

Specifikace zboží

Název zboží	Celogenomový sekvenátor pro sekvenaci DNA pomocí dlouhých čtení
Číslo/kód v rámci projektu	
Místo plnění	Biomedicínské centrum, Lékařská fakulta v Plzni, Univerzita Karlova, alej Svobody 76, 323 00 Plzeň
Popis zboží	

Technická specifikace:

Systém pro sekvenaci dlouhých úseků DNA s vysokou přesností bez nutnosti dalšího zpřesnění (přesnost vyšší než 99,99 %). V rámci výzkumu bude určen především pro sekvenaci mikrobiálních genomů *de novo* a PCR produktů obtížně sekvenovatelných běžnými technikami (např. krátká čtení) s vysokým obsahem bází C a G. Pro sekvenaci bakteriálních genomů bez dříve známých sekvencí (*de novo*) musí být systém schopný zajistit sekvenování genomů s vysokým obsahem repetitivních sekvencí (např. inserčních sekvencí s délkou >1 kbp) tak, aby bylo možné získat uzavřený mikrobiální genom (např. chromozom a plazmidy) bez nutnosti dalších laboratorních experimentů.

Systém musí splňovat následující kritéria:

- Sekvenace DNA technologií na úrovni sekvenace jedné molekuly/fragmentu přímo získaného ze sekvenované DNA bez nutnosti amplifikace vstupní DNA při přípravě knihovny nebo amplifikace sekvenovaných templátů během sekvenace
- Sekvenace DNA fragmentů o délce > 10 kbp (umožňující analýzu genomu bohatého na mobilní genetické elementy) s přesností alespoň 99,9 %. Přesnost může být dosažena softwarovým zpracováním hrubých sekvenačních dat.
- Získání alespoň 200 Gpb hrubých dat během jedné sekvenace
- Sekvenace alespoň 96 mikrobiálních genomů *de novo* s velikostí do 1 Gbp během jednoho běhu s prosekvenovaností alespoň 15X
- V případě mikrobiálních genomů reálná sekvenace fragmentů o velikosti alespoň 7 kbp (získané sekvence hrubých dat bez nutnosti následného, byť automatického, bioinformatického skládání kratších fragmentů)
- V případě sekvenace mikrobiálních genomů o velikosti 4 Mbp chybost nesmí přesáhnout 5 SNPs
- Délka sekvenace během jednoho běhu do 30 hodin včetně
- Příprava sekvenační knihovny pomocí chemie dodávané výrobcem sekvenátoru
- Možnost získání dat o epigenetických změnách (alespoň methylace DNA) v rámci sekvenace DNA bez nutnosti další laboratorní přípravy vzorku
- Připojení ke zdroji napětí 240 V, max. 40 A
- Hmotnost do 400 kg

Součástí dodávky je i software pro primární analýzu data včetně tzv. basecallingu, assemblingu, epigenetické analýzy, dedikovaný softwarový modul pro analýzu bakteriálních genomů

Provedení zaškolení (minimální délka zaškolení, rozsah, opakování, další podmínky)	Předvedení sekvenace na vzorku alespoň 2 bakteriálních genomů.
---	--

Dodání technické nebo jiné dokumentace, certifikáty aj.	Součástí bude návod k obsluze alespoň v anglické verzi minimálně v elektronické formě.
--	--