのできるテーブル（表）について説明します。

4.1 テーブル

JASON でテーブルを作成するには、オブジェクトを右クリックし、メニューを表示させます。メニューの一番下には、5つのオプションを含む作成メニュー（パラメータレポート、処理テーブル、ピークテーブル、積分/マルチプレットテーブル、マルチプレットレポート）があり、これらのオプションは、対応する解析が実行されている場合に選択が可能となります。

テーブルをコピー/ペーストするには、そのテーブルを選択し、ショートカットキーCtrl+C 及び Ctrl+P により、それぞれコピー & ペーストをすることができます。行またはセルが選択されている（青いハイライト）場合は、これらの項目のみがコピーされます。

4.1.1 パラメータレポート

作成メニューのパラメータレポートオプションを選択すると、スペクトルの横にパラメータテーブルが配置されます（図 30）。パラメータテーブルの内容は、パラメータレポートタブで定義されます。パラメータテーブルは、JASON の他のオブジェクトと同様にキャンバス上で操作することができます。grab タグを使用すると、テーブルを任意の場所にドラッグ & ドロップでき、ドラッグポイントを使用すると、テーブルのサイズを変更することができます。パラメータテーブルの行の順番は、行を左クリックし、テーブルの上下にドラッグすることで変更することができます。パラメータテーブルを選択すると、パラメータパネルとテーブルツールパネルがタブに追加されます。パラメータパネル（図 31）から、表示されている表に直接新しい項目をドラッグして項目を追加することもできます。

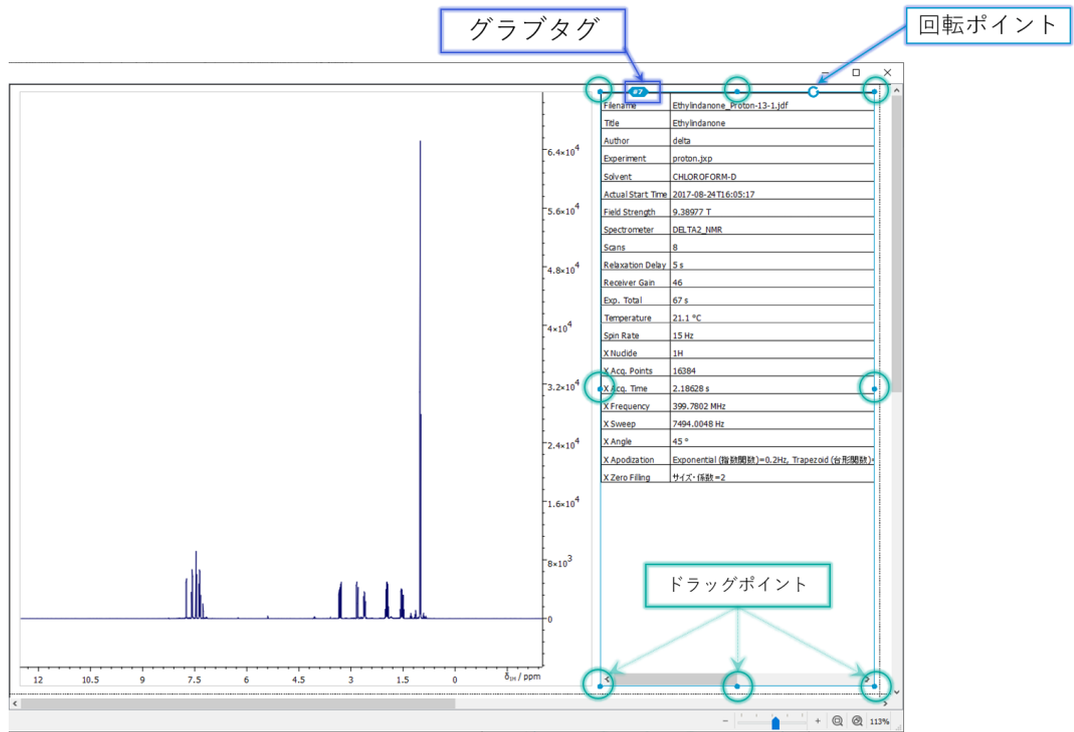


Figure 30: パラメータテーブル

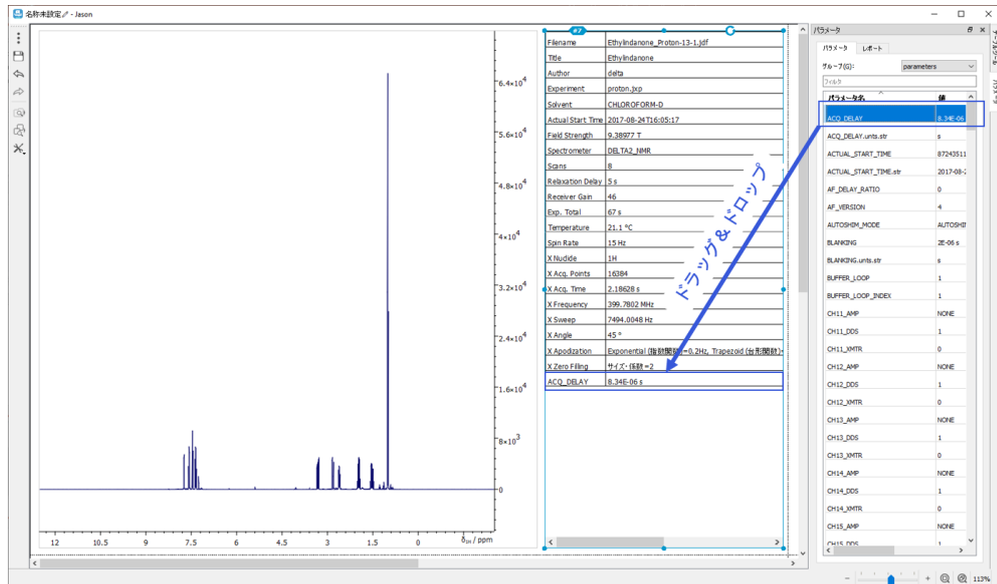


Figure 31 パラメータテーブルへの追加

4.1.2 処理テーブル

作成メニューの処理レポートオプションは、スペクトルの横に処理テーブルを配置します（図 32）。処理テーブルの内容は、スペクトルに適用された処理ステップによって定義されます。処理テーブルは JASON の他のオブジェクトと同様にキャンバス上で操作することができます。grab タグを使用すると、ユーザーがテーブルを好きな場所にドラッグ＆ドロップすることができ、ドラッグポイントを使用すると、テーブルのサイズを変更することができます。テーブルの行の順番は、位置を変更したい行を左クリックし、それをテーブルの上下にドラッグすることで行います。処理テーブルを選択すると、パラメータパネルとテーブルツールパネルがタブに追加されます。

