

**Buňky Vero E6 | 305008****Obecné informace****Description**

Buňky Vero E6, známé také jako Vero C1008 nebo Vero 76 klon E6, jsou souvislou linií epiteliálních buněk odvozených z ledvin africké zelené opice *Chlorocebus sabaeus*. Klon Vero E6, podlinie buněk Vero, je obzvláště známý pro svou užitečnost ve virologickém výzkumu díky své vysoké citlivosti vůči široké škále virů, včetně koronaviřů jako SARS-CoV a SARS-CoV-2, viru Ebola a viru Zika.

Buněčná linie má zásadní význam při výrobě vakcín, například vakcíny proti japonské encefalitidě, díky své schopnosti kultivovat a izolovat viry. Buňky hrály klíčovou roli při vývoji léčebných přípravků COVID, včetně testování inhibitoru polymerázy remdesiviru. Díky své schopnosti podporovat replikaci různých virů usnadňují buňky Vero E6 screening sloučenin a hodnocení antivirové účinnosti.

Jejich role v klinických studiích se rozšiřuje na hodnocení protizánětlivých léčiv, jako je dexametazon, a studium genových produktů, jako je protein P-glykoprotein (pgp) kódovaný genem pgp. Buňkám Vero E6 chybí gen pro interferon- $\beta$ , což částečně vysvětluje jejich vysokou náchylnost k virovým infekcím; tento nedostatek jim brání v účinné vrozené protivirové odpovědi.

Lze shrnout, že buňky Vero E6 jsou cenným zdrojem v oblasti virologie a biomedicíny, neboť poskytují univerzální platformu pro antivirový screening, studium replikace ve Vero a napomáhají při hledání porozumění retrovirovým sekvencím.

**Organism** Chlorocebus sabaeus (opice zelená)

**Tissue** Normální ledvina

**Charakteristika**

**Age** Dospělí

**Morphology** Epitelové

**Growth properties** Adherentní

**Regulační údaje**

**Citation** Vero E6 (katalogové číslo Cytion 305008)

**Biosafety level** 1

**NCBI\_TaxID** 9534

**CellosaurusAccession** CVCL\_0574

## Buňky Vero E6 | 305008

## Biomolekulární data

## Zpracování

**Culture Medium**EMEM (MEM Eagle), w: 2 mM L-Glutamin, w: 2,2 g/l NaHCO<sub>3</sub>, w: EBSS (číslo článku Cytion 820100a)**Supplements**

Doplňte médium o 10 % FBS a 1 % NEAA

**Dissociation Reagent**

Accutase

**Doubling time**

22 hodin

**Subculturing**

Odstraňte staré médium z adherovaných buněk a promyjte je PBS bez vápníku a hořčíku. Pro baňky T25 použijte 3-5 ml PBS a pro baňky T75 5-10 ml. Poté buňky zcela zakryjte přípravkem Accutase, přičemž použijte 1-2 ml pro baňky T25 a 2,5 ml pro baňky T75. Nechte buňky inkubovat při pokojové teplotě po dobu 8-10 minut, aby se oddělily. Po inkubaci jemně promíchejte buňky s 10 ml média, aby byly znovu suspendovány, a poté je odstředte při 300xg po dobu 3 minut. Supernatant vyhodte, buňky znovu rozpustte v čerstvém médiu a přeneste je do nových baněk, které již obsahují čerstvé médium.

**Split ratio**

1: 2 až 1: 4

**Fluid renewal**

2 až 3krát týdně

**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.

## Buňky Vero E6 | 305008

### Thawing and Culturing Cells

1. Ověřte si, že lahvička zůstane při dodání hluboce zmražená, 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 odstředujte při 300 x g po dobu 3 minut, aby se buňky oddělily, a supernatant obsahující zbytky mrazicího média opatrně zlikvidujte.
7. Pelety buněk jemně resuspendujte v 10 ml čerstvého kultivačního média. U adherentních buněk rozdělte 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 %  $\text{CO}_2$ , zvlhčená atmosféra.

### Flask Coating

Žádný

### Freezing Procedure

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.

### 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 Vero E6 | 305008

### 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 / Genetický profil / HLA

### 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 vizuálním kontrolám.