

## PLATEFORME DE VECTOROLOGIE

## **SERVICE PRODUCTION DE VECTEURS AAV**

# Formulaire à retourner complété et signé

Demande à adresser par mail à melissa.desrosiers@inserm.fr	
Date de la demande :	
Nom du laboratoire :	
Chef d'équipe / PI:	Nom du demandeur :
Titre, description du projet en quelques lignes (Application/pathologie concernée) :	
Informations pour la production du vecteur	
Nom complet du plasmide de transgène (inclua a lieu et polyA):	nt le promoteur, le transgène, protéine rapportrice s'il y
Sélectionnez le sérotype demandé : AAV1	
Les informations suivantes nous permettent d'adapter les productions en fonction de votre attente dans la mesure du possible :	
Nombre de lots demandés : $(1 lot = en moyenne 250\mu l de vecteur)$	ître minimum nécessaire : vg/ml
Titre habituellement obtenu : vg/ml	☐Vecteur jamais produit
Application :  InVitro Stéréotaxie  autre, précisez :	□IV □Intra occulaire (IVT, SR)



### PLATEFORME DE VECTOROLOGIE

## Informations sur le plasmide vecteur

IMPORTANT : Ne seront produits que les vecteurs dont le niveau de confinement est classé L2 selon les recommandations CGG

☐ Je confirme que le plasmide utilisé est inclus dans la demande d'agrément ou déclaration OGM numéro	
☐ Je confirme que je possède les droits pour utiliser ce plasmide (MTA en règle)	
Fonction du transgène (enzyme, facteur de croissance, oncogène etc) :	
Est-ce que la séquence du plasmide a été confirmé par séquencage ? OUI NON	
Sinon quelle méthode a été utilisée :	
Taille de la séquence ITR à ITR: Simple brin (ss) Double brin (sc)  Maximum de 4.7kb pour les plasmides ss et 3.0 Kb pour les plasmides sc.  Au delà l'efficacité d'encapsidation diminue beaucoup	
Joindre à votre demande la <u>séquence complète</u> de votre plasmide avec les positions exactes des ITRs, promoteur, transgène et poly A (fichier .gb ou Word).	
Informations pour la conservation du vecteur	
Nous vous recommandons de conserver les vecteurs au +4° pendant 6 mois, au delà, les vecteurs se	
conservent à -80°C)	
Volume souhaité des aliquots :	
X 50 $\mu$ l X 100 $\mu$ l X200 $\mu$ l X500 $\mu$ l Nous ferons un maximun de 5 aliquots. Nous pouvons conserver 3 de ces aliquots au $-80^{\circ}C$ )	
Souhaitez-vous conserver des aliquots au -80°C de la plateforme: OUI Lesquelles	
Γitration souhaitée par Q-PCR sur les ITR (vg/ml) : □OUI □NON	

Signature:

#### PLATEFORME DE VECTOROLOGIE

## Ouantité de plasmide vecteur à fournir et contrôle qualité :

Nous faire parvenir 100µg de votre plasmide vecteur par lot de vecteur demandé. IMPORTANT : Remettre au service de production un format papier de cette page complétée en même temps que le plasmide vecteur.

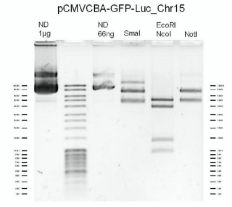
Date:

Nom du demandeur:

Nom du plasmide vecteur :

1-Vérifier la présence des ITRs du plasmide par digestion SmaI et coller la photo du gel de migration ci-dessous (merci de noter les tailles du DNA ladder)

L'enzyme SmaI coupe dans les ITR. Vérifier que le profil sur gel est conforme à la taille du plasmide coupé au niveau des ITR, plus autre éventuel site SmaI présent sur le vecteur. Faire un contrôle avec le plasmide non digéré. Electrophorèse sur gel d'agarose 1% du plasmide



Commentaire:

2-Concentration du plasmide vecteur :

3-Pureté du plasmide vecteur (DO 260/280) :