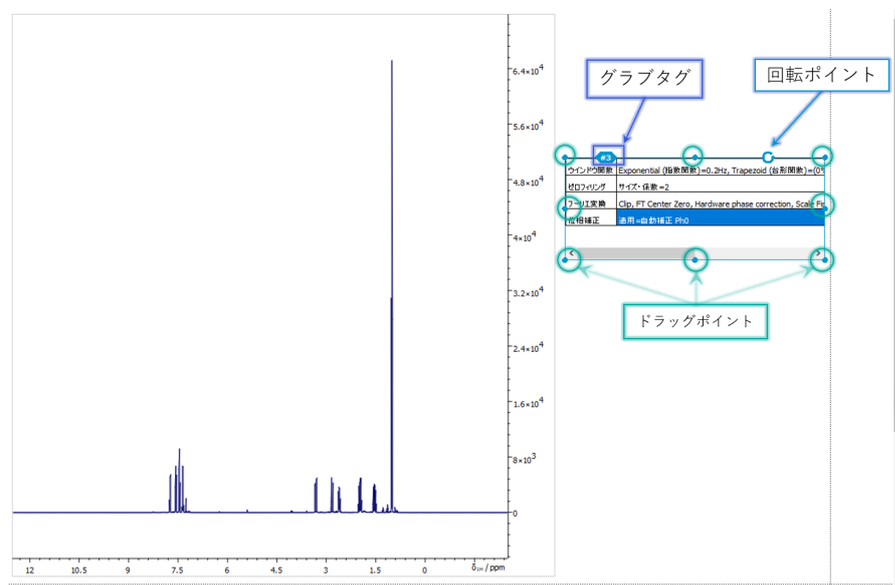


Figure 32 : 処理レポート

4.1.3 ピークテーブル

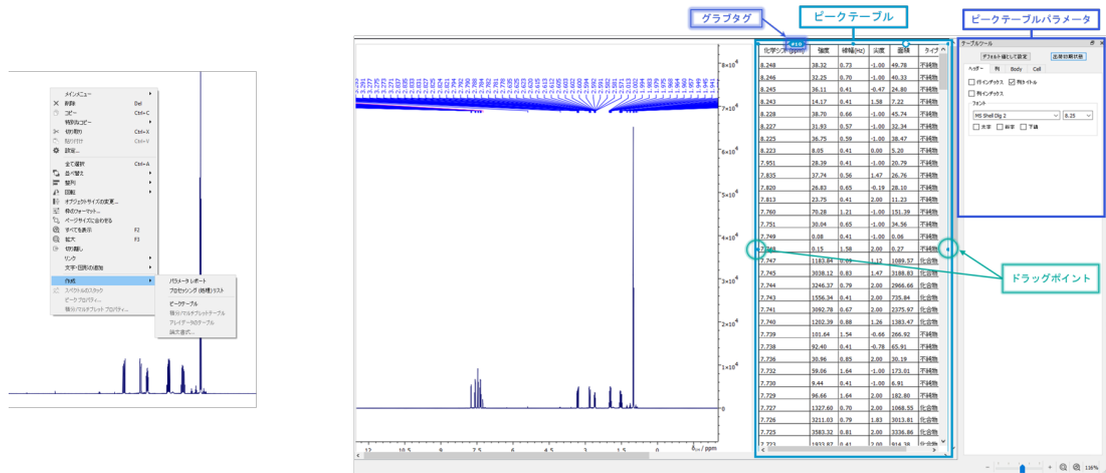


Figure 33: ピークテーブル

ピークピッキングを実行すると、マウスの右ボタンで表示されるメニュー中の 作成から ピークテーブルオプションが選択可能になります (図 33)。このオプションを選択すると、スペクトルの横にピークテーブルが作成されます。作成された表は、grab タグを使って位置を移動させたり、ポイントをドラッグして大きさを変えたりなどの操作することができます。表が収まるボックスが表のサイズより小さい場合、表示位置を動かすためのスクロールバーが現れます。ピークテーブルを選択すると、テーブルツールパネルがタブに追加されます。

表の列の順番は、列の最初のセルを左クリックし、好きな位置までドラッグすることで変更することができます。

4.1.4 積分/マルチプレット解析テーブル

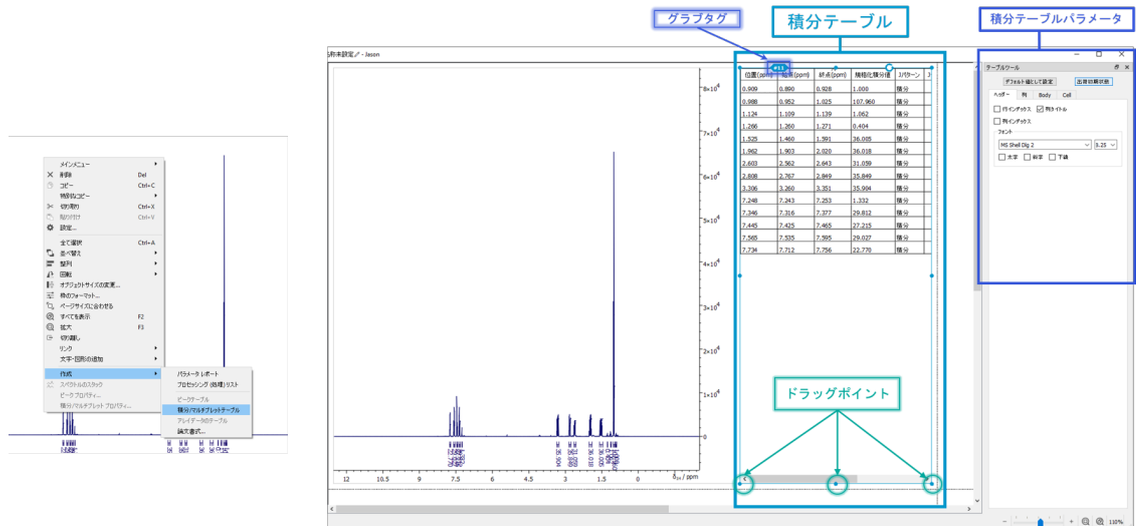


Figure 34: 積分テーブル

積分またはマルチプレット解析が実行されると、マウスの右ボタンで表示されるメニューにある作成メニューに積分/マルチプレットテーブルオプションが選択可能となります（図 34 参照）。このオプションを選択すると、スペクトルの横に積分/マルチプレットテーブルが作成されます。この表は、grab タグを使って表の位置を移動したり、ポイントをドラッグして表の大きさを変えたりして操作することができます。表を含むボックスが表のサイズより小さい場合、表には水平方向と垂直方向の移動のためのスクロールバーが表示されます。積分/マルチプレットテーブルを選択すると、テーブルツールパネルがタブに追加されます。

4.1.5 マルチプレットレポート（論文書式の選択）

マルチプレット解析の情報は、上のマルチプレットテーブルのような標準的なものに加えて、学術雑誌で使用されているスタイルのものを作成することが出来ます。これを作成するには、作成メニューのオプションを使用します（図 35）。このレポートは、JASON から原稿ヘカット & ペーストすることができます。

