

Buňky HC11 | 305050

Obecné informace

Description

Buněčná linie HC11, klon odvozený od rodičovské buněčné linie COMMA-1D, je epiteliální buněčná linie pocházející z mléčné žlázy myši BALB/c v polovině těhotenství. Tento konkrétní klon byl izolován transfekcí a následně byl vybrán pro svou schopnost indukovat protein beta-kasein v reakci na prolaktin. Jako model je HC11 zvláště známý svou reaktivitou na prolaktin a další laktogenní hormony, jako je inzulin a dexametazon, které usnadňují produkci mléčných bílkovin, jako je beta-kasein.

Pokud jde o buněčné chování a vlastnosti, buňky HC11 jsou schopny diferenciaci v kultivačních podmínkách, které nevyžadují přidání komplexní extracelulární matrice nebo společné pěstování s jinými typy buněk. To zjednodušuje použití buněk HC11 v různých experimentálních sestavách zaměřených na buněčné mechanismy funkce a vývoje mléčné žlázy. Buňky HC11 autonomně produkují klíčové proteiny extracelulární matrix, včetně lamininu, které jsou klíčové pro jejich strukturu a funkci. Profil genové exprese buněk HC11 se liší podle stavu jejich diferenciaci: nediferencované buňky exprimují geny jako Lgals1, Ran, Jam-A, Bmpr1a, Nfkbiz, Trib 1, Rps21 a Ier3, zatímco diferencované buňky exprimují Id1, což poukazuje na dynamické změny genové exprese spojené s diferenciací epitelových buněk mléčné žlázy.

Organism

Myš

Tissue

Mléčná žláza

Synonyms

HC-11, HC11 mléčný epitel

Charakteristika

Breed/Subspecies

BALB/c

Age

1 rok

Gender

Ženy

Morphology

Epitelové

Growth properties

Adherentní

Regulační údaje

Citation

HC11 (katalogové číslo Cytion 305050)

Biosafety level

1

Buňky HC11 | 305050

NCBI_TaxID 10090

CellosaurusAccession CVCL_0288

Biomolekulární data

Zpracování

Culture Medium RPMI 1640, w: 2,0 mM stabilní glutamin, w: 2,0 g/l NaHCO₃ (číslo výrobku Cytion 820700a)**Supplements** Doplněte médium o 10% FBS**Dissociation Reagent** Accutase**Doubling time** 50 až 80 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 1:5**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 HC11 | 305050

**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 odstřeďte 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 % 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 HC11 | 305050

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 vizuální kontrolám.