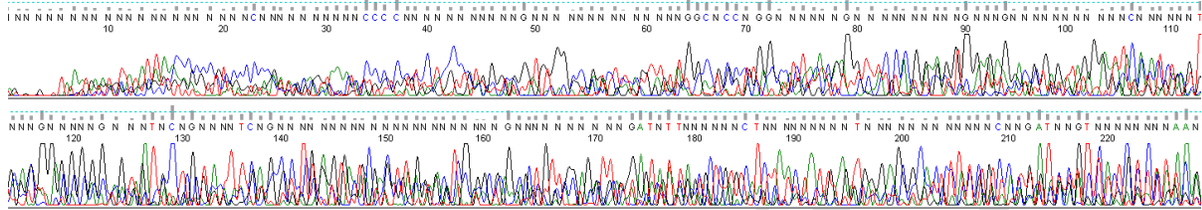


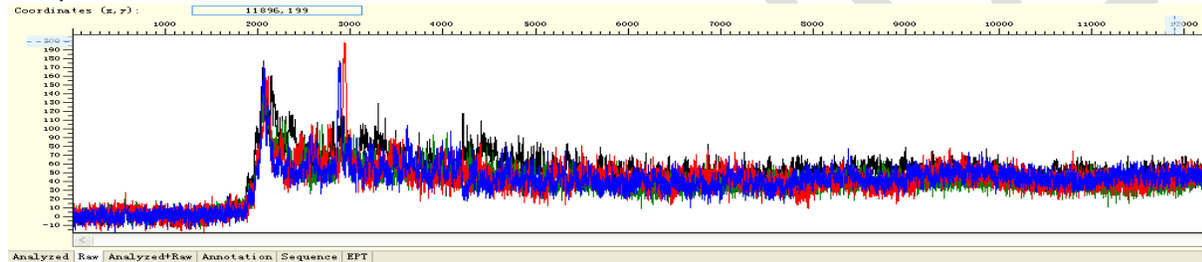
无信号

失败类型简述：序列峰图杂乱无章，测序干扰较大，没有明显主峰。

峰图实例：



Sequence Scanner 软件中 Raw 图实例：



可能的原因		解决办法（给您的建议）
模板	模板浓度过低	核实 DNA 浓度是否符合测序要求，送样标准请参照金唯智官网
	模板质量较差，被酚类、氯仿、EDTA、乙醇、异丙醇等污染	用双蒸水洗脱 DNA 模板，避免 EDTA 和 EB 污染
引物	引物浓度过低	核实引物浓度是否符合测序要求，送样标准请参照金唯智官网
	模板上没有引物结合位点 引物设计不合理，3'端碱基错配形成闭合，导致无法与模板结合	核实引物结合位点或所用引物是否合适

以上解决办法是给客户的建议。金唯智测序的解决办法是调整方案给予必要的重测。