

百迈客生物科技服务 选品单

₩ 全基因组研究

○ 调研图Survey(动物/植物/细菌/真菌)

通过二代平台低深度测序分析,快速获得基因组大小/ 杂合度/重复序列比例等基本信息。为全基因组*de novo* 测序策略提供依据。

○ 全基因组Denovo(动物/植物/细菌/真菌)

不依赖参考序列的情况下,基于三代平台进行基因组测 序及拼接,绘制该物种的全基因组序列图谱并获得其基 因结构与功能信息以及临床样本关键疾病靶点定位。

○ Hi-C辅助染色体挂载(动物/植物/真菌)

基于染色质构象捕获技术,实现基因组染色体定位,构 建染色体级别基因组。

○ 泛基因组(动物/植物/细菌/真菌)

通过对某种物种中多个品种/品系/变种的基因组进行denovo,并进行非冗余基因集分析构建泛基因组,助于解析表型和性状的多样性。

○ T2T基因组(动物/植物)

针对低杂合物种,基于PacBio与Nanopore三代平台,构建端粒至端粒的无间隙完整基因组图谱。

○ 单倍型基因组(动物/植物)

针对高杂合物种,基于PacBio三代平台,构建二倍体两套同源染色体对的全面基因组图谱。

○ 全基因组甲基化(动物/植物)

构建基因组图谱后,使用HiFi数据中的动力学信号进行5mC甲基化分析,了解全基因组水平的甲基化分布情况。

○ 比较基因组分析(动物/植物/细菌/真菌)

通过对系统发育中的代表性物种之间的基因和基因家族的比较分析,构建系统发育图谱,揭示物种的进化和多样化的机制。

群体功能定位

○ 全基因组重测序

通过二代或三代测序,与参考基因组比对获得大量的变异信息(SNP、InDel、SV、CNV等),快速获得大量分子标记用于动植物群体遗传研究,以及临床样本关键疾病靶点定位。

〇 SLAF简化基因组测序

利用生物信息学寻找最合适的酶对基因组进行酶切,经 高通量测序快速鉴定SNP变异信息,进行群体遗传研究, 为百迈客专利技术。

〇 BSA性状定位

针对目标性状,选择表型极端差异的亲本构建家系,通过对亲本和极端表型混池测序,快速对单一性状进行定位。

〇 遗传图谱

以染色体上多态性分子标记为基础,通过计算分子标记 间重组率将分子标记相对位置和遗传距离表示出来的 图谱,助力农艺性状基因定位。

O GWAS (SNP/SV)

将全基因组的基因型与表型进行关联分析,定位与性状相关的SNP等标记与基因,用于分子标记辅助育种。

○ 遗传进化

基于群体变异位点信息,研究群体的遗传及其变化规律, 解析群体的遗传结构、遗传多样性、基因交流情况、物种 形成机制以及群体进化动态等生物学问题。

○ 核心种质

从种质资源中抽取一个核心子集,以最少数量的遗传资源代表整个群体的遗传多样性,提高种质库的管理和利用水平。

○ 指纹图谱

通过筛选物种核心SNP标记,构建DNA指纹图谱,有助于 品种特异性和真实性鉴别

○ 基因组选择(GS)

利用全基因组标记预测个体育种值(GEBV),以实现早期、 高效育种选择。

○ 外显子组测序

靶向捕获全基因组外显子区域并检测外显子(多指编码蛋白基因) DNA序列变异,广泛用于与括群体遗传学、遗传病和癌症研究等领域。

訓 转录调控挖掘

○ 二代真核转录组(动物/植物/真菌)

基于Illumina/MGI/SURFSeq测序获得某物种特定状态下的转录本序列信息,对于有参考基因组物种既可对基因进行定量分析,又可对基因结构和产生的新转录本进行分析;无参对照组装拼接成的Unigene进行定量分析,并进行差异基因分析和功能注释等。

○ LncRNA测序(动物/植物/真菌)

通过Illumina/MGI/SURFSeq测序平台并采用去rRNA链特异性建库方式获得LncRNA、mRNA和circRNA序列,结合mRNA测序数据,还可以同时对LncRNA及其靶基因进行分析。

○ Small RNA测序(动物/植物)

通过illumina测序获得miRNA序列,结合转录组测序数据进行联合分析,可以同时分析miRNA及其靶基因。

○ ONT全长转录组(动物/植物/真菌)

基于Nanopore三代测序获得某物种特定状态下的全长 转录本序列,即可同时对基因和转录本精准定量和分析, 又可进行结构变异研究。

〇 PB串联文库全长转录组 (动物/植物/真菌)

基于Pacbio Kinnex建库试剂盒进行串联文库构建,并基于Pacbio Revio测序平台测序,测序饱和度更高,可结合二代数据进行定量分析。

○ 全转录组(动物/植物)

针对有参考基因组物种,基于Illumina测序同时获得mRNA、IncRNA、circRNA、miRNA序列信息。通过ceRNA整合分析,探究其潜在的调控网络机制。

〇 HI-C互作(动物/植物/真菌)

基于染色质构象捕获技术,揭示染色体片段间的交互 作用,阐述染色体三维构象。

〇 ATAC(动物/植物/真菌)

针对有参考基因组物种,利用DNA转座酶研究识别出 开放染色质区域,并测序捕获调控序列的信息。

○ 全基因组甲基化测序(WGBS)

将重亚硫酸盐(Bisulfite)处理和高通量测序技术相结合,对有参考基因组的物种进行全基因组范围、单碱基分辨率的甲基化测序技术。

眦 微生物群落

○ 二代微生物多样性(16S/TTS/18S/功能基因)

通过PE250测序及双端拼接,快速获得环境样本的菌群结构,分辨率达"属水平"。

○ 全长微生物多样性(16S/ITS/18S 全长)

通过三代PacBio HiFi全长测序,单碱基准确性达99%, 无需拼接,分辨率可达"种水平",更真实还原菌群结构。

〇 理化指标检测

可以对土壤、水体、动植物相关指标进行检测,并可以和测序数据进行联合分析。

○ 微生物绝对定量(二代/全长)

基于二代/三代测序,在还原菌群结构的同时,得到样本真实的微生物载量。解析微生物含量与环境变化内在联系。

〇 二代宏基因组

通过二代测序,同时得到细菌、真菌种群结构与功能信息,分辨率超"种水平"。

○ ONT/PB宏基因组

通过二代和三代ONT/PB测序,跨越复杂基因结构,组装更高质量宏基因组,使得基因结构更完整,物种及功能基因预测精准度更高。

○ Binning分箱(二代/三代宏基因组)

解析样品中不可分离培养微生物,获得单菌基因组草图; 结合ONT/PB宏基因组可获得近完成图水平基因组,进一 步定位样品中有重要作用的功能菌。

○ 单菌基因组(二代、三代、Hic)

依托高通量测序技术,快速解析单菌全基因组序列。精准 获取基因结构、功能注释及变异信息,助力菌株鉴定、耐 药性分析与代谢通路研究。

〇 宏转录组

是特定时期,环境样本、组织样本中所有微生物的RNA (转录本)的集合。

○ 原核转录组

在原核有机体中,获取转录产物的测序,是在细胞中测定 所有正在发生转录的RNA的一种技术。

₩ 百迈客云平台

〇 项目分析+个性化调整

25+分析平台、100+款工具,覆盖各种组学分析,一键式操作获得报告。可自定义调整参数,界面式数据挖掘,结果图片随心调整,百分百私人订制。

〇 私有云

把百迈客云的功能搬进自己的实验室,部署在自己的服务器上,让团队里的人快速变身生信达人。

〇 物种数据库

量身定制的针对物种基因组学数据的存储、管理、查询、分析的平台,共享研究成果,树立科研标杆。

〇 生信课堂

生信入门、高阶分析、文章思路、技术原理等百余课程在 线学习,随时随地为知识充电。

₩ 代谢蛋白组学

○ 定性蛋白质组学

基于LC-MS/MS蛋白鉴定技术对胶条样本(即SDS-PAGE样本)、IP、co-IP、pulldown等复杂样本进行蛋白鉴定。

○ 定量蛋白质组学

基于LC-MS/MS对生物样本的蛋白进行定性和定量分析,label-free、TMT、DIA、direct DIA、PRM、4D-label free、4D-DIA、Astral等蛋白组学方法。

○ 修饰蛋白质组学

基于LC-MS对翻译后修饰的蛋白质进行检测分析,包括 泛素化、糖基化、磷酸化、乙酰化等。

〇 非靶向代谢组学

基于LC-MS/GC-MS, 无偏向、尽可能多地检测细胞、组织、器官或体液等生物样本内所有小分子代谢物, 对代谢物进行差异分析。

〇 靶向代谢组学

针对几种目标化合物或某条通路上涉及的全部或部分代谢物,利用标准品,构建特异性强、灵敏度高、重复性好的检测方法,对目标化合物进行定量与分析。

○ 广靶定量代谢组学

整合了非靶向和靶向检测技术优点的新型代谢组检测技术,通过稳定同位素内标与基质匹配校正,创造性地实现了代谢物含量测定的新一代广靶技术。

〇 广泛靶向代谢组学

整合了非靶向和靶向检测技术优点的新型代谢组检测技术,具有高通量、高灵敏、广覆盖、相对定量检测代谢物的技术优势。

〇 脂质组学

基于液质联用技术(LC-MS), 无偏向性、尽可能多的检测细胞、组织、器官或体液等生物样本内所有脂质分子, 并进行统计分析筛选差异脂质。

〇 空间代谢组

Bruker tims-TOF FLEX MALDI 2平台将质谱平台与成像软件相结合,开展生物组织中代谢物成像与原位分析,最高可实现5um亚细胞级空间分辨率。

₩ 建库测序

- 〇 二代建库测序(Illumina/MGI/SURF)
- 二代纯测序(Illumina/MGI/SURF)
- PacBio三代测序
- Nanopore测序 (8k/20k文库/cDNA文库)
- Nanopore超长测序 (50k/100k/150k文库)

III 单细胞空间多组学

○ 百创DG1000单细胞(核)转录组

基于百创DG1000平台实现高通量的细胞(核)捕获,从而获得单个细胞(核)的3[°]端转录组信息。

〇 10x单细胞(核)平台

基于10x Genomics平台实现高通量的细胞捕获,产品包括单细胞(核)转录组、单细胞免疫组库以及单细胞ATAC。其中,单细胞免疫组库可助深入研究T/B细胞免疫响应,单细胞ATAC可用于绘制细胞水平上的表观动态。

○ 百创S空间系列

百创S空间系列结合了微孔和原位捕获技术,实现在亚细胞分辨率原位捕获异位测序。产品包括百创S系列空间转录组以及百创S3000-V(D)J,可精准获取3'端转录组、或3'端转录组&TCR/BCR全长转录本在空间原位表达的信息。芯片面积有三种规格6.8*6.8mm,11*11mm,15*20mm,并支持其他尺寸芯片定制。最高分辨率3.5μm,支持原片荧光+原片H&E染色+原片表达测序,进行细胞分割。

〇 百创空间ATAC

百创空间ATAC技术在百创S空间系列基础上开发而来,可在亚细胞分辨率获取切片原位3°端转录组及邻片染色质可及性信息。芯片面积6.8*6.8mm,最高分辨率3.5μm,支持原片荧光+原片H&E染色+原片表达测序,进行细胞分割。

〇 百创RNA原位荧光检测ISSeq

百创ISSeq技术基于锁式探针,荧光探针及滚环扩增技术,靶向捕获I~10目标基因的RNA,以滚环扩增产物为媒介,进而在组织或细胞原位对RNA实现原位荧光显色,可作为可靠的验证性实验技术手段。

Ⅲ 多组学联合

〇 代谢组学+微生物组学

采用二代微生物多样性/宏基因组手段对微生物进行研究,并结合代谢组检测,对微生物作用和功能进行系统的研究。

〇 代谢组学+转录组学

结合转录组和代谢组技术,建立不同层次分子间数据关系;结合功能分析、代谢通路富集、分子互作等生物功能分析,系统全面地解析生物分子功能和调控机制。

〇 代谢组学+蛋白质组学

基于代谢组学和蛋白质组学技术对生物样本进行研究,系统全面地解析生物分子功能和调控机制,筛选重点生物通路或者基因、代谢产物及蛋白酶等进行后续深入研究与应用。

〇 **多组学**(代谢组学+转录组学+微生物组学+蛋白质组学)

不同组学水平的数据整合进行关联分析,不同纬度阐明 生物体细胞生命过程,获取从细胞到个体的动态变化情况,助力研究物种复杂性状的调控与遗传机制。









♥ 北京市顺义区南法信府前街12号顺捷大厦A座6层

