

# Egérsejtvonal-hitelesítés (rövid tandemismétlés (STR))

| 900654

Tekintettel a keresztszennyeződés és a téves azonosítás gyakoriságára, a tudományos kutatási projektekben használt sejtek hitelessége komoly aggodalomra ad okot. Becslések szerint a sejtvonalakon alapuló kutatások mintegy 15-20%-a tévesen azonosított sejtvonalakkal dolgozik. Ezért a sejtvonal profiljának STR-analízis segítségével történő meghatározása kulcsfontosságú a megbízható és megismételhető kutatások elvégzéséhez. Emellett egyre több folyóirat követeli meg a sejtvonalak ellenőrzését, mielőtt egy cikket elfogadnak.

## Szolgáltatásunk a következőket foglalja magában

- Sejtvonal-hitelesítés
- Összehasonlítás online adatbázisokkal
- Publikációra kész elemzési jelentés

## Könnyen használható

- Kérjük, töltsse le a [sejtvonal-hitelesítési megrendelőlapot](#), és a kitöltött és kinyomtatott lapot csatolja a mintaszállítmányhoz.
- Kérjük, hogy a mintákat szobahőmérsékleten, kitömött borítékban küldje el nekünk.
- A gDNS esetében kérjük, küldjön nekünk  $\geq 50 \mu\text{l}$  50ng/ $\mu\text{l}$  gDNS-t Trisben vagy EDTA-ban (10 mM Tris, 0,1 mM EDTA).
- Sejtpellet esetén kérjük, hogy 1,0-5,0 millió sejtet adjon nekünk sejtpelletként. Kérjük, mosson kétszer PBS-szel, és szuszpendálja újra 0,5 ml 70-90%-os etanolban.

## Markerek

- A humán sejteket a Promega PowerPlex rendszerével tipizáljuk 16 STR markerrel.
- Az egérsejteket 18 STR markerrel tipizáljuk.
- A patkánysejteket 14 STR markerrel és egy nonspecifikus markerrel tipizáljuk.
- A kutyasejteket 11 STR markerrel tipizálják.
- A hörcsögsejteket 10 STR markerrel tipizálják.

## Eredmények

Az eredményeket 2 héten belül megkapja e-mailben. Az eredmények tartalmazzák az adatok összehasonlítását a Cellosaurus adatbázisával. A sejtvonalat hitelesítettnek vagy tévesen azonosítottként minősítjük.

## Rövid tandemismétlődések (STR)

Egy 2-13 bázisból álló, akár több százszor ismétlődő DNS-motívum alkotja a rövid tandemismétlést (STR). Az STR-ben lévő ismétlődések számának egyéni változékonysága a PCR alkalmazásakor az előállított fragmentumok hosszának eltéréséhez vezet. A sejtvonalakat a fragmentumok hosszának ezen variációi alapján profillozzák több lokalizációban.

## A sejtvonalak keverékeinek kimutatása

Egy sejtvonal egy vagy több további sejtvonallal való szennyeződését a szennyező sejtvonal 10%-os gyakoriságáig lehet azonosítani. A sejtvonal-kombinációk jellemzően három vagy több csúcst tartalmazó STR-profilokat adnak egy vagy több lókuszt érintően.