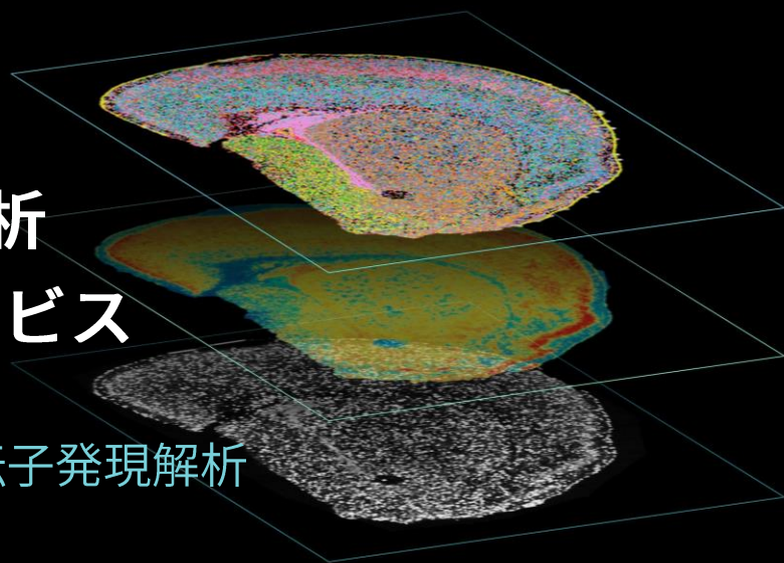


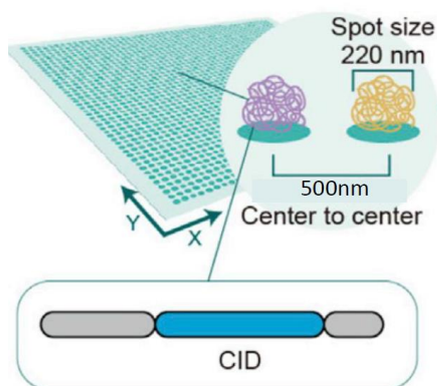
# 超高解像度 空間発現解析 Stereo-Seq 受託サービス

1細胞以下の解像度での空間遺伝子発現解析  
国内ラボ初の受託開始！



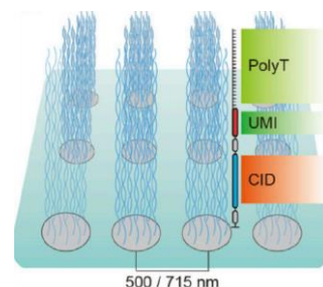
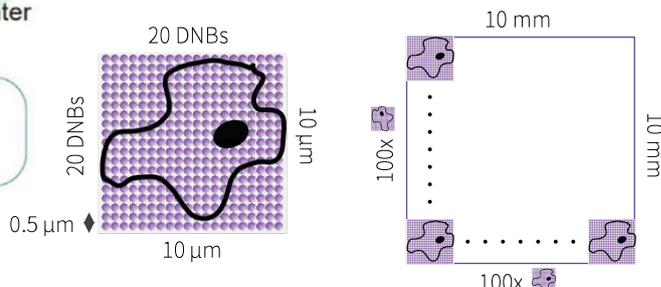
## 01

### DNA Nanoball (DNB) を用いた新技術



メーカー提供の資料より引用改変

- 直径0.22  $\mu\text{m}$ の極小サイズのスポットによりサブセラーレベルの解像度を実現。
- 検出可能な組織サイズは1 cm x 1 cm
- 1 cm x 1 cmあたり $4 \times 10^6$ スポットの超高密度
- Oligo dTでpoly-A mRNAを捕捉するため、原理上、発現している全mRNAが検出対象。



左図は、細胞サイズ10  $\mu\text{m}$ に対するDNBの配置数。黒線での輪郭が細胞、黒点が核を意味。10  $\mu\text{m}$ 四方 (Bin20) の面積に400のスポットが存在。

