

Plasmid-EZ スタートガイド

納品データの解説およびよくあるご質問と回答

お問い合わせ先:



アゼンタ株式会社 次世代シークエンシング 受託サービス

〒142-0043 東京都品川区二葉二丁目9番15号 NFパークビルディング 4F

電話:03-6628-2950 メール:NGS.japan@azenta.com

最終更新日:11-22-2023 R1.1

©2023 Azenta Life Sciences, Inc. 本サービスは研究用のみに使用できます。診断目的に使用することはできません。 当印刷物に記載されている会社名および商品名などは、各社の商標または登録商標です。本印刷物記載の内容は2023年10月現在のものです。 本資料の転載・二次配布はお控えください。

目次

- 1. はじめに
 - プロジェクトレポートサンプルレポート
- 2. プラスミド配列の見方
 - コンティグ配列のアノテーション
 - Snap Gene Viewerでの確認
 - シークエンス、アミノ酸配列、アノテーションの見方
 - エクセルのアノテーションの見方
 - FASTAファイルの開き方
- 3. クオリティ値の確認
 - リードの長さおよびクオリティ値の分布
 - ベース毎のクオリティ値
- 4. バリアントコール
 - ベース毎のバリアント
 - 複数コンティグによるアノテーション
- 5. アセンブリ不良の要因について
- 6. よくあるご質問と回答

1. はじめに

初めに、xx-xxxxxxxxx-QC.htmlというファイルを開いてください。 このファイルはQC結果のまとめと各サンプルへのリンクが含まれています。



QCレポートには各サンプルごとのQC結果が記載されております。 サンプルの名前をクリックすると、詳細な結果を確認することができます。

Sample	Min_length	Mean_length	Max_length	Q1_length	Median_length	Q3_length	N50_length	Min_qscore	Mean_qscore	M
pGEM	124	2923.69	12119	3230	3277	3291	3281	9.05	14.59	2
tv assessment	nent	of asse	embly:							
ty assessment of a	nent of	asse	embly:							
Quali	ty assessn	ment of asse	embly:							
_	•		•	cing reads to th	he <i>de novo</i> assemble	ed contia.				
_	•		•	cing reads to th	he <i>de novo</i> assemble	ed contig.				
e following	g table reports s	tatistics on mappin	g of raw sequenc			3				
•	•		g of raw sequenc		he <i>de novo</i> assemble pplementary_mapp	3				

また、個々のサンプルのデータは各サンプルのフォルダに格納されております。

Calculation of percentages are based on the "Total_Reads" value reported.

pGEM	2023/10/30 9:54	ファイル フォルダー	
© 01-000000011-QC.html	2023/10/30 9:54	Microsoft Edge HTML D	2 KB
Plasmid-EZ Bioinformatics FAQ.pdf	2023/10/30 9:54	Microsoft Edge PDF Do	218 KB

個々のサンプルの詳細な結果については、xxx-AssemblyReport.htmlをご確認ください。

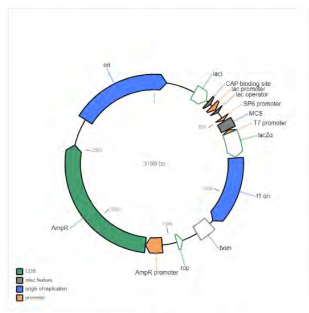
pGEM.fastq.gz	2023/10/30 9:54	GZ ファイル	18,458 KB
pGEM_contig.fasta	2023/10/30 9:54	FASTA ファイル	4 KB
pGEM_contig.fastq	2023/10/30 9:54	FASTQ ファイル	7 KB
pGEM_contig_annot.csv	2023/10/30 9:54	Comma Separated Value	5 KB
pGEM_contig_annot.gbk	2023/10/30 9:54	GenBank DNA	9 KB
opgEM_contig_annot.html	2023/10/30 9:54	Microsoft Edge HTML D	75 KB
pGEM_contig-readCounts-variation.csv	2023/10/30 9:54	Comma Separated Value	119 KB
pGEM_contig-readCounts-variation.xls	2023/10/30 9:54	Microsoft Excel 97-2003	606 KB
opgem-AssemblyReport.htm	2023/10/30 9:54	Microsoft Edge HTML D	84 KB
c summary_pGEM.html	2023/10/30 9:54	Microsoft Edge HTML D	4,678 KB