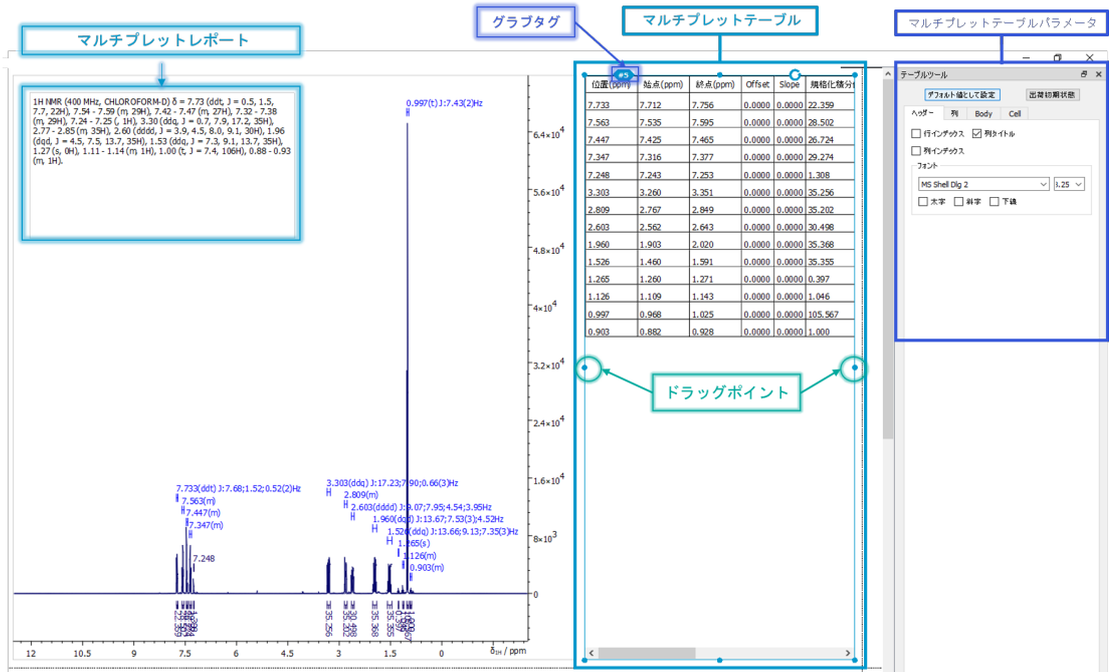


Figure 35: マルチプレットテーブルとレポート

5 設定メニュー

レイアウトや解析ツールの操作性をカスタマイズするための様々なオプションが用意されています。これらは、[図 36](#) に示す設定メニューで制御します。

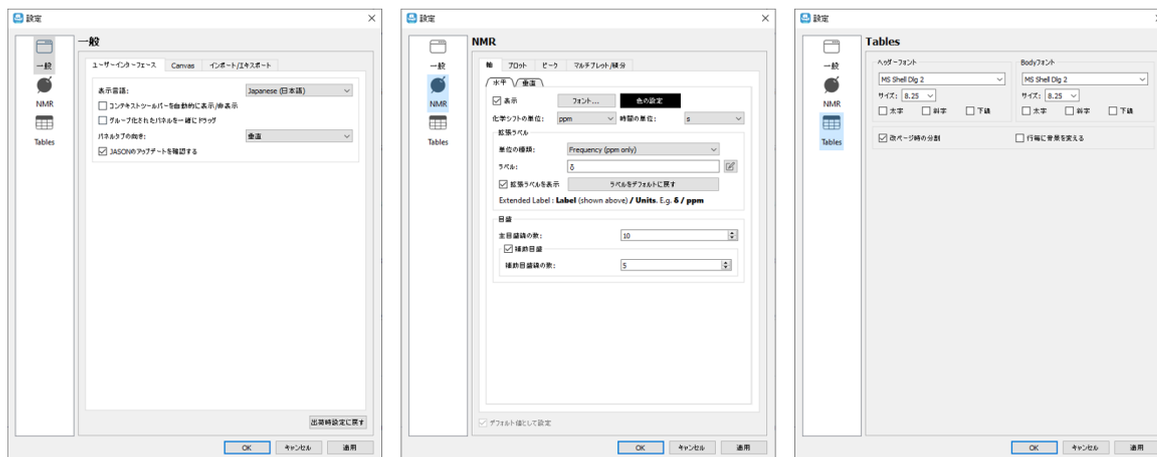


Figure 36: 設定メニュー、一般設定（左）、NMR 設定（中）、テーブル設定（右）

設定メニューは、JASON の左上隅にあるファイルメニューから、またはキャンバス内の任意の場所で、右クリックで開くメニューからアクセスできます。設定メニューには、一般設定、NMR 設定、テーブル設定の 3 つのセクションで構成されています。これらのセクションはそれぞれタブページで分けられています。

出荷時設定に戻す：このボタンを押すと、設定中のすべてのオプションが出荷時の初期値に設定されます。

5.1 一般設定

一般設定には3つのタブがあります（図 37）。各設定の変更は、変更後に適用ボタンを押すことで、または、OK ボタンを押して設定ダイアログを終了することで有効になります。キャンセルボタンを押すと、設定の変更が適用されずに終了します。

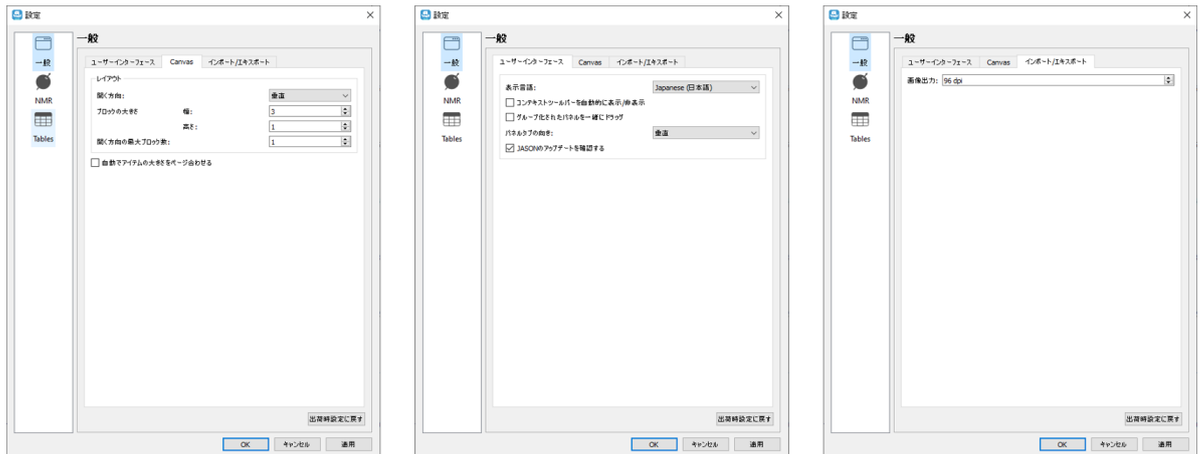


Figure 37: 一般設定

5.1.1 ユーザーインターフェース

ユーザーインターフェイスタブの中には4つのオプションがあります。

表示言語：ソフトウェアの言語を選択できます。現在、英語と日本語をサポートしています。

コンテキストツールバーを自動的に表示/非表示：このボックスをオンにすると、カーソルをスペクトルの左上隅に移動しない限り、コンテキストツールバーが非表示になります。

グループ化されたパネルを一緒にドラッグ：このボックスをオンにすると、互いに積み重ねられたコンテキストパネル（例えば図 15,16）を1つのオブジェクトとして移動できます。

パネルタブの向き：コンテキストパネルを積み重ねてグループ化すると、図 38 に示すように、タブを水平または垂直向きに表示できます。

JASON のアップデートを確認する：JASON のアップデートを自動で確認します。

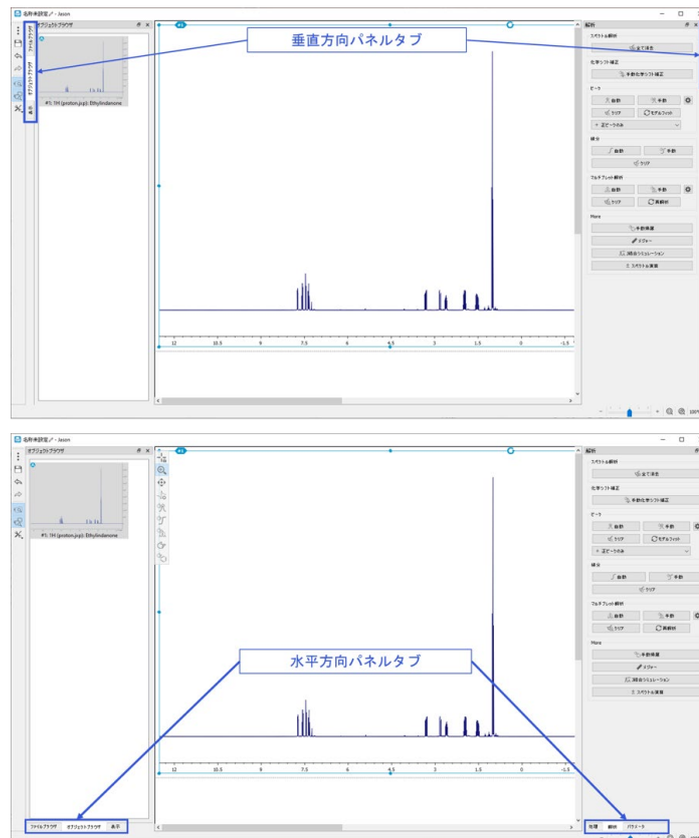


Figure 38: パネルのタブ配置

5.1.2 キャンバス (CANVAS)

このタブでは、キャンバスに新しいオブジェクトを追加する際にそれがどのように展開されていくかを定義します。特に、オブジェクトのブロックを [ブロックの大きさ-幅]と[ブロックの大きさ-高さ]で定義して、[開く方向]オプションの設定に応じてそれを展開させることが可能です。

レイアウトでは、

開く方向：ブロックの成長方向を垂直・水平のいずれかを選びます。（ブロックの大きさと最大ブロック数で定義される単位方向）

ブロックの大きさ：幅と高さでブロックに含まれるオブジェクトの数を決めます。

開く方向の最大ブロック数：成長するブロックの単位数です。

例として、デフォルトで設定されている「開く方向」が「垂直」で、ブロックのブロックの大きさ-幅 3 ブロックの大きさ-高さが 1、「最大ブロック数」が 1 に設定されている場合を考えます。

最初のオブジェクトは左上隅に配置されます（行 1、列 A）。次のオブジェクトは水平方向に 1 マスずれて（行 1、列 B）配置されます。3 番目のオブジェクトは、さらに水平方向に 1 マスずれて（行 1、列 C）配置されます。最大ブロック数は 1 なので、ここで一つのブロックが完了します。引き続きオブジェクトを追加する場合、次は新しいブロック単位となり、次のブロックの最初のオブジェクト（4 番目）は、前のブロックの最初のオブジェクトの 1 行下（行 2、列 A）に配置されます。5 番目、6 番目のオブジェクトは最初のブロックと同様に、（行 2、列 B）、（行 2、列 C）に配置され、続いています。

1（行 1、列 A） - 2（行 1、列 B） - 3（行 1、列 C）

4（行 2、列 A） - 5（行 2、列 B） - 6（行 2、列 C）

上の条件で [最大ブロック数] が 2 に設定された場合には、ブロックが水平方向に 2 つまで許されるので 3 番目に引き続き、4 番目は（行 1、列 C）に配置、5、6 と順番に横に配置されます。引き続きオブジェクトを追加する場合、7 番目は（行 2、列 A）に配置されます。