## 02

### 受け入れ可能なサンプルタイプ

- 専用チップにマウントされたヒト・マウスのOCT凍結切片
  - \* 包埋は指定の手順に基づく。すでに凍結保管されている検体については原則対応不可。
  - \* ヒト、マウス以外は応相談。組織タイプにより対応の可否あり。
  - \* 専用のチップスライド = Chip PおよびChip T = は弊社より提供。

## 03

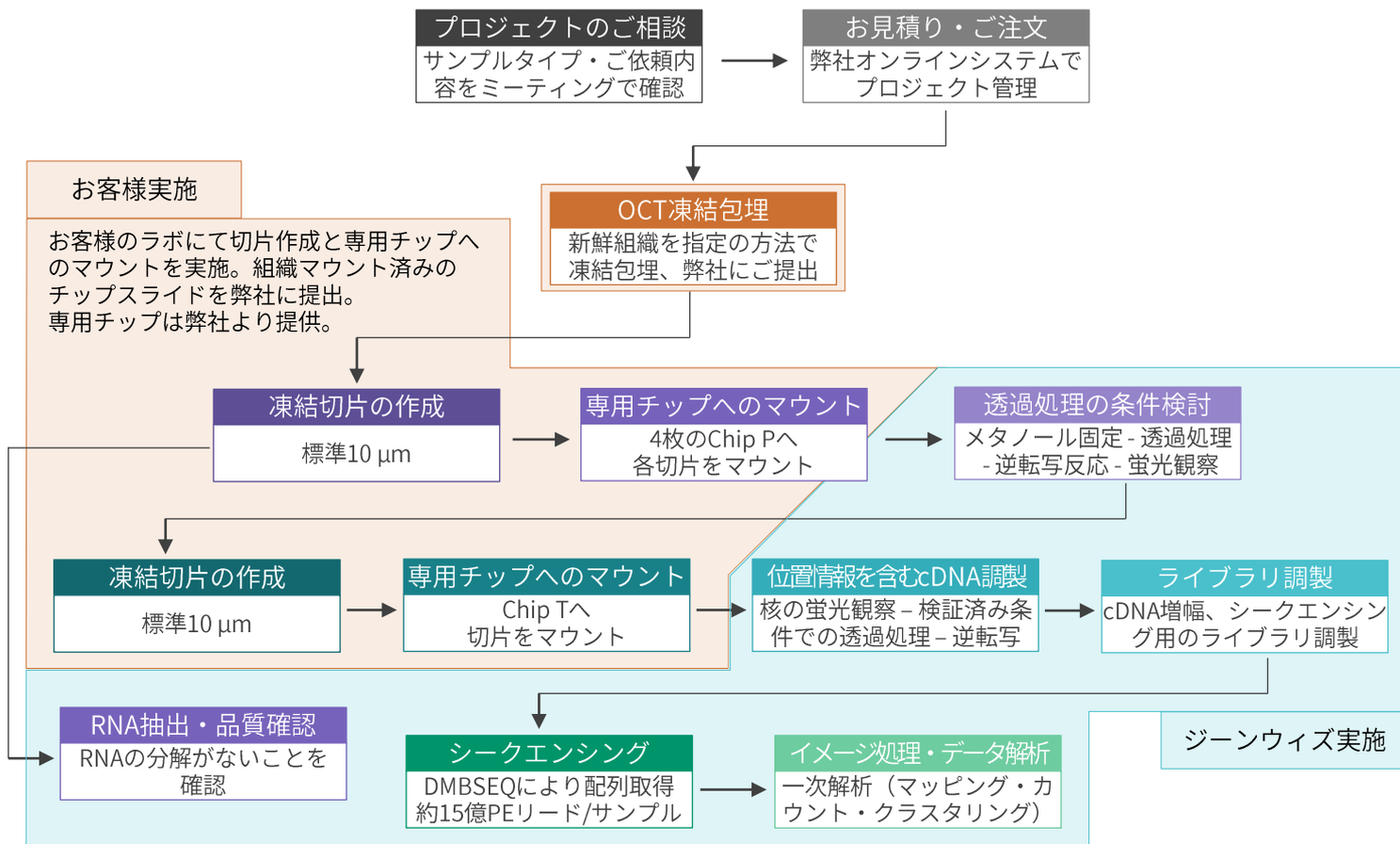
### 受託解析の仕様 - 全工程をジーンウィズ国内ラボにて実施

- 組織透過条件の検討 (Chip P スライド1枚・サンプルあたり4条件)
- 空間発現解析用のライブラリ調製 (Chip Tスライド1枚)
- シーケンシング (サンプルあたり約15億ペアエンドリード)
- データ解析 (SAWパイプラインでの一次解析)