2. プラスミド配列の見方

xxx-AssemblyReport.htmlというファイルには、生成されたコンティグ配列についてのプラスミドマップが表示されています。

マウスを図に移動させるとその領域の説明が表示されます。

また、アノテーションされている領域は下部に表で記載されております。



Data extracted	from	pGEM	contia	annot.csv

Feature	Туре	percent identity	percent match length	Description
f1 ori	rep_origin	100.0	100.0	f1 bacteriophage origin of replication; arrow indicates direction of (+) strand synthesis
AmpR promoter	promoter	100.0	100.0	bla
AmpR	CDS	99.76	100.0	β-lactamase; bla; confers resistance to ampicillin
ori	rep_origin	99.83	100.0	high-copy-number ColE1/pMB1/pBR322/pUC origin of replication
MCS	misc_feature	100.0	100.0	pUC18/19 multiple cloning site
lac promoter	promoter	100.0	100.0	promoter for the E. coli lac operon
CAP binding site	protein_bind	100.0	100.0	CAP binding activates transcription in the presence of cAMP. E. coli catabolite activator protein
T7 promoter	promoter	100.0	100.0	promoter for bacteriophage T7 RNA polymerase
SP6 promoter	promoter	100.0	100.0	promoter for bacteriophage SP6 RNA polymerase

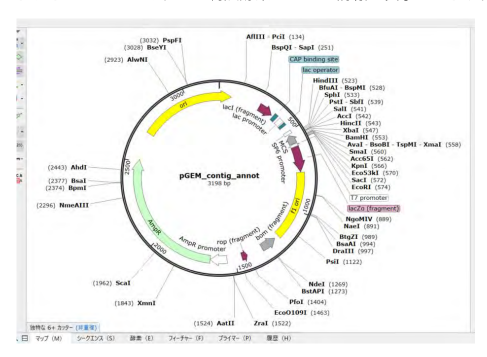
Gen Bankフォーマットでのアノテーションもxxx_contig_annot.gbkという名前で納品されております。このファイルはSnap Gene Viewerなどで開いてください。

Snap Gene Viewerのダウンロード先: https://www.snapgene.com/snapgene-viewer

2023/10/30 9:54	GZ ファイル	18,458 KB
2023/10/30 9:54	FASTA ファイル	4 KB
2023/10/30 9:54	FASTQ ファイル	7 KB
2023/10/30 9:54	Comma Separated Value	5 KB
2023/10/30 9:54	GenBank DNA	9 KB
2023/10/30 9:54	Microsoft Edge HTML D	75 KB
2023/10/30 9:54	Comma Separated Value	119 KB
2023/10/30 9:54	Microsoft Excel 97-2003	606 KB
2023/10/30 9:54	Microsoft Edge HTML D	84 KB
2023/10/30 9:54	Microsoft Edge HTML D	4,678 KB
	2023/10/30 9:54 2023/10/30 9:54 2023/10/30 9:54 2023/10/30 9:54 2023/10/30 9:54 2023/10/30 9:54 2023/10/30 9:54 2023/10/30 9:54	2023/10/30 9:54 FASTA ファイル 2023/10/30 9:54 FASTQ ファイル 2023/10/30 9:54 Comma Separated Value 2023/10/30 9:54 GenBank DNA 2023/10/30 9:54 Microsoft Edge HTML D 2023/10/30 9:54 Microsoft Excel 97-2003 2023/10/30 9:54 Microsoft Edge HTML D

2. プラスミド配列の見方(続き)

Gen Bankフォーマットのファイル(xxx_contig_annot.gbk)をSnap Gene Viewerで開くと、下記のようなプラスミドマップと制限酵素サイトの情報が表示されます。



画面下部にある、"シークエンス"タブをクリックすると、アノテーション情報と共に配列 を確認することができます。



2. プラスミド配列の見方(続き)

