ポスター制作の注意点

- 1. ポスター発表は EventBASE というツールのブース機能を用いてオンラインで行います。
- 2. ポスターはパワーポイント(16:9)で作成してください(アニメーション、動画は使え ません)。
- 3. 各スライドを jpeg 形式で保存し、指定のページにアップロードしてください。
- 4. 最初のスライドにはタイトルと氏名、所属等を明記してください。
- 5. 発表スライドは10枚までアップロードできます。
- 6. 1 枚のスライドのサイズは 10 Mb までです。
- 7. スライドの図および脚注は英語推奨です(日本語でも可)。
- 8. Legend を記入するスペースがありますので(文字数制限なし)、必ずしもスライドに含める必要はありません。

ポスターのアップロード

- 1. 2週間前から受付を開始しますので、1週間前までにアップを完了させてください。
- 2. 会社情報入力画面で、会社名にポスター番号を入力してください。また顔写真や研究の 概要図など、ポスターの顔となるような画像を載せましょう。↓このように出ます。

EventBASE		お問い合 わせ 日本	sį –
リード獲得リスト リード獲得	更新から反映まで1時間相違タイムラブがあります		
チャット 宮川 順子 面談予約	# ブースURL Mo. oxt3922/smpany/1721 会社情報		
会社情報入力ページ入稿	会社情報	Nechar mating	
スタッフ一覧	日本語 English		
通知メールアドレス 登録	象社名 🔯 P-000	Consistent and Consis	
	会社ロゴ ファイル未選択 ※機械最大40px成長台60pxでトリミングされます	マウス胚を用いた細胞分裂・ DNA複製非依存的転写リプロ	
	- 1覧画道用データ	グラミング	
	日本語 English		
	タイトル 👀 マウスEを用いた範疇分裂・DNA電動存依存的転帯リプ	P-001	
	面積 ファイルを選択 ファイルを選択 アマイルを選択 アマイルを選択 アマイルを選択 の の の の の の の の の の の の の の の の の の の	日 ちょっと聞いてみ る	
	登録タグ		
	※実場者が選んだカテゴリーとマッチした場合、プースが表示されます。 ※夕グは台計 6 値まで危険できます。		
	ポスターセッション		
	P-017~010 P-017~020 P-031~040 P-041~050 P-051~050 P-051~070 P-071~080 P61~090 F P-141~150 P-151~160 P-161~170 P-177~180 P-161~190 P-201~220 P-221~230 P-221~230	2491-100 P-101110 P-111-120 P-121-130 P-131-140 P-231-240 Anthropology Plant biology Insect biology Cancer biology Immunology Neuroscience Pharmaclogy manifies and Social Sciences Biomaterial Natural product chemistry Aging Psychology Behavioral science Ethology	
	更新する フレビュー		

- 3. 来場者が検索できるよう、ポスター番号および研究カテゴリーを下からお選びください。
- 4. 更新するを必ず押してください。
- ページ入稿画面のメイン情報には、演題タイトル、氏名、所属を明記したスライドをア ップロードしてください。概要欄には、『質問のある方はこちらからどうぞ。』の文言と、 各自の Zoom の URL を入れてください。なお、Zoom の URL 取得時は、スケジュール を開き、ミーティングをスケジュール画面のセキュリティ欄の『待機室』をオフに、詳

細オプションの『任意の時刻に参加することを参加者に許可します』をオンにしておいてください。

EventBASE			🔮 お同会せ	- ログアウト	日本日、
リード獲得リスト	オンラインブー	ース掲載情報の入力			
リード獲得	メイン情報				
チャット 足立 惇	日本語 Englis	ah			
面談予約 会社情報入力	概要 🙆	質問のある方はこちらからどうそ。 https://ad09web.zoom.us/9826559244617 pwd=ujk/ZcA/L15UIVE01xZ2URE5RAm232Z09 /			
営業担当登録 通知メールアドレス 登録	導入企業	株式会社EXAMPLE			
	紹介動画URL (Vimeo/Youtube)				
	または				
	Slideshare Iframe	stideshareの増め込みコードを入力してください			
	紹介画像	ファイルを選訳 ファイル未選訳 紹介温泉を削除する			
		8.144 (0.8.883 892+0 302/422 8estow			
		マウス紙を用いた 細胞分裂・DNA複製非依存的転写リプログラミング			
		※模幅1000px赤さ000pxを推奨しております			

6. 『サービスを追加する』をクリックし、スライド (jpeg ファイル) をアップロードする 画面を出してください。



7. サービス画面では、タイトルには各スライドのタイトルを、サービス概要欄には図の Legend を記入してください。英語推奨です(日本語でも可)。

EventBASE			😧 35 🕅	合せ [→ ログアウト	日本語 🔻
リード獲得リスト リード獲得	サービス4				∎ 削除
来場者一覧					
チャット 足立 惇	タイトル 🕺	移植体細胞核由来の新規転写産物の解析			
面談予約	紹介動画URL				
会社情報入力	(Vimeo/Youtube)				
ページ入稿 営業担当登録	または				
通知メールアドレス登録	紹介動画/スライド	slideshareの埋め込みコードを入力してください			
	サービス概要 越	ドナー細胞であるC2C12細胞由来の429個の新規転写差物は、その発 現変動パターンから、downregulated、partially downregulated、 upregulated、partially upregulatedのキつのクラスターに分けられ た。このうち、downregulated、upregulatedを示したクラスター1 お //			

8. 紹介画像の部分に jpeg ファイルをアップロードしてください。図の容量は最大 10 Mb

です。			
	紹介画像	ファイルを選択 ファイル未選択 紹介語像を削除する	
		移植体細胞核由来の新規転写産物の解析	
		Catality of Catali	
	資料データ	※供稿1600px総2900pxを推奨しております ファイルを選択 ファイルを選択	※形式はPDF. ファイルサイズは10MR以下でお願いします
	ATT/ -/		

9. 会社概要には、ご自分の所属と名前を記入してください。

会社概要		
日本語 English		
住所 必須	総合文化研究科	
従業員数	7名(職人数:5名、事務職員数:2名)	
資本金	3,000万円	
ウェブサイト 🕺	富川順子	

- 10. 追加できるスライドは演題タイトル画像+10 枚までです。必ず更新ボタンを押してく ださい。
- 11. スタッフ一覧では、編集画面でご自分のお名前と顔写真(あるいはそれに代わるもの) を加えてください。

スタッ	フ一覧
-----	-----

オンライン面談や、チャットメッセージで使用する営業推 ※名前や画像を編集する際、来場者側のメッセージ等の表	ンライン面談や、チャットメッセージで使用する営業担当者の登録を行います。 名前や画像を編集する際、来場者側のメッセージ等の表示も全てかわります		
	富川 順子		
	編集 削除		
フロフィール画像 ジャッ heig	アイルを選択 ファイル未選択 he image will be trimmed to a maximum of 200px in width and 200px in ht.		
名前	川 順子 変更する		

- 12. 通知メールアドレス登録には、ご自分のメールアドレスを追加してください。チャット で送られた質問が送られてきます。
- 13. 必ず更新ボタンを押してください。
- 14. 実際のポスター会場はこのようになっています。



例えば、P-000をクリックすると、、、

KINDAI UNIVERSITY		第 1 14回 日本繁殖生物学会大会 2021/9/22 @webina
細胞分裂・[マウス胚を用いた DNA複製非依存的転写リ	プログラミング
	近畿大学生物理工学部* 冨川 順子	
	*現・東京大学大学院総合文化研	招 和

選択中の学生とチャットができます
愛知 図川 期子
● 質問したい
┥ チャットを送る

(+) 気になる

質問のある方はこちらからどうぞ。 <u>https://us06web.zoom.us/j/82665924461?pwd=UjdXZnU1blllVE01aXZURE5hQmQ3Zz09</u>

ポイント(zoomリンク先)

INDEX

移植体細胞核の経時的変化のトレーシング ∨
 移植体細胞核での転写活性の変化 ∨
 各マウス系統由来の新規転写産物の同定 ∨
 移植体細胞核由来の新規転写産物の解析 ∨
 NT-ETR法によるシロオリックス細胞核での転写活性化 ∨
 NT-ETR法によるシロオリックス細胞核での転写活性化 ∨
 シロオリックス細胞核由来の新規転写産物の解析 ∨
 まとめ ∨
 謝辞 ∨

移植体細胞核由来の新規転写産物の解析



ドナー細胞であるC2C12細胞由来の429個の新規転写産物は、その発現変動パターンから、 downregulated、partially downregulated、upregulated、partially upregulatedの4つのク ラスターに分けられた。このうち、downregulated、upregulatedを示したクラスター1およ び3についてIPAを用いたパスウェイ解析を行った。その結果、クラスター1では、老化 senescence pathwayに関わる遺伝子群がenrichしていたのに対し、クラスター3のupregulate した遺伝子群には、ES細胞のpluripotencyや、テロメアのextensionに関わる遺伝子群が enrichしていたことがわかった。まさしく細胞の若返りを示唆する結果が得られた。

このように、アップしたス ライドが並んでいます。

ポスター発表当日の対応

- 1. 発表者の方は、指定の発表時間の間(奇数、偶数番号に分かれます)、質問に答えられる よう自分のポスターは常にチェックしていてください。
- 2. 質問のある方とのディスカッションはブース内の zoom をご利用ください。画面共有な どを駆使して来場者とのディスカッションを行ってください。
- 3. zoom がうまく機能しない場合にはチャットあるいはラウンジ機能をお使いください。 ラウンジではスライド共有もでき、複数の方と同時に話すことができます。

ポスター発表後の対応

来場者も含め、オンライン参加者にはアンケートをお送りします。今後の参考にいたします のでできる限りお答えいただき、ご協力いただけますようよろしくお願いいたします。