納期は組織切片マウント済みのChip Tを弊社にご提出いただいてから約1-1.5か月。価格はお問い合わせ。



## サービスご提供と解析作業の流れ

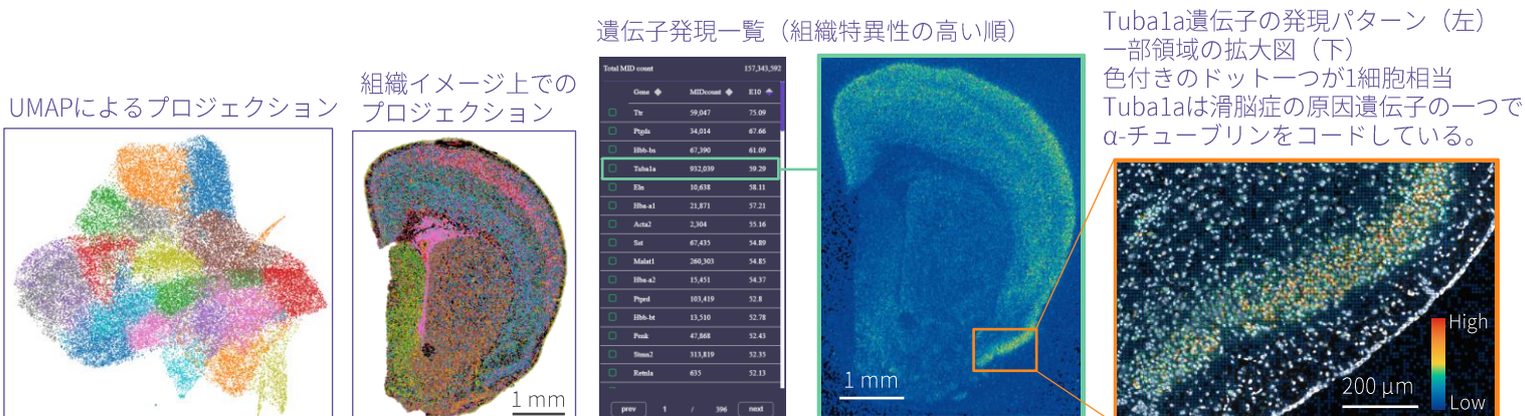


## 納品物の概要

- 生データFASTQ
- Stereo-seq Analysis Workflow パイプライン出力一式
  - ・解析レポート（リード数、検出遺伝子数等の統計値）
  - ・StereoMapに読むためのファイル（遺伝子発現・クラスタリング結果など）
- Stereopy Workflowによる出力ファイル
  - ・マーカー探索等（パイプライン検証中）

## 弊社ジーンウィズ検証結果

- マウスP7 右脳 冠状面
- 切片厚 10 μm、組織サイズ約3.5 x 4.9 mm
- シークエンス 1.5G PEリード  
DNBSEQ-G400, 1 flow cell
- 検出遺伝子数（各解像度での中央値）  
9,666 (Bin200)、448 (Bin20 - 1細胞相当)



©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。GENEWIZ（ジーンウィズ）は、マルチオミクス受託サービスを提供する、Azenta Life Sciences（アゼンタ株式会社）のブランドです。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11月現在のものです。



アゼンタ株式会社（旧社名 日本ジーンウィズ株式会社）  
〒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 FAX：03-6628-2951 メール：sales.japan@azenta.com  
ウェブ：https://www.genewiz.com/ja-JP

代理店・取扱店記入欄