アノテーションの情報だけ確認する際には、xxx_contig_annot.csvファイルをご確認くだ さい。

pGEM.fastq.gz	2023/10/30 9:54	GZ ファイル	18,458 KB
pGEM_contig.fasta	2023/10/30 9:54	FASTA ファイル	4 KB
pGEM_contig.fastq	2023/10/30 9:54	FASTQ ファイル	7 KB
pGEM_contig_annot.csv	2023/10/30 9:54	Comma Separated Value	5 KB
pGEM_contig_annot.gbk	2023/10/30 9:54	GenBank DNA	9 KB
opgeM_contig_annot.html	2023/10/30 9:54	Microsoft Edge HTML D	75 KB
pGEM_contig-readCounts-variation.csv	2023/10/30 9:54	Comma Separated Value	119 KB
pGEM_contig-readCounts-variation.xls	2023/10/30 9:54	Microsoft Excel 97-2003	606 KB
pGEM-AssemblyReport.html	2023/10/30 9:54	Microsoft Edge HTML D	84 KB
summary_pGEM.html	2023/10/30 9:54	Microsoft Edge HTML D	4,678 KB

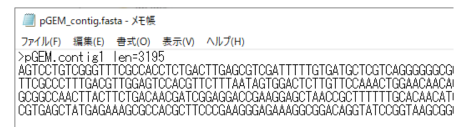
エクセルで開くと下記のようにアノテーション情報が表形式で得られます。

ssegid	etart locat	end locati	etrand	nercent in	full langth	length of t	nercent m	fragment	database	Fastura	Type	Description	sequence
f1_ori	763	1192	1	100	429	429	100	FALSE	snapgene	f1 ori	rep_origin	f1 bacteri	ACGCGCCC
AmpR_pro	1550	1655	1	100	105	105	100	FALSE	snapgene	AmpR pro	promoter	bla	CGCGGAAC
AmpR_(2)	1655	2516	1	99.768	861	861	100	FALSE	snapgene	AmpR	CDS	ホイ-lactam	ATGAGTAT
ori	2687	78	1	99.83	589	589	100	FALSE	snapgene	ori	rep_origin	high-copy	TTGAGATC
MCS_(8)	522	579	-1	100	57	57	100	FALSE	snapgene	MCS	misc_feat	pUC18/19	GAATTCGA
lac_promo	401	432	1	100	31	31	100	FALSE	snapgene	lac promo	promoter	promoter	TTTACACTT
CAP_bind	365	387	1	100	22	22	100	FALSE	snapgene	CAP bind	protein_b	CAP bind	TAATGTGA
T7_promo	581	600	-1	100	19	19	100	FALSE	snapgene	T7 promo	promoter	promoter	TAATACGA
SP6_prom	497	516	1	100	19	19	100	FALSE	snapgene	SP6 prom	promoter	promoter	ATTTAGGT
lac_opera	439	456	1	100	17	17	100	FALSE	snapgene	lac operat	protein_b	The lac re	TTGTGAGC
lacZ_alph	602	760	1	100	174	158	90.8046	TRUE	snapgene	lacZホア	CDS	LacZ#7 fr	ATTCACTG
bom	1219	1319	-1	100	141	100	70.92199	TRUE	snapgene	bom	misc_feat	basis of n	CTGGCTTA
lacl	260	353	1	100	1083	93	8.587258	TRUE	snapgene	lacl	CDS	lac repres	GCGCCCAA
rop	1420	1456	-1	100	192	36	18.75	TRUE	snapgene	rop	CDS	Rop prote	CTCGCGCG

エクセル内の各項目については以下のFAQファイル、または本資料のFAQのセクションを ご参照ください。



また、コンティグなどの配列情報については、Fastaフォーマットで納品されております。 メモ帳やMicrosoft Wordなどのテキストエディタでご確認ください。



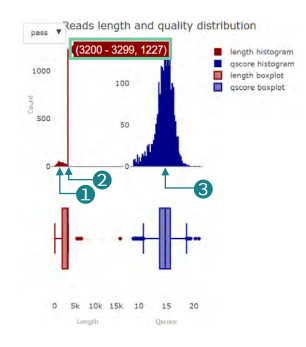
3. データ品質の確認

Assembly Report内の中段にはリードの長さと品質に関する統計値が記載されております。

2. Read Lengths

Summary statistics of read lengths.

read_ty	pe min_length	mean_length	max_length	q1_length	median_length	q3_length	n50_length
all	98	2633.55	18209	1849.75	3266	3288	3277
pass	98	2633.37	16001	1858	3268	3289	3278



プロット左の赤いバーはリード長(x軸:鎖長 y軸:リード数)、プロット右の青いバーはクオ リティ値(x軸:クオリティ値 y軸:リード 数)を表しております。

プロットの任意の場所にマウスカーソルを合わせると統計値が表示されます。

プロット左、緑枠の例では、鎖長3200-3299 bp の配列が1227リード検出されたことを意味して います。

また、下部にはコンティグ配列へのマッピング率を含むアセンブリの統計値も記載されております。

3. Mapping of sequencing reads to the assembly

The following table reports statistics on mapping of raw sequencing reads to the de novo assembled contig.