1（行 1、列 A） - 2（行 1、列 B） - 3（行 1、列 C） - 4（行 1、列 D） - 5（行 1、列 E） - 6（行 1、列 F）

7（行 2、列 A）

5.1.3 インポート/エクスポート

画像出力： JASON ドキュメントから作成された画像の品質を設定します。

5.2 NMR 設定

NMR 設定パネルには、その下に 4 つの関連するタブがあります（図 39）。どのような設定変更も、下部にある**デフォルト値として設定**チェックボックスを使用することでユーザーのデフォルト値として設定することができます。

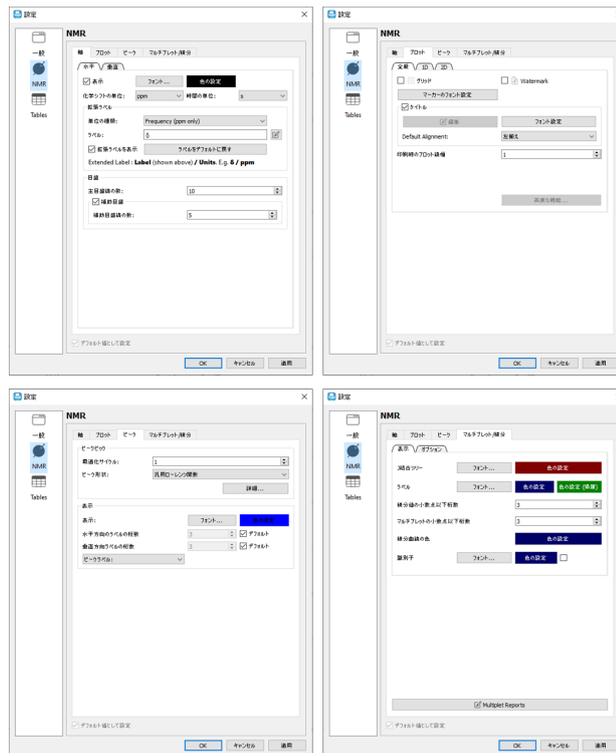


Figure 39: NMR 設定 : メインタブ

5.2.1 軸

軸設定は、NMR スペクトルの軸を変更するためのオプションを含み、水平と垂直軸の設定の 2 つのパネルで構成されます（図 40）

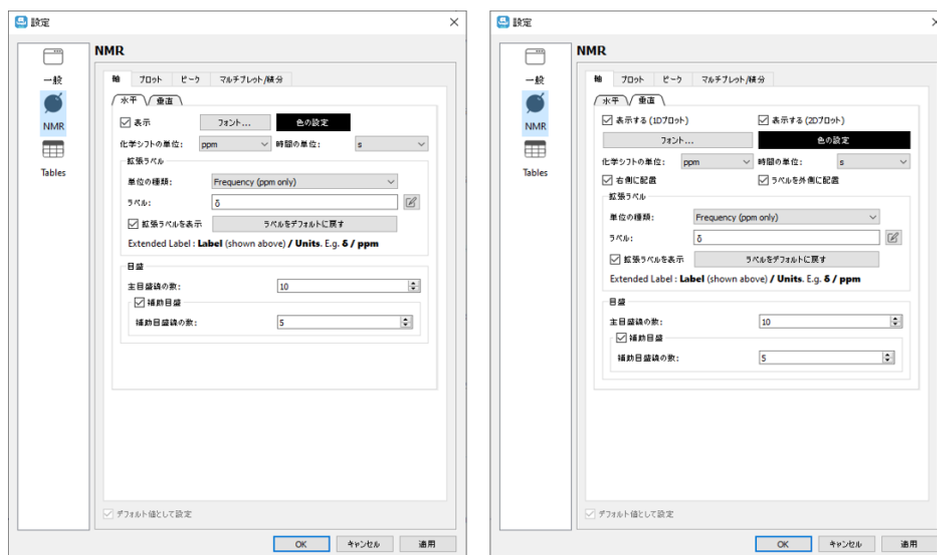


Figure 40: NMR 設定 : 軸タブ

水平タブには次の設定があります。

[表示] チェックボックスでは、(水平) 軸の表示／非表示を切り替えます。

[フォント] ボタンでは、各軸の数値ラベルのフォントを、[色の設定] ボタンでは、軸の色の設定がそれぞれ出来ます。軸の単位の変換は、周波数軸 (スペクトル) においては [化学シフトの単位]、時間軸 (FID) においては [時間の単位] のドロップダウンリストで変更します。

拡張ラベルセクションでは、表示される軸ラベルをカスタマイズすることができます。ラベルフィールドの右側にある編集ボタンをクリックすると、**軸ラベルの編集**ダイアログが表示されます。このダイアログから、ユーザーは同位体番号、元素名、上付き文字と下付き文字のフォント等の編集ができます。

目盛りオプションでは、目盛りの目標数を設定できます。JASON は、現在の表示範囲の主要な目盛りの数を各目盛りに表示される小数点以下の桁数を最小限に抑えながら、この目標数にできるだけ近づけるように試みます。これは、軸ラベルが表示および印刷の目的で過密に見えないようにするためです。

[補助目盛]チェックボックスでは、補助目盛の表示／非表示を切り替えます。

[補助目盛線の数]ダイアログボックスで、主目盛りの間の補助目盛の数を設定することが出来ます。

垂直タブには、上の水平タブと同じオプションの他に次の項目が追加されています。

(垂直方向の) 軸の表示／非表示を切り替えるチェックボックス

軸の表示オプションには [表示する (1D)] と [表示する (2D)] の二つがあります。それぞれ 1D の垂直方向の、2D の間接観測軸 (F1) の軸の表示 / 非表示のチェックボックスになります。[右側に配置] チェックボックスでは、プロットの左側と右側の間で垂直軸の位置を入れ替えることができます。[ラベルを外側に配置] チェックボックスでは、軸ラベルをスペクトルの内側または外側に表示できます。

5.2.2 プロット

プロットタブには、すべてのスペクトルに共通のオプション (全般)、または 1D スペクトルまたは 2D スペクトルに固有のオプションを含む 3 つのパネルがあります。

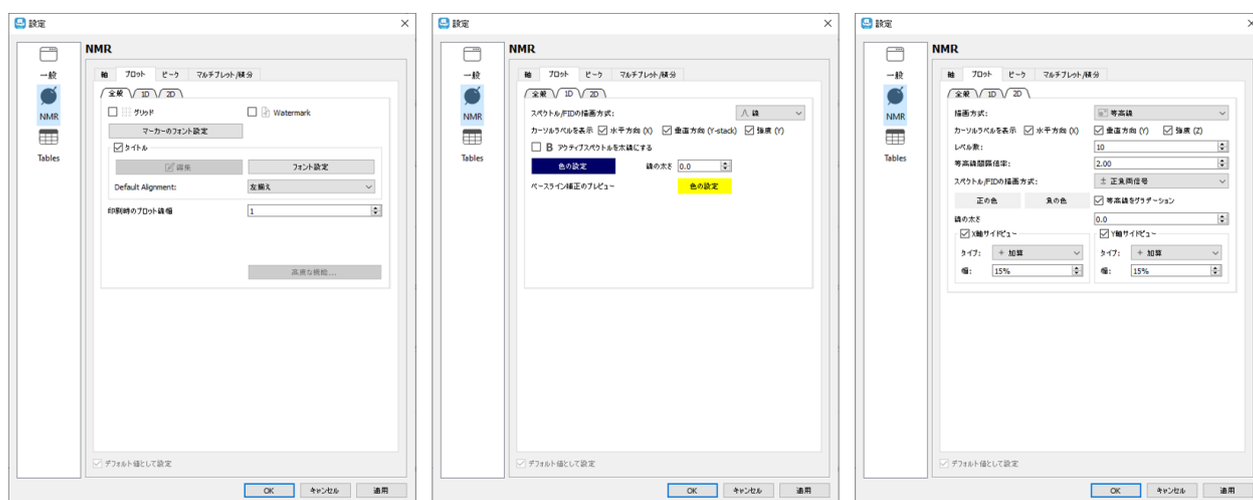


Figure 41: NMR 設定 : プロットタブ

「全般」タグには次の設定があります。[グリッド] チェックボックスは、スペクトル上にグリッドの表示 / 非表示を切り替えます。[Watermark] チェックボックスは、スペクトルの背景にその測定の種類を透かしとして追加します。[マーカーのフォント設定] ボタンを使用すると、十字線カーソルのフォント、スタイル、および色を変更できます。

[タイトル] チェックボックスは、スペクトル上のタイトルの表示 / 非表示の変更をします。また、チェックを入れることによって、内容の編集、及びフォントの設定、表示位置の変更を可能にします。[印刷時のプロット線幅] では、印刷時のスペクトルの線の太さを設定することができます。

