次世代シーケンス解析 Total RNA QCガイド

謹啓

時下ますますご清栄のこととお慶び申し上げます。

この度は、弊社次世代シーケンス解析サービスをご利用いただき、誠に有り難うございます。

弊社では、貴重なサンプルをお預かりしての解析で確実にデータを出すため、またスムーズに解析を進めるため、 解析に問題のない質・量のTotal RNAを予めご用意くださいます様ご協力を お願いいたしております。

つきましては、Total RNAサンプルの品質検定には、下記推奨法もしくは同等の方法にて分解の少ない

十分量のサンプルのご用意をお願い致します。

お忙しい中大変恐縮ではございますが、何卒ご協力のほど、宜しくお願い申し上げます。

敬白

弊社推奨 Total RNA品質検定法

Total RNAサンプルの品質検定には 1)分光光度計での測定、および 3)Agilent 2100 BioAnalyer での測定を推奨いたしておりますが、BioAnalyzerがお手許にてご利用できない場合は代替法として 2)アガロースゲル電気泳動でご確認ください。

1)分光光度計での測定

分光光度計での測定にてサンプルの純度(A260/A280 ratio、A260/A230 ratio)および濃度が下記基準を満たしていることをご確認ください。

純度: A260/A280、A260/A230 ともに≧2.0

濃度: 弊社 HP(http://www.hssnet.co.jp/2/2_3_10_13.html)をご参照下さい。

2)アガロースゲル電気泳動

サイズマーカーと共にサンプルの変性アガロースゲル電気泳動を行い、EtBr等で染色後、下記をご確認ください。

(ただし、生物種によってはこの限りではありません。ご不明な点はご相談ください。)

- 1)28S / 18S rRNAのバンドがシャープに認められる
- 2)28Sの方がバンドが濃い
- 3)バンド間・低分子領域にスメアがない

3) Agilent 2100 BioAnalyzer

サンプルのRIN(RNA Integrity Nunber)の値が8.0以上、28S/18SRNAの値が1.4以上であることをご確認ください。

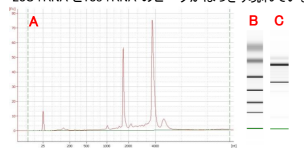
※生物種によっては(rRNAのサイズによって)RIN値が算出されない、あるいは 8.0 未満となる場合がございます。その際は、rRNAのtシャープである(細くて高い)事、またバックグラウンドピークが少ないことをご確認ください。

(別途、測定機器が必要です。詳細はメーカーカタログ等をご確認ください。)

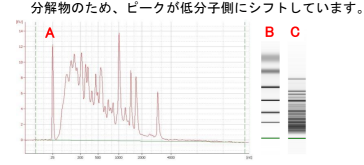
RNA品質検定の例 (Agilent BioAnalyzerデータおよびゲルイメージ)

① 分解の無いRNA です。

28S rRNA と18s rRNA のピークがはっきり現れています。



③ 著しく分解されたRNA です。



② 少し分解されたRNA です。

28S rRNA のピークが低くなりベースラインが乱れています。



A: サンプルのエレクトロフェログラム

B:マーカーのゲル電気泳動イメージ

(下から200,500,1000,2000,4000bp) \mathbf{C} : サンプルのゲル電気泳動イメージ

お問い合わせください。

※ご不明な点がございましたら、弊社担当(下記)まで

北海道システム・サイエンス株式会社 ライフサイエンス本部 解析チーム 次世代シーケンス解析サービス担当 TEL:011-768-5903

E-mail: hss-ngs@hssnet.co.jp