Sample Total_Read Mapped_reads Jnmapped_reads Supplementary_mappings*

2370 (99.37%) 5 (0.62%) 1880 (78.82%)

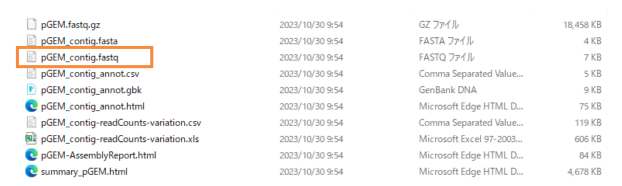
* "Supplementary" reads are those reads that span die 3-prime - 5-prime boundary of the linearized contig sequence. Calculation of percentages are based on the "Total Reads" value reported.

下記の結果を満たしていない場合、 ご提出のプラスミドDNAの濃度・品質をご確認ください。

- 1. 鎖長の短いリードが比較的少ないこと。
- 2. 最も豊富なリードの鎖長が実際のプラスミドDNAの長さとおおよそ一致していること。
- 3. 大部分のリードのクオリティ値がO15程度あるいはそれ以上であること。
- 4 .生成されたコンティグに対し、多くのリードがマップされていること。

3. データ品質の確認(続き)

納品物の中には配列情報にクオリティ値が付随するFASTQフォーマットのファイルも含まれています。このファイルはテキストエディタもしくは、Snap Gene Viewerなどで開いてください。



FASTQファイルをSnap Gene Viewerで開くと、下記のようにクオリティ値を各ベース毎に確認することができます。

棒グラフはクオリティを表しており、高いほどクオリティが高いことを示しております。



4. バリアントコール

各ベースにおけるバリアントの結果はエクセルファイルで納品されております。

pGEM.fastq.gz	2023/10/30 9:54	GZ ファイル	18,458 KB
pGEM_contig.fasta	2023/10/30 9:54	FASTA ファイル	4 KB
pGEM_contig.fastq	2023/10/30 9:54	FASTQ ファイル	7 KB
pGEM_contig_annot.csv	2023/10/30 9:54	Comma Separated Value	5 KB
pGEM_contig_annot.gbk	2023/10/30 9:54	GenBank DNA	9 KB
pGEM_contig_annot.html	2023/10/30 9:54	Microsoft Edge HTML D	75 KB
pGEM contig-readCounts-variation.csv	2023/10/30 9:54	Comma Separated Value	119 KB
pGEM_contig-readCounts-variation.xls	2023/10/30 9:54	Microsoft Excel 97-2003	606 KB
C pGEM-AssemblyReport.html	2023/10/30 9:54	Microsoft Edge HTML D	84 KB
c summary_pGEM.html	2023/10/30 9:54	Microsoft Edge HTML D	4,678 KB

各ベースのバリアントが、各塩基のリード数として表示されています。 10%以上のバリアントが存在する場合、黄色で強調されます。 また、バリアント一覧の表には塩基の挿入(Insertion)や欠損(Deletion)も確認できます。