[高度な機能] では、リンクされたスペクトル間の拡大・ズーム動作の連動の可否の設定をすることができます。[他のスペクトルを拡大させない] チェックボックスは、現在アクティブなスペクトルがリンクしたスペクトルのズームを更新するかどうかの設定。[他のスペクトルの拡大を無視する] チェックボックスは、リンクされたスペクトルが現在選択されているスペクトルに対応するかの設定になります。

5.2.3 ピーク

ピークパネルでは、ピークピックと表示の 2 つのセクションからなります。

ピークピック：[最適化サイクル]は、ピークモデルをスペクトルデータにフィットさせる際に使用する反復回数を制御します。

[ピーク形状] は、ピークモデルの形状を指定します。現在のオプションでは 疑似フォークト関数 と汎用ローレンツ関数を指定することができます。

詳細ボタンをクリックすると、ピークピッキングとピークフィッティングで使用するすべてのオプションを含むダイアログボックスが開きます（図 42 参照）

表示：

[表示]: フォントボタンでは、スペクトル上のピークラベルのフォントを変更できます。また、色の設定ボタンからは、ピークラベルとピークラインの色を変更できます。

[水平方向のラベルの桁数]：桁数を変更できます。

[垂直方向のラベルの桁数]：桁数を変更できます。

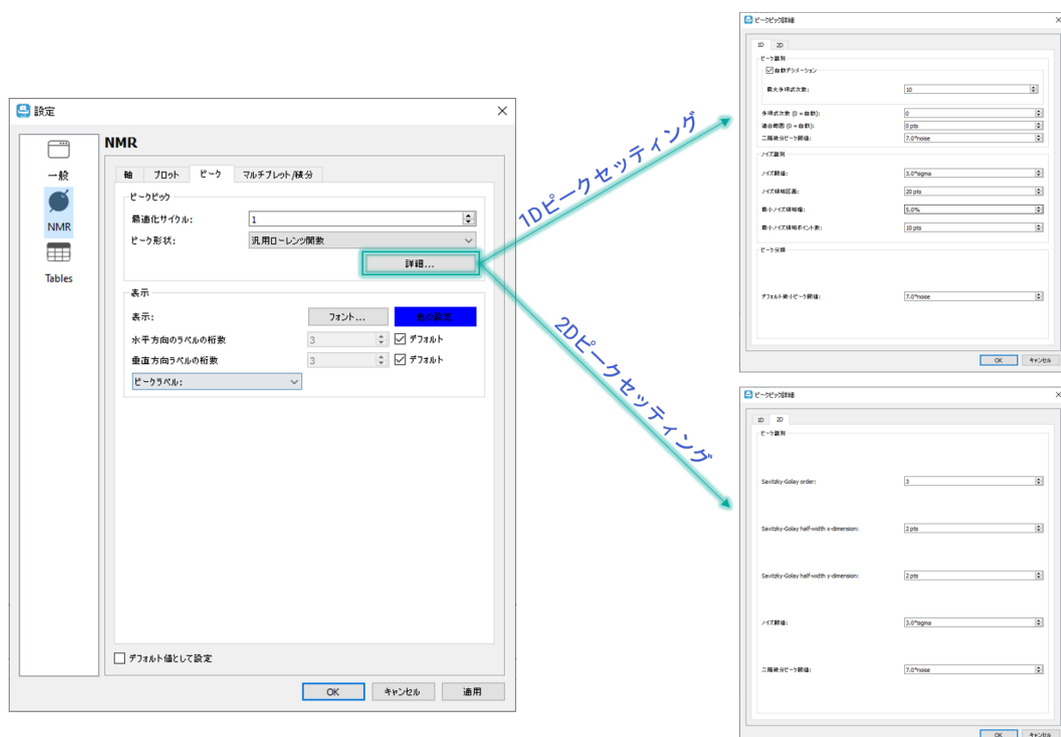


Figure 42 : NMR 設定 : ピーク

5.2.4 マルチプレット/積分

[マルチプレット/積分]タブには、2つのサブページがあり、マルチプレット解析と積分に関するオプション設定ができます。

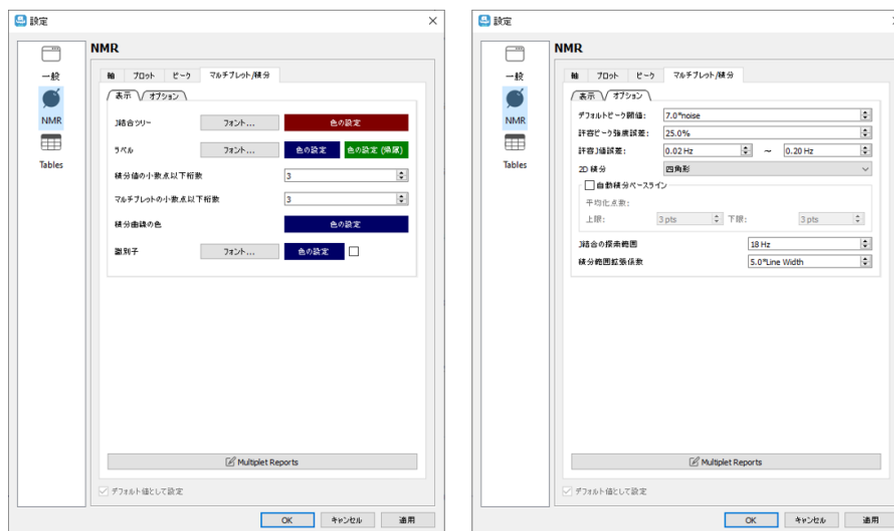


Figure 43 : NMR 設定 (マルチプレット・積分)

表示セクションでは

J 結合ツリー : これらのオプションを使用すると、スペクトルに表示される J 結合ツリーのフォントと色を定義できます。

ラベル : これらのオプションを使用すると、マルチプレットラベルと積分ラベルのフォントと色を定義できます。

積分値の小数点以下桁数 : このオプションを使用すると、積分ラベルに表示される小数点以下の桁数を定義できます。

マルチプレットの小数点以下桁数 : このオプションを使用すると、マルチプレットラベルに表示される小数点以下の桁数を定義できます。

積分曲線の色 : このオプションを使用すると、積分曲線の色を選択できます。

識別子 : フォントと色の設定が可能です。

Multiplet Report: Multiplet Report Editor が開き、任意のフォーマットの作成ができます。

オプションセクションでは

デフォルトのピーク閾値：自動マルチプレット解析において、ピークをマルチプレットの一部分として含めるか否かのデフォルトの初期閾値になります。

許容ピーク強度誤差：マルチプレット解析は完全な一次マルチプレットを想定していますが、実際のデータでは、さまざまな度合いの二次効果があります。このパラメータは、変動に対応するためにピーク強度に対する許容範囲を提供します。

許容 J 値誤差：完全なマルチプレットでは、正確な間隔でピークの間隔を空ける必要がありますが、ピークピッキングのオーバーラップと不確実性により、ピーク位置に小さなエラーが発生します。マルチプレット分析中に、いずれかのステップで分析がマルチプレット構造を十分に解決できない場合、ピーク許容値は、下限から始まり、上限で終了するように増加することができます。この許容範囲はここで定義されます。

自動積分ベースラインチェックボックス：このボックスがチェックされている場合、JASON は、積分領域が偏りのない平坦なベースライン上にあるかどうかを自動的に検出します。もしそうでなければ、補正を計算し、積分に適用します。ベースライン補正を実施しない場合で積分誤差を小さくしたい場合は ON にします。

