

期間限定！今がチャンス！

Rhelixa
Decoding Life, Creating Future
RH-WGSCP-2406

全ゲノムシーケンス(WGS)

解析キャンペーン



期間

2024 / 8 / 30 (金) 受領分まで

データ量

データ取得のみ
(1サンプル/税別)

データ取得+ベーシック解析
(1サンプル/税別)

1Gb

(バクテリアなど)

28,000円

48,000円

4Gb

(シロイヌナズナなど)

38,000円

58,000円

10Gb

(イネなど)

50,000円

70,000円

30Gb

(メダカなど)

75,000円

95,000円

90Gb

(ラットなど)

115,000円

135,000円

⚠️ 注意事項

ベーシック解析付きプランの場合、リファレンス情報が不足しておりますと解析対象の生物種によっては、キャンペーン価格が適用できない場合がございます。

「ベーシック解析」「サービス仕様」などの内容については、裏面をご覧ください。👉

01

ベーシック解析プラン

各サンプルの全ゲノム領域上の変異または多型 (SNV, Short Indel など) を検出の上、アノテーションを付与し、表形式でご覧いただけるデータをお渡しします。



01

データ QC

02

トリミング

03

マッピング

04

変異の検出*

05

変異の
アノテーション

*検出される変異は SNV および Short Indel となります。

02

サービス仕様



組織、細胞も対応可。
別途抽出費用がかかります。

✓ 参考納期

データ取得のみ

検体受領後 **6~8週**

データ取得+ベーシック解析

検体受領後 **8~10週**

✓ データ取得仕様

利用シーケンサー

NovaSeq X Plus

リード長

150bp Paired-end

✓ サンプル要件

ゲノム DNA

	総量	液量	濃度
PCRあり	500ng以上	20μL以上	20ng/μL以上
PCR free	2μg以上	20μL以上	50ng/μL以上

*DNAの推奨純度は OD260/OD280 ≥ 1.8、OD260/OD230 ≥ 1.0 となっております。



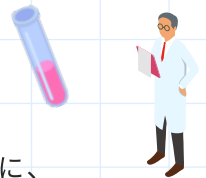
充実なオプション

🔍 SV解析

重複 (Duplication)、欠失 (Deletion)、逆位 (Inversion)、挿入 (Insertion)、転座 (Translocation) などの Structural Variation (SV) を推定します。

🔍 CNV解析

リードカバレッジの情報をもとに、Copy Number Variation (CNV) を推定します。CNVをまとめたテーブルデータおよびゲノム上の各位置のコピー数を示す図版を納品いたします。



上記オプション以外にも、お客様の研究目的に応じたオーダーメイド解析や、文献を参考にご要望の図版作成なども対応いたします。

お問い合わせ

☎ Tel : 03-6272-3115

✉ Mail : sales-support@rhelixa.com

お見積依頼は弊社サービス販売店
または弊社営業担当者へお問い合わせください。

ヒト・マウスのゲノムキャンペーンも実施しております。

詳細は弊社HPよりご確認ください



レリクサ ゲノム



販売店

Rhelixa

Decoding Life, Creating Future

〒104-0042

東京都中央区入船 3-7-2 KDX 銀座イーストビル 5F

TEL : 03-6272-3115

Mail : sales-support@rhelixa.com