	Α	В	С	D	Е	F	G	Н	1	J	K
1	AZENTA LIF	E SCIENCES -	Plasmid-E	Z							
2											
3	Color Legend:										
4		>= 10% deviation									
5					These	data ı	elate	to *rav	v* sequer	icing reads	
6	Position	Reference	Coverage	Α	Т	G	С		Insertions	Top Insertion	Deletions
7	1	T	8000	0	8000	0	0	0	0		0
8	2	С	8001	0	0	0	8001	0	0		0
9	3	Α	8002	8002	0	0	0	0	0	-	0
10	4	С	8003	0	0	0	7911	0	3	G (1)	0
11	5	С	8004	0	0	0	8001	0	2	CA (1)	0
12	6	С	8005	0	0	0	7983	0		AG (1)	0
13	7	Α	8006	7987	0	0	0	0		C (1)	3
14	8	G	8003	0	0	7977	0	0		AA (1)	1
15	9	Α	8007	7916	0	0	0	0		G (1)	2
16	10	Α	8004	7999	0	0	0	0		GG (1)	0
17	11	Α	8010	8004	0	0	0	0		CT (1)	2
18	12	С	8007	0	0	0	7982	0		T (1)	2 2
19	13	G	8008	0	0	7977	0	0		C (1)	
20	14	С	8009	0	0	0	7941	0		A (1)	1
21	15	Т	8010	0	7986	0	0	0		GCG (1)	3
22	16	G	8008	0	0	7958	0	0	4	C (1)	4
755		Α	7974	7022	0	0	0	0		AC (1)	5
756	750	G	7933	0	0	7648	0	0	10	AT (1)	3
757	751	Α	7966	7797	0	0	0	0	9	C (1)	2
758	752	С	7949	0	0	0	7800	0		GGG (1)	2
759	753	Α	7964	7668	0	0	0	0	4	AG (1)	2
760	754	G	7947	0	0	7055	0	0	11	A (1)	2
761	755	Α	7967	7948	0	0	0	0	6	AT (1)	2
762	756	Т	7966	0	7955	0	0	0		TC (1)	2
763	757	С	7964	0	818	0	6962	0		GCT (1)	3
764	758	G	7973	0	0	7928	0	0		A (1)	3
765	759	С	7977	0	0	0	7933	0		T (1)	2
766	760	Т	7980	0	7779	0	0	0		TG (1)	5
767	761	G	7969	0	0	7554	0	0		T (1)	4
768	762	Α	7800	7546	0	0	0	0		T (1)	2
769	763	G	7956	0	0	7615	0	0	6	A (1)	5

4. バリアントコール(続き)

アセンブリの結果、複数のコンティグ配列が作られ場合はxxx_allContings.fastaという ファイルが納品されております。これは、すべてのコンティグ配列を含んでいるファイル です。



Snap Gene Viewerで開くと各contigのリードの長さを確認することができます。



上記の場合、二つのコンティグ配列が検出されています。

125リード得られたコンティグはsuggestCircularがyesとなっておりますが、もう一方はnoとなっており環状にはなっておりません。

そのため、二番目のコンティグは、短いリードで生成された不十分なコンティグの可能性 があります。

一方で、複数のコンティグが多くのリードによって生成された場合は、バリアントの可能性があります。

複数のコンティグが生成された場合、最も多くのリードがマップされたコンティグを信頼性が高いものと判断し、アノテーションやバリアント解析を実施します。 その他のコンティグのアノテーション情報が知りたい場合は、Plannotate (<u>http://plannotate.barricklab.org/</u>)にてご確認ください。このサイトではGenBank フォーマットのファイルとCSVファイルを出力します。

少量のリードによって複数のコンティグが生成された場合、DNAサンプルの品質が低い、 あるいはDNA溶液の濃度が低い可能性があります。

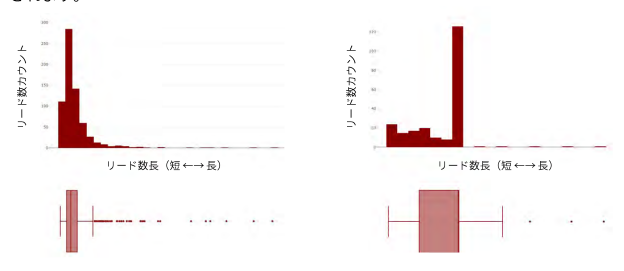
5. アセンブリ不良の要因について

アセンブリができなかった場合、フォルダ内には得られたリードのfastqとサマリーのレポートのみが含まれます。



Plasmid-EZのサービスでは、低価格で迅速にデータを納品させていただくため、サンプルのQCは行っておりません。そのため、アセンブリ不良の要因の究明について原則ご対応はいたしかねます。

一般に、サンプルの濃度が適正でない場合にアセンブリが上手くいかないことがあります。例えば、左下の図は得られたリードが短く、アセンブリすることができませんでした。 理想的には右下の図のように長いリードが多く得られることが適切なアセンブリに必要と されます。



規定(50 ng/μl)より低いDNA濃度でご提出された場合、シークエンシングライブラリの 調製に使用するDNA量が相対的に減少します。その場合、ライブラリ調製の酵素反応の工 程で、より高い頻度でDNAの断片化を生じることがあります。

