

Buňky CHO-K1 (přizpůsobené pro kultivaci v suspenzi) | 603486**Obecné informace****Description**

Buňky CHO-K1 jsou podlinie odvozená od buněčné linie CHO, která byla původně vytvořena na počátku 50. let 20. století z vaječníků čínského křečka. Buňky CHO-K1 jsou široce využívány při výrobě terapeutických monoklonálních protilátek a dalších biofarmak. Jejich široké využití při výrobě biofarmaceutických proteinů a vakcín je dáno jejich eukaryotickou povahou, která umožňuje správné skládání, sestavování a posttranslační modifikace, jako je glykosylace, což ovlivňuje stabilitu, účinnost a bezpečnost vyráběných proteinů.

V oblasti výroby rekombinantních proteinů se buněčná linie CHO-K1 používá k expresi široké škály proteinů, včetně monoklonálních protilátek, růstových faktorů, cytokinů a enzymů. Tyto proteiny se používají v terapeutické léčbě, diagnostických testech a při výrobě vakcín.

Buňky CHO-K1 vykazují robustní rychlost růstu a jsou přizpůsobivé různým kultivačním podmínkám, včetně suspenzních a adherentních kultur, což je činí velmi cennými pro rozsáhlé bioprodukční procesy. Mají vysokou úroveň genetické stability a používají se pro vývoj stabilních buněčných linií, protože jsou schopny účinně amplifikovat a exprimovat exogenní geny, což je rozhodující pro produkci vysokých výtěžků rekombinantních proteinů.

Buňky čínského křečka CHO-K1 lze snadno transfekovat různými vektory pro genovou expresi, což usnadňuje úpravu nebo vyřazení genů. Tato flexibilita umožňuje výzkumníkům zavádět specifické geny, umlčovat geny nebo dokonce provádět cílenou úpravu genů pomocí technologií, jako je CRISPR-Cas9, v hostitelských buňkách CHO-K1.

Závěrem lze říci, že buňky čínského křečka CHO-K1 a buňky CHO mají klíčové postavení v biotechnologickém výzkumu a výrobě biofarmak a nabízejí všestrannou platformu pro studium funkce genů a rozsáhlou výrobu rekombinantních proteinů.

Organism

Čínský křeček

Tissue

Ovarium

Applications

Tato buněčná linie je optimální volbou pro toxikologii, průmyslovou biotechnologii a bioprodukcí.

Synonyms

CHO K1, CHOK1, klon buněk CHO K1, GM15452

Charakteristika**Age**

Dospělí

Gender

Ženy

Morphology

Epitelu podobné

Growth properties

Zavěšení

Buňky CHO-K1 (přizpůsobené pro kultivaci v suspenzi) | 603486**Regulační údaje**

Citation	Upravená suspenze CHO-K1 (katalogové číslo Cytion 603486)
Biosafety level	1
NCBI_TaxID	10029
CellosaurusAccession	CVCL_0214

Biomolekulární data

Virus susceptibility	Vesikulární stomatitida (Indiana), Getah virus Rezistentní viry: poliovirus 2, modoc virus, Button Willow virus
Reverse transcriptase	Negativní
Karyotype	Rozložení četnosti chromozomů 50 buněk: 2n = 22. Kmenové číslo je hypodiploidní

Zpracování

Culture Medium	CD CHO od společnosti ThermoFisher, bez séra, připravené k použití.
Supplements	L-glutamin: před použitím doplňte na konečnou koncentraci 8 mM (obvykle 40 ml na litr 200 mM zásobního roztoku). U buněk CD CHO je to povinné. Do buněčné suspenze přidejte prostředek proti shlukování v poměru 1:100 a doplněk HT v poměru 1:100.
Dissociation Reagent	Žádný
Doubling time	22 hodin
Subculturing	Jemně homogenizujte buněčnou suspenzi v baňce pipetováním nahoru a dolů, poté odeberte reprezentativní vzorek pro stanovení buněčné hustoty na ml. Suspenzi zředte čerstvým kultivačním médiem tak, aby koncentrace buněk byla 1×10^5 buněk/ml, a upravenou suspenzi rozdělte do nových baňek pro další kultivaci.
Seeding density	4×10^5 buněk/ml
Fluid renewal	2 až 3krát týdně