J 結合の探索範囲：同じマルチプレットまたは積分領域で隣接する 2 つのピーク間の最大分離を定義します。

積分範囲拡張係数：マルチプレットまたは積分領域の最も外側のピークから、積分領域がどの程度まで広がるかを定義します。

5.2.5 テーブル

テーブル設定パネルは 2 つのセクションからなります（図 44）。

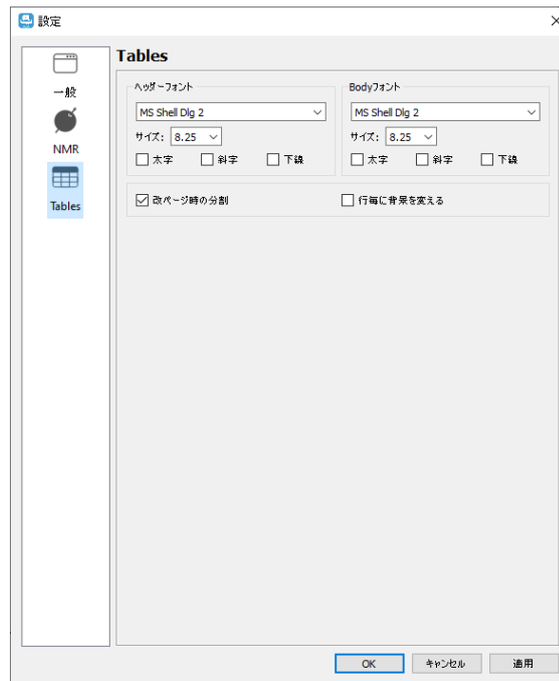


Figure 44 : テーブル設定

表のヘッダーとボディのフォントは、それぞれ「ヘッダーフォント」と「本体フォント」のセクションで変更することができます。改ページの分割チェックボックスは表がキャンバス上の 1 ページの境界を超えた場合の動作を定義し、行ごとに背景を変えるチェックボックスは各行で交互に色を変えて表を表示することができます。

以上の設定ダイアログの変更は、適用ボタンを押すか、OK ボタンを押すことで実際に適用されます。キャンセルボタンをクリックすると、変更を適用せずに設定ダイアログを閉じます。

6 スタッキングと重ね合わせ

スペクトルのスタッキングや重ね合わせ表示は、対象のスペクトルを選択して、キャンバス上で右クリック、メニューから "スペクトルのスタック" を選択することで作成ができます。

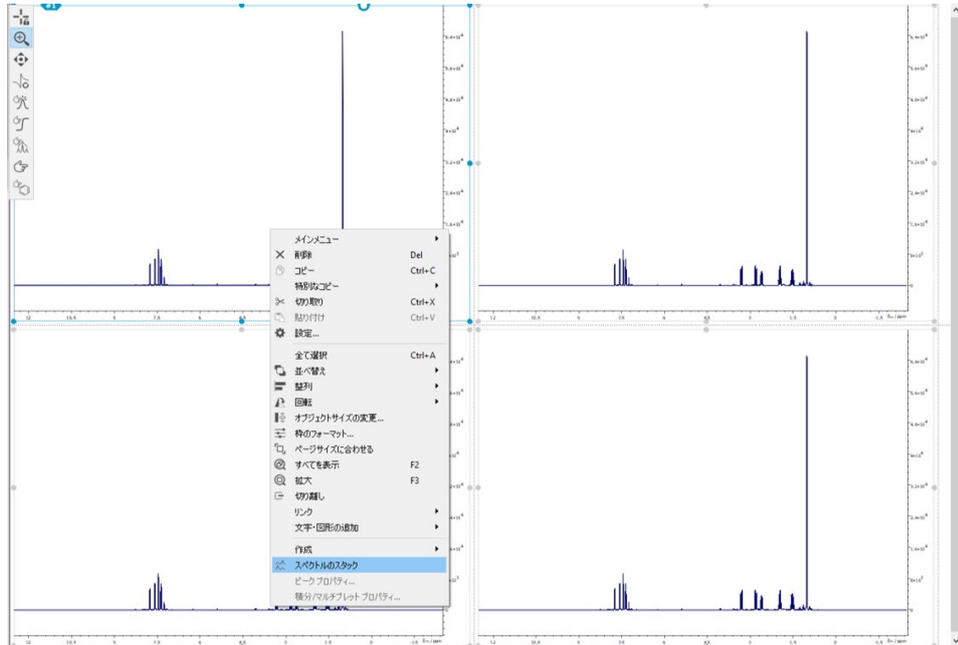


Figure 45 : スタックのためのメニュー

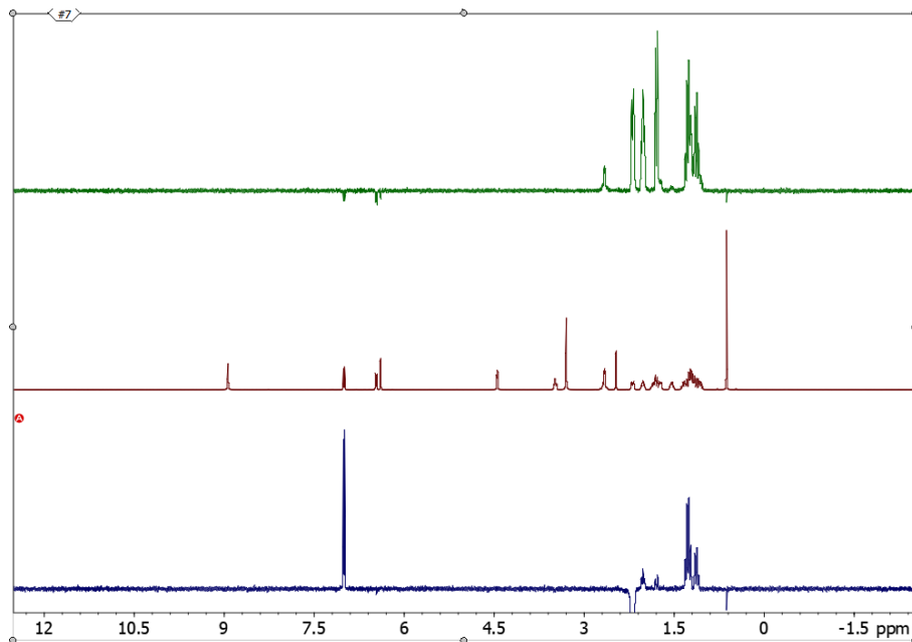


Figure 46 : スタッキング表示

選択したスペクトルのスタックプロットがキャンバスに追加されます。

スタックプロットでその時点での「アクティブ」なスペクトルは、スペクトルの左側の赤い丸の中に「A」で示されます。アクティブなスペクトルの追加処理や操作（例えば、位相調整）は、通常の方法で行うことができます。

スタックプロットを選択するとスタックパネルが新たに追加されます。スタックパネルでは、スタックプロットの各スペクトルの順序と大きさを簡単に操作できます。

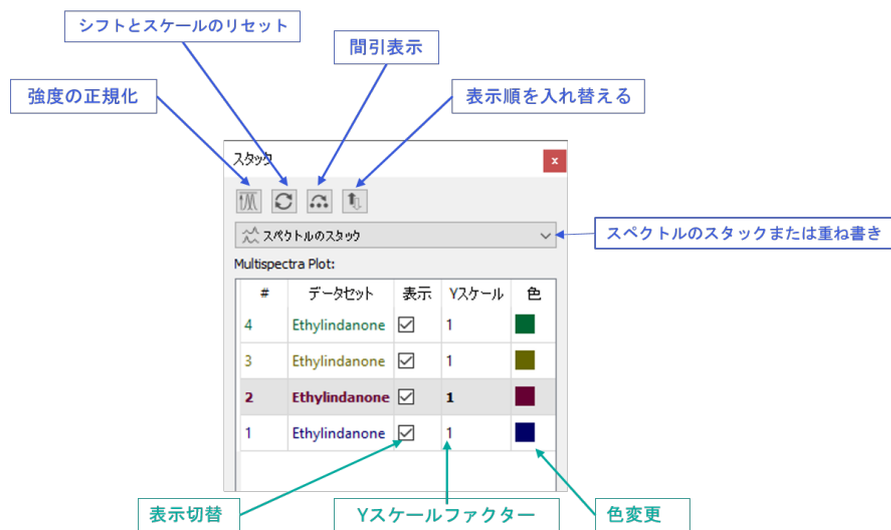


Figure 47 : スタックパネル

任意のスペクトルのスケールを調整するには、スタックパネルのテーブルの該当する行に「Y スケール」の値を入力します。スペクトルの強度を正規化するには、スタックパネルの左上にある "強度の規格化" ボタンをクリックします。また、スケーリングとシフトをリセットするには、"シフトとスケールのリセット" ボタンをクリックします。

スタックプロットにおいてその時点でのアクティブなスペクトルが、スタックパネルの行が太字フォントで表示されます。スタック内の別のスペクトルをアクティブにするには、テーブル内の該当する行のデータセット名をダブルクリックします。スペクトルの順序を調整するには、行をクリックし、テーブル内の他の行の上または下に、希望する位置にドラッグします。

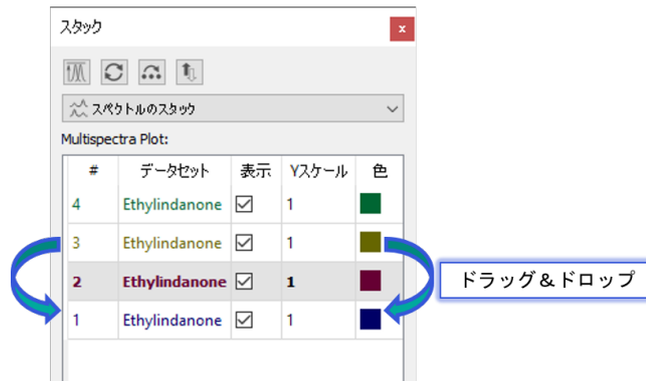


Figure 48 : スタッキングプロットの配列調整

スタックドプロットのスペクトルの色を変更するには、その行の右側の色のついた四角をダブルクリックし、"色を選択" ウィンドウで希望の色を選択・設定します。

スペクトルを非表示にするには、該当する行の「表示」ボックスのチェックを外す。大量のスペクトルをスタックした場合、スタックの n 番目のスペクトルだけを表示することが望ましい場合がある（例：10 番目のスペクトル）。これを行うには、「間引き表示」ボタンを使い、間引きファクターを入力する。

スペクトルを積み重ねるのではなく、重ね合わせる場合は、ドロップダウンメニューから「スペクトルの重ね書き」を選択します。



Figure 49 : スタック表示から重ね書き表示への変更

スペクトル重ね書きモードでは、「Y スケール」に値を入力することで、各スペクトルの垂直方向の位置を調整することができます。



Figure 50 : 重ね書きスペクトルの Y 軸方向調整

6.1 疑似 2D データ (アレイデータ)

JASON で疑似 2 次元データセットを開くと、1 次元スライスのスタックが JASON に表示されます。スタックパネルには、疑似 2D 表示に関連するオプションが含まれています。テーブルや"間引き表示"ボタンでスペクトルの表示を切り替えることが可能です。

疑似 2D データは、2D プロットセクションで変換ボタンを選択することにより、表示パネルで 1D スタック表示に変換することができます。この変換が実行されると、スタックパネルには、スタック内の 1D スペクトルを編集するための機能が含まれます。

7 スピンシミュレーション

JASON では 1 D スペクトルのシミュレーションを行うことができます。

メインメニューから新規→シミュレーションを選択すると、シミュレーションダイアログパネルが開き、同時に結果を表示する新規のオブジェクトが作られます（図 51）。ダイアログパネルにシミュレーションの条件を入力すると、もしくは [シミュレーション (S)] ボタンを押すと、結果のスペクトルがオブジェクトに表示されます。

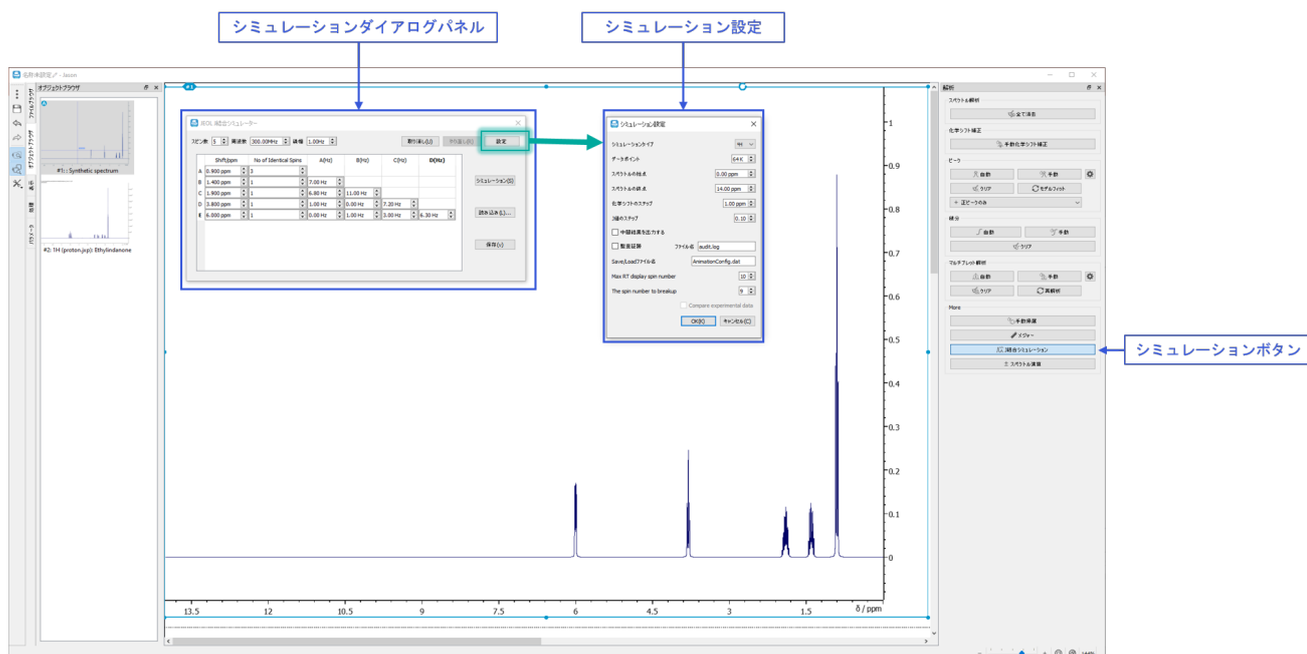


Figure 51 : スピンシミュレーションインターフェース

7.1 シミュレーションダイアログパネル

JASON では 1 D スペクトルのシミュレーションを行うことができます。

メインメニューから新規→シミュレーションを選択すると、シミュレーションダイアログパネルが開き、同時に結果を表示する新規のオブジェクトが作られます（図 51）。ダイアログパネルにシミュレーションの条件を入力すると、もしくは [シミュレーション (S)] ボタンを押すと、結果のスペクトルがオブジェクトに表示されます。

7.2 シミュレーション設定

設定ボタンをクリックすると、シミュレーション設定が表示されます。シミュレーション設定にはシミュレーションの一般的なパラメータがあります。

シミュレーションタイプ : ^1H または ^{13}C

データポイント数 : スペクトルの作成に使用される実際のデータポイントの数。

スペクトル始点 : 開始の化学シフト値 (ppm) 。

スペクトル終点 : 最後の化学シフト値 (ppm) 。

シフトステップ : J 結合シミュレーションダイアログパネルの化学シフトの値を変化させる際のステップサイズを決めます。
(マウスホールまたはパラメータセル端の矢印ボタンを使って変える際のステップ幅)

J 結合ステップ : J 結合シミュレーションダイアログパネルの J 結合の値を変化させる際のステップサイズを決めます。
(マウスホールまたはパラメータセル端の矢印ボタンを使って変える際のステップ幅)

監査証跡 : シミュレーションの監査証跡のオン/オフを切り替えます。

保存/ロードファイル名 : シミュレーションパラメータが保存およびロードされるファイルです。

Max RT display spin number : シミュレーションパラメータが変更されると、スピンの総数 (同一と非同一の合計) がこのオプションで設定された数より少ない場合、シミュレーションされたスペクトルがリアルタイムで更新されます。

8 分子構造の作成

分子構造の描画やファイルからの読み込みが可能です。ファイルから読み込む場合は、メインメニューの「開く」から分子構造ファイルを開くか、ファイルをキャンバス上にドラッグ&ドロップするだけです。サポートされている形式は.molと.sdfです。メインメニューの「新規」から「構造」オプションを選択すると、新たな構造をオブジェクト上に描画できます。

構造のオブジェクトを選択すると、図 52 に表示されているオプションが表示されます。構造表示の改変・編集などは、オブジェクト左上隅に現れるコンテキストバーのメニューと構造式ツールパネルから行います。

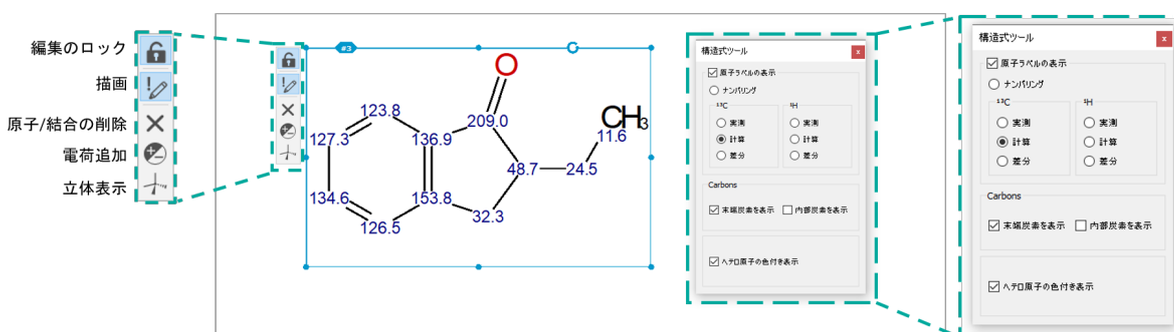


Figure 52 : 構造式作成インターフェース

8.1 コンテキストバーメニュー

編集のロック : 構造式を編集の後、誤ってそれに変更が加えられるのを防ぐために構造をロックできます。ロックを外すときは、もう一度このボタンを押します。

描画 : 構造を描画または編集するための主要なツールです。

- 1) このモードでは、パネルの空白部分を左クリックすると、炭素原子が描画されます。
- 2) 原子をクリックしてドラッグすると、結合が延長され、新しい炭素原子で終了します。
- 3) 結合をクリックしてドラッグすると、構造が拡張されてリング構造が作成されます。リング内の原子の数は、マウスドラッグの長さに依存します。ドラッグが実行されている間、提案されたリング構造が表示されます。
- 4) 原子をクリックすると、可能な代替原子核のリストが循環し、炭素原子を別の原子、たとえば酸素または窒素に変更されます。

5) 結合をクリックすると、結合の多重度や結合のステレオ表現など、結合の一連のオプションが順番に表示されます。結合の多重度が変わると、結合する水素もこれを考慮して調整されることに注意してください。

6) 原子核は、原子をクリックし、キーボードから適切な原子核の文字を入力することで、設定することができます。

原子/結合の削除：構造内の原子または結合を削除するために使用します。

電荷追加：原子に電荷を追加するために使用します。

立体：化学結合のステレオ表現を編集するために使用されます。

8.2 構造式パネル

原子ラベルの表示：このパネルで選択出来るオプションの有効/無効の切り替え。

ナンバリング：各原子に固有の番号を付与します。

¹³C 実測/計算/差分：炭素原子の化学シフト値を表示します。_化学シフト値は、スペクトルの帰属値（実測）、計算値（計算）、またはその差分（差分）の中から選択できます。

¹H 実測/計算/差分：水素原子の化学シフト値を構造上に表示します。化学シフト値は、スペクトルの帰属値（実測）、計算値（計算）、またはその差分（差分）の中から選択できます。

Carbon、末端炭素の表示：構造式の末端炭素原子に結合する水素原子に対する明示的あるいは非明示的な表示を切り替えます。

Carbon、内部炭素の表示：構造式の炭素原子に結合する水素原子に対する明示的あるいは非明示的な表示を切り替えます。

ヘテロ原子を色で表示：これにより、ヘテロ原子を色で表示するオプションが切り替わります。

9 拡張処理オプション

一部の処理オプションには、初心者向けの基本モードと、NMR 処理をより深く理解しているユーザー向けのエキスパートモードの 2 つの操作モードがあります。基本モードでは、JASON はユーザーがパラメータを適切に選択できるように支援しますが、同時にユーザーが希望する効果を選択できるようにします。例えばその中には線形予測とウィンドウ関数には拡張オプションがあります（図 53）。

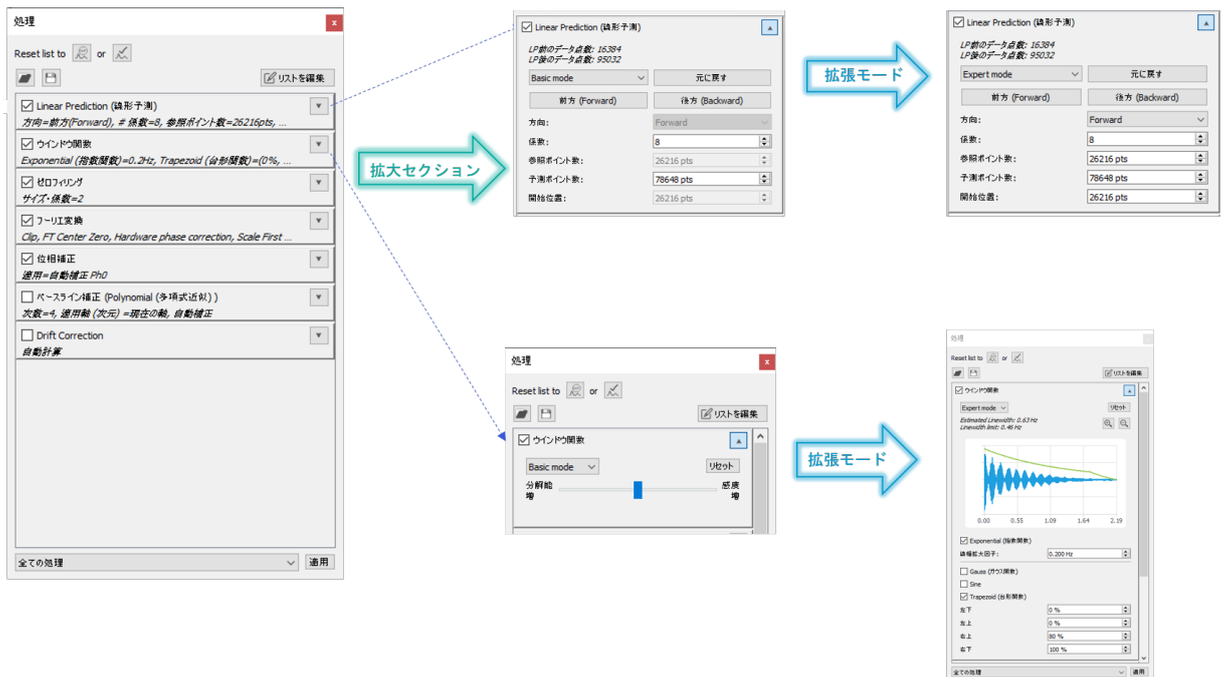


Figure 53 : 拡張処理オプション

9.1 線形予測（リニアプレディクション）

線形予測オプションを拡張する際、線形予測オプションボックスの右上隅にある矢印を使用すると、線形予測に関する完全なオプションが表示されます。最初のオプションはドロップダウンボックスで、ベーシックモードまたはエキスパートモードを選択することができます。

デフォルトのパラメータ値は、アポダイゼーションや他のパラメータと同様、オリジナルのベンダーフォーマットで指定された場合、データからインポートされます。2D データで線形予測が使用されていない場合、JASON は非アクティブな線形予測要素を処理リストに挿入し、そのパラメータは 4 倍改善された解像度を提供するように自動的に設定されます。

リセットボタンは、線形予測をデフォルトにリセットし、JASON へのデータインポート時に LP 処理が適用されていない場合は、その処理も削除します。

前方または後方のボタンは、適切な予測方向に対して線形予測パラメータを自動的に設定します。

基本モードでは、ユーザーが編集可能なオプションはわずかで、JASON が自動的に適切なパラメータを選択するため、ユーザーは線形予測パラメータを設定する必要はありません。

係数：使用する線形予測係数の数。

予測ポイント：線形予測によって予測される点の数。

エキスパートモードでは、デジタルフィルターされたデータに対して直接次元で後方 LP を適用した場合の群遅延補正を含む高度なオプションが利用できます。

9.2 ウィンドウ関数

ウィンドウ関数の制御についても、線形予測のときと同様に基本モードとエキスパートモードの 2 つのモードがあり、ドロップダウンメニューからその選択が出来ます。

基本モードでは、スライダーのみがユーザーに表示され、ユーザーは、スペクトルの分解能の向上と感度（信号対雑音比）の向上の間でスペクトルの品質を調整できます。デフォルトでは、JASON はスペクトルの平均線幅に基づいてバランスを選択します。現在このモードは 1D スペクトルでのみ使用できます。

ウィンドウ関数設定とそのパラメータの完全な制御は、エキスパートモードで提供されます。エキスパートモードでは、データに関連付けられた処理リストのパラメータがデフォルトとして使用され、ウィンドウ関数設定のレビューもこのモードで表示されます。

10 Appendix

10.1 Windows ショートカットキー



ウィンドウズ（OS）で使用するその他のショートカットキーを下の表に示します。

Key	Functionality
Del	Delete selected item
Ctrl+A	Select all
Ctrl+Z	Undo
Ctrl+X	Cuts selected items to clipboard
Ctrl+C	Copy selected item
Ctrl+V	Paste item
Ctrl+S	Save

「Cmd+[]」では、[Ctrl]キーを押しながら 2 番目のキーを押して使います。

参考：動画サイト “JEOL JASON NMR ソフトウェア” チャンネル

<https://www.youtube.com/channel/UC7UkJqLGeLy-quBv1ikiKJQ>

操作や機能を定期的に紹介しています。

