



**Golden Helix社 遺伝子診断支援用ソフトウェア**

# VarSeq® お試しキャンペーン

**期間：2018年8月31日お申込み分まで**



Golden Helix社の遺伝子診断支援ソフトウェア「VarSeq®」では、次世代シーケンサーで検出したSNPなどの遺伝子変異データに対して、疾患との関連やアレル頻度などのアノテーション情報の付加を行い、フィルタリングワークフローや臨床レポートなどの作成が可能です。

本キャンペーンでは、VarSeq®の高品質なアノテーションリソースを体験していただくために、お客様よりいただいた変異データに対して、無償にてVarSeq®でアノテーション付加とデータのフィルタリングを行った結果データをお返しいたします。

## 【お送りいただくデータ】

VCFファイル

\* 1研究室につき1サンプルのみとさせていただきます。腫瘍／正常検体のペアサンプル、家族性のトリオサンプルの場合は、別途ご相談ください。

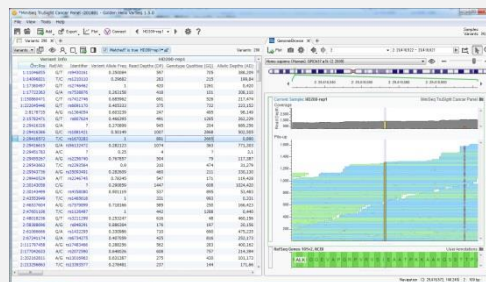
## 【使用アノテーションリソース】

- RefSeq Genes
- ClinVar
- dbNSFP Functional Predictions
- dbSNP Splice Altering Predictions
- 1000 Genome
- NHLBI 6500 Exomes
- ExAC Variant
- gnomAD Exomes
- HGVD
- COSMIC
- CIViC
- ICGC Simple Somatic Mutation ...など

## 【納品物】

VarSeq®プロジェクトファイル

\* プロジェクトファイルは、ゲノムブラウザー機能も備えた無償のビューアソフトで閲覧が可能です。



Golden Helix 日本正規販売代理店

代理店

**フィルジェン 株式会社** **Filgen®**  
biosciences & nanosciences

【お問い合わせ】 バイオサイエンス部

TEL 052-624-4388 (9:00-17:00) FAX 052-624-4389

Email [biosupport@filgen.jp](mailto:biosupport@filgen.jp) URL [www.filgen.jp](http://www.filgen.jp)