より良好な結果を得るために、下記サンプル提出ガイドラインをご参考にプラスミドDNA サンプルのご用意をお願いします。

- サンプルタイプ:精製済み環状プラスミドDNA
- サイズ・塩基長:最大25 kb
- 濃度:50 ng/μl(弊社では濃度調製はいたしません)
- 濃度測定方法:QubitやPiroGreen等の蛍光強度に基づくものを強く推奨
- 液量:10 μl以上
- 純度(OD260/280):1.8-2.0
- 懸濁液:DNase/RNaseフリー水、Tris-HCl溶液(10 mM、pH 8.5前後)あるいはLow TE(<0.1M EDTA)

6. よくあるご質問と回答

- 1. 納品物にはどのようなファイルが含まれますか?
 - ・htmlファイル
 - -プラスミドのマップイメージ
 - -アノテーションの表
 - -リードの長さおよびクオリティ値
 - ・プラスミドのアセンブリ結果(.fasta)
 - ・クオリティ付きプラスミドのアセンブリ結果(.fastq)
 - ・GenBankフォーマットのアセンブリ結果(.gbk)
 - ・プラスミドアセンブリのアノテーション結果(.csv)
 - ・バリアントコールの結果(.csv と .xls)
 - ・得られたリード(.fastq.gz)
- 2. プラスミドの混合物を提出できますか? このサービスでは保証しておりません。
- 3. コンティグが複数生成されることはありますか?

アセンブリした結果、コンセンサス配列が一つになった場合は、xx_conting.fastaに記載されます。

複数配列作られた場合には、xx_allContings.fastaにすべての配列が記載され、そのうち最も多くのリードがマップされた配列が、xx_selectedContig.fastaに記載されます。アノテーションおよびバリアント一覧の結果は、xx_selectedContig.fastaの配列に対してのみ解析を実施、納品されます。

4. Variation.csvに記載の項目名はなんですか?

Position: 位置情報

Reference: 生成されたコンティグ配列の塩基

Coverage: 各ポジションに配置された塩基の個数

A/T/G/C/N: 塩基の種類

Insertions: そのポジションで検出された挿入の数

Top Insertion: 最も検出された挿入の数

Deletions: 欠失の数

5. Annotation.csvに記載の項目はなんですか?

sseqid: アノテーションID

Start location: コンティグ配列での各アノテーションの開始位置 End location: コンティグ配列での各アノテーションの終了位置

Strand: ストランドの方向

Percent Identity: 領域内の特徴と一致する塩基の割合

Full length of feature in db: データベースから得られたアノテーションの長さ Length of found feature: アセンブリから得られたアノテーションの長さ

Percent match length: データベースから得られた長さに対してアセンブリ結果のア ノテーションの長さの割合

Fragment: アノテーション情報がデータベースに登録された配列の一部に基づくかどうか(FALSEの場合、 full length of feature in dbとlength of found featureが実質同じ、一方、TRUEの場合、 full length of feature in dbの一部分のみがlength of found featureに一致していることを意味)

Database: データベース名 Feature: アノテーションの名前 Type: 配列の機能的な分類

Description: 説明

Sequence: 各アノテーションの生成されたコンティグでの配列

6. なぜ、アセンブルできなかったのでしょうか?

資料の5. アセンブルできなかった場合をご参照ください。 多くの場合、ご提出のプラスミドDNAの濃度が不足、フェノール等の不純物が含まれることによるライブラリ調製時の酵素反応不良、ニックや断片化が進んでいる、などの理由によります。

7. 生成されたコンティグと想定していた配列の長さが異なるのですがなぜですか? kb単位の長いリピート配列を含むプラスミドDNAでは、アセンブルの不具合で、生成されたコンティグ配列から一部分が脱落していたり、2コピーがつながってコンティグが生じるなどの現象が、わずかですが確認されています。アセンブルのアルゴリズムの修正を進めています。

8. 想定していた配列と異なる配列が含まれていました。なぜでしょうか?

一般的な次世代シークエンシングでの手法と同様、ライブラリ調製時にバーコーディング(インデックス配列の付加)を行い、他のサンプルとプールしてランをします。ごく低頻度ですが、インデックスの読み取りエラーにより、一部のリードが誤ったサンプルとして認識されることがあります。

また、本アプリケーションで採用しているOxford Nanopore Technologiesのプラットフォームでは、その仕様として、フローセルを洗浄して複数回再利用することになっています。0.1%程度の低い割合ですが、前回までにランを行ったライブラリの配列が検出されることがあります。詳細はOxford Nanopore Technologies提供の下記の資料をご参照ください。

https://store.nanoporetech.com/flow-cell-wash.html

- 9. リニア状の配列は解析できますか?
 本Plasmid-EZのアプリケーションの対象は、環状のプラスミドDNAとなります。
- 10.25 kbを超えるサイズのプラスミドDNAは解析できますか? 本Plasmid-EZのアプリケーションでは25 kbまでの環状プラスミドDNAを対象にしています。これを超えるサイズにつきましては、弊社NGSカスタマーサポート (NGS.Japan@azenta.com) までご相談ください。
- 11. 複数種のプラスミドが混在したサンプルは解析できますか? クローン化された配列を対象としています。複数のプラスミドが混在したサンプル もご提出は可能ですが、結果不良のリスクをご了承いただいた上での実施となります。
- 12. 濃度調製は必須ですか?

はい。あらかじめ50 ng/ μ lに調製した、精製済みのプラスミドDNAをご提出ください。原則弊社の方では希釈等の濃度調製操作はいたしません。

13. 濃度や品質確認はしてもらえますか?

本サービスは、費用対効果・短納期を重視したものになり、サンプル受領後の品質 確認は実施しておりません。

14. 濃度測定にOubit/PicoGreen等の蛍光強度に基づいた手法を推奨とあります。

NanoDropしか持っていないのですがどうすればよいでしょうか? NanoDropでは、DNA/RNAの区別ができず、多くの場合、濃度を過剰に見積もる傾向があります(ゆえに、ライブラリ調製時のインプット量として相対的に低下することになります)。NanoDrop等の吸光度での測定法しか利用できない場合、80 ng/ μ lに調製をしてご提出ください。なお、結果に影響するリスクをご了承の上での実施となります。

15.精製前のグリセロールストック、大腸菌プレートを提出することは可能ですか? NGS.Japan@azenta.comまでお問合せください。

なお、遺伝子組み換え体の輸送となるため、国内カルタへナ法に準じた事前の情報 提供ならびに三重梱包等への対応が義務となります。

16. プラスミド調製は行ってもらえますか?

配列解析後、特定のプラスミドについてプラスミド調製サービスをご依頼いただくことが可能です。マイクログラムスケールからミリグラムスケールまで対応しており、アニマルフリー条件でのプラスミド調製、エンドトキシンフリー条件でのプラスミド調製等に対応しております。詳しくは、Project.Japan@azenta.comまでお問合せください。

17. アノテーションに使用しているデーターベースは何ですか?また、それは外部のデータベースを参照していますか?

SnapGeneで採用されているデータベースを用いています。弊社内あるいは弊社管理のクラウド環境にスタンドアロンのデータベースを構築し、それに対し検索を行っております。

18. Plasmid-EZサービスの配列の正確性はどれくらいですか?

各リードの精度は、通常大部分がQ15前後で、これはエラー率3% = 100 bp読んだときにおおよそ3 bpの読み取りエラーを生じる = という品質になります。各リードの精度は一般的なショートリード型の次世代シークエンサーと比較すると高くはありませんが、数百から数千リードからなる、同じ領域の配列を重ねてコンセンサス配列を得ることで、大部分の領域についてQ50-60程度の精度を実現しています。また、逆位反復配列など、エアピンループ構造を取りやすい配列などに対しても高い信頼度で配列の取得が可能です。

一方、数十bpの連続した塩基(poly-A)では、正確な連続塩基数を取得することが困難であることが示されています。また、長鎖のリピートを含む配列では、アセンブルの工程でのエラーを生じる可能性があり、生成されたコンティグ配列が正確でないことがあります。

プラスミドDNAの濃度や純度が適切でない場合も、取得リード長やリード数により、アセンブルの精度が低下することもあります。

- 19.FASTQファイルは何でしょうか。どのように開くことが可能でしょうか?
 FASTQファイルは、塩基配列情報と各塩基のクオリティスコアを含むフォーマットです。しばしば xx.fastq.gzという圧縮された形式で保存されています。ファイルを直接開くためには、Linux等のコマンドラインをご使用いただくか、解凍後にテキストエディタやSnapGene Viewerを使用する方法があります。
- 20. どのシークエンスプラットフォームを使用されていますか? Oxford Nanopore Technologiesのロングリードシークエンサーを使用しています。