Buňky CHO-K1 (přizpůsobené pro kultivaci v suspenzi) | 603486**Freeze medium**

Jako kryokonzervační médium používáme kompletní růstové médium (včetně FBS) + 10 % DMSO pro zajištění dostatečné životaschopnosti po rozmrazení nebo CM-1 (katalogové číslo 800100 společnosti Cytion), které obsahuje optimalizované osmoprotektanty a metabolické stabilizátory pro zlepšení regenerace a snížení stresu způsobeného kryo.

Thawing and Culturing Cells

1. Ověřte si, že lahvička zůstane při dodání hluboce zmrazená, protože buňky se přepravují na suchém ledu, aby se během přepravy udržely optimální teploty.
2. Po obdržení kryovialku buď okamžitě uložte při teplotě nižší než -150 °C, abyste zajistili zachování buněčné integrity, nebo přejděte ke kroku 3, pokud je nutná okamžitá kultivace.
3. Pro okamžitou kultivaci rychle rozmrazte lahvičku ponořením do vodní lázně o teplotě 37 °C s čistou vodou a antimikrobiálním prostředkem a jemně ji míchejte po dobu 40-60 sekund, dokud nezůstane malý ledový chuchvalec.
4. Všechny další kroky provádějte za sterilních podmínek v průtokové digestoři a před otevřením kryovialku dezinfikujte 70% ethanolem.
5. Opatrně otevřete dezinfikovanou lahvičku a přeneste buněčnou suspenzi do 15 ml centrifugační zkumavky obsahující 8 ml kultivačního média o pokojové teplotě a jemně promíchejte.
6. Směs odstředíte při 300 x g po dobu 3 minut, aby se buňky oddělily, a supernatant obsahující zbytky mrazicího média opatrně zlikvidujete.
7. Pelety buněk jemně resuspendujte v 10 ml čerstvého kultivačního média. U adherentních buněk rozdělíte suspenzi mezi dvě kultivační baňky T25; u suspenzních kultur přeneste veškeré médium do jedné baňky T25, abyste podpořili účinnou interakci a růst buněk.
8. Dodržujte zavedené subkultivační protokoly pro kontinuální růst a udržování buněčné linie, čímž zajistíte spolehlivé výsledky experimentů.

Incubation Atmosphere

37 °C, 5 % CO₂, zvlhčená atmosféra. Buňky je třeba kultivovat na orbitálním třepači v Erlenmeyerových třepacích baňkách s přepážkami při 110 ot./min.

Shipping Conditions

Kryokonzervované buněčné linie se přepravují na suchém ledu v ověřených, izolovaných obalech s dostatečným množstvím chladiva, aby se po celou dobu přepravy udržovala teplota přibližně -78 °C. Po obdržení ihned zkontrolujte obal a neprodleně přeneste lahvičky do vhodného skladu.

Buňky CHO-K1 (přizpůsobené pro kultivaci v suspenzi) | 603486

Storage Conditions

Pro dlouhodobé uchování umístěte lahvičky do kapalného dusíku v plynné fázi při teplotě přibližně -150 až -196 °C. Skladování při -80 °C je přijatelné pouze jako krátký přechodný krok před přemístěním do kapalného dusíku.

Kontrola kvality a molekulární analýza

Sterility

Kontaminace mykoplazmaty je vyloučena jak pomocí testů založených na PCR, tak pomocí luminiscenčních metod detekce mykoplazmy.

Aby se zajistilo, že nedojde ke kontaminaci bakteriemi, plísněmi nebo kvasinkami, jsou buněčné kultury denně podrobovány vizuálnímu kontrolám.