

## HEK293-FAP-celler | 305419

## Generel information

## Description

**Ansvarsfraskrivelse: De angivne priser på cellelinjer gælder udelukkende for akademiske kunder og kunder i non-profit-sektoren. For kommercielle virksomheder er prisen ca. 6.250 €.**  
**Hvis du repræsenterer en kommerciel virksomhed eller er i tvivl om, hvilken kategori der gælder, bedes du [kontakte os](#).**

HEK293-FAP-cellelinjen er en stabil rekombinant HEK293-cellelinje, der er udviklet til at udtrykke Fibroblast Activation Protein (FAP) på et højt niveau, ca. 123.000 molekyler pr. celle. Denne cellelinje er udviklet ved hjælp af inscreenex's landing pad-teknologi, hvilket sikrer præcis og reproducerbar integration af FAP-genet på et specifikt, forvalideret genomisk locus. FAP, også kendt som Seprase eller DPPIV, er et serinprotease, der er involveret i omdannelsen af den ekstracellulære matrix, hvilket er særligt vigtigt i processer såsom sårheling, vævsreparation og fibrose. FAP er også stærkt opreguleret i stromaet i mange epitelkræftformer, hvilket gør det til et værdifuldt mål for onkologisk forskning og en potentiel biomarkør for kræftassocierede fibroblaster.

Ekspressionen af FAP i denne cellelinje blev bekræftet ved hjælp af flowcytometri med et målspecifikt antistof, hvilket sikrede en konsistent og pålidelig receptortæthed på tværs af cellepopulationen.

<b>Organism</b>	Menneske
<b>Tissue</b>	Fosterets nyre
<b>Disease</b>	Transformeret/udeværet; ikke-tumorigen (HEK293-baggrund)

**Applications** Udvikling af FAP-målede antistoffer og immunterapi; tumorstromabiologi; forskning i kræftassocierede fibroblaster (CAF); udvikling af ADC og bispecifikke antistoffer; screening inden for onkologi

## Karakteristika

<b>Age</b>	Foster
<b>Gender</b>	Kvinde
<b>Morphology</b>	Epitel-lignende
<b>Cell type</b>	Epitheliale celler
<b>Growth properties</b>	Monolag, klæbende

## Regulatoriske data

## HEK293-FAP-celler | 305419

<b>Citation</b>	HEK293-FAP (Cytion katalognummer 305419)
<b>Biosafety level</b>	1
<b>NCBI_TaxID</b>	9606
<b>CellosaurusAccession</b>	CVCL_6G23
<b>GMO Status</b>	GMO-S1: Dette HEK293-derivat indeholder en ekspressionskonstruktion af fibroblastaktiveringsprotein (FAP) til studier af receptorfunktion. Denne klassificering gælder kun i Tyskland og kan variere andre steder.

## Biomolekylære data

<b>Receptors expressed</b>	FAP (Seprase eller DPPiV)
----------------------------	---------------------------

## Håndtering

<b>Culture Medium</b>	RPMI 1640, m: 2,0 mM stabil glutamin, m: 2,0 g/L NaHCO <sub>3</sub> (Cytion artikelnummer 820700a)
<b>Supplements</b>	Suppler mediet med 10 % FBS, 1 mM natriumpyruvat, 10 mM HEPES, 1 % NEAA. Tilsæt Geneticin (G418-Sulfat) for at opnå en endelig koncentration på 1 mg/mL.
<b>Dissociation Reagent</b>	Trypsin-EDTA
<b>Doubling time</b>	ca. 24-36 timer
<b>Subculturing</b>	Til rutinemæssig adhærent cellekultur: Aspirer det gamle dyrkningsmedium fra de adhærente celler, og vask dem med PBS for at fjerne eventuelt resterende medium. Efter opsugning af PBS tilsættes den passende mængde Trypsin/EDTA-opløsning baseret på kulturbeholderens størrelse (f.eks. 1 ml til en T25-kolbe, 3 ml til en T75-kolbe), og der inkuberes ved stuetemperatur eller 37 °C, indtil cellerne løsner sig (5-10 minutter). Overvåg løsrivelsen under et mikroskop, og bank forsigtigt på beholderen, hvis det er nødvendigt for at frigøre cellerne. Når cellerne er løsnet, tilsættes komplet medium for at inaktivere trypsin/EDTA, cellerne resuspenderes forsigtigt, og en alikvot del af celled suspensionen overføres til en ny kulturbeholder, