

## Клетки AAV-293 | 305127

## Обща информация

## Description

Клетъчната линия AAV-293 е постоянна линия, създадена от първичен ембрионален човешки бъбрек, трансформиран с ДНК на човешки аденовирус тип 5. Гените, кодирани от областта E1 на аденовируса (E1a и E1b), се експресират в тези клетки и участват в трансактивацията на вирусните промотори, което позволява на тези клетки да произвеждат високи нива на протеин.

AAV-293 произлиза от родителската клетъчна линия 293, като чрез клониране и многобройни кръгове на тестване AAV-293 е специално селектиран за високо ниво на производство на AAV в система без помощници. Тя предлага няколко предимства в сравнение с обикновените 293 клетки: По-голяма повърхност на клетката, което води до по-висока трансфекция и по-добър добив на AAV.

Предимствата са сплескана морфология, здраво прикрепване към плаката за култивиране и клетките са идеални за широкомащабно култивиране и производство на AAV. Аденоасоциираният вирус (AAV) принадлежи към семейството на Parvoviridae, група вируси, които са сред най-малките едноверижни и необвити ДНК вируси.

До момента са съобщени девет различни серотипа на AAV. AAV може да инфектира както делящи се, така и не делящи се клетки и може да се поддържа в човешката клетка-гостоприемник, което създава потенциал за дългосрочен трансфер на гени. Рекомбинантният AAV-2 е най-често използваният серотип за пренасяне на гени и може да се произвежда във високи титри с помощта на помощен вирус или клетки AAV-293.

**Organism** Човек

**Tissue** Ембрионален бъбрек

**Synonyms** AAV293

## Характеристики

**Age** Плод

**Gender** Жена

**Morphology** Епителиален

**Growth properties** Придържачи се

## Регулаторни данни

**Citation** AAV-293 (каталожен номер 305127 на Cytion)

## Клетки AAV-293 | 305127

**Biosafety level** 1**NCBI\_TaxID** 9606**CellosaurusAccession** CVCL\_6871**GMO Status** GMO-S1: Тази линия AAV-293, получена от HEK293, съдържа клонални модификации, подпомагащи производството на AAV вектори. Тази класификация се прилага само в Германия и може да се различава в други страни.**Биомолекулярни данни****Работа с****Culture Medium** DMEM, w: 4,5 g/L глюкоза, w: 4 mM L-глутамин, w: 3,7 g/L NaHCO<sub>3</sub>, w: 1,0 mM натриев пируват (номер на изделието на Cytion 820300a)**Supplements** Допълнете средата с 10% FBS, 0,1 mM NEAA**Dissociation Reagent** Accutase**Subculturing** Отстранете старата среда от адхезивните клетки и ги промийте с PBS, която не съдържа калций и магнезий. За колби T25 използвайте 3-5 ml PBS, а за колби T75 - 5-10 ml. След това покрийте клетките изцяло с Accutase, като използвате 1-2 ml за колби T25 и 2,5 ml за колби T75. Оставете клетките да се инкубират на стайна температура в продължение на 5 минути, за да се отделят. След инкубацията внимателно разбъркайте клетките с 10 ml среда, за да ги ресуспендирайте, след което центрофугирайте при 300xg за 3 минути. Изхвърлете супернатантата, ресуспендирайте клетките в прясна среда и ги прехвърлете в нови колби, които вече съдържат прясна среда.**Fluid renewal** 2 до 3 пъти седмично**Freeze medium** Като среда за криоконсервация използваме пълна среда за растеж (включително FBS) + 10% DMSO за адекватна жизнеспособност след размразяване или CM-1 (каталожен номер 800100 на Cytion), която включва оптимизирани осмопротектори и метаболитни стабилизатори за подобряване на възстановяването и намаляване на криоиндуцирания стрес.

## Клетки AAV-293 | 305127

**Thawing and  
Culturing Cells**

1. Уверете се, че флаконът остава дълбоко замразен при доставката, тъй като клетките се транспортират със сух лед, за да се поддържат оптимални температури по време на транспортирането.
2. При получаване или съхранявайте незабавно криовиолата при температури под  $-150\text{ }^{\circ}\text{C}$ , за да осигурите запазване на клетъчната цялост, или преминете към стъпка 3, ако е необходимо незабавно култивиране.
3. За незабавно култивиране бързо размразете флакона, като го потопите във водна баня с чиста вода и антимицробен агент с температура  $37\text{ }^{\circ}\text{C}$ , като разбърквате внимателно в продължение на 40-60 секунди, докато остане малка ледена бучка.
4. Извършвайте всички следващи стъпки при стерилни условия в аспиратор, като преди отваряне дезинфекцирате криовиолата със 70% етанол.
5. Внимателно отворете дезинфекцирания флакон и прехвърлете клетъчната суспензия в 15 ml центрофужна епруветка, съдържаща 8 ml хранителна среда със стайна температура, като разбърквате внимателно.
6. Центрофугирайте сместа при  $300 \times g$  в продължение на 3 минути, за да отделите клетките, и внимателно изхвърлете супернатантата, съдържаща остатъчна замразяваща среда.
7. Внимателно ресуспендирайте клетъчната пелета в 10 ml прясна хранителна среда. За адхезивни клетки разделете суспензията между две колби T25; за суспензионни култури прехвърлете цялата среда в една колба T25, за да стимулирате ефективното взаимодействие и растеж на клетките.
8. Придържайте се към установените протоколи за субкултивиране за непрекъснат растеж и поддържане на клетъчната линия, като гарантирате надеждни експериментални резултати.

**Incubation  
Atmosphere**

$37^{\circ}\text{C}$ , 5%  $\text{CO}_2$ , овлажнена атмосфера.

**Flask Coating**

Няма

**Freezing  
Procedure**

Криоконсервираните клетъчни линии се транспортират върху сух лед във валидирана, изолирана опаковка с достатъчно хладилен агент, за да се поддържа приблизително  $-78\text{ }^{\circ}\text{C}$  по време на транспортирането. При получаването незабавно прегледайте опаковката и незабавно прехвърлете флаконите за подходящо съхранение.

## Клетки AAV-293 | 305127

### Shipping Conditions

Криоконсервираните клетъчни линии се транспортират върху сух лед във валидирана, изолирана опаковка с достатъчно хладилен агент, за да се поддържа приблизително  $-78^{\circ}\text{C}$  по време на транспортирането. При получаването незабавно прегледайте опаковката и незабавно прехвърлете флаконите за подходящо съхранение.

### Storage Conditions

За дълготрайно съхранение поставете флаконите в течен азот в парна фаза при температура около  $-150$  до  $-196^{\circ}\text{C}$ . Съхранението при  $-80^{\circ}\text{C}$  е приемливо само като кратък междинен етап преди прехвърлянето в течен азот.

## Контрол на качеството / Генетичен профил / HLA

### Sterility

Замърсяването с микоплазма се изключва както чрез PCR-базирани анализи, така и чрез луминесцентни методи за откриване на микоплазма.

За да се гарантира, че няма бактериално, гъбично или дрождево замърсяване, клетъчните култури се подлагат на ежедневни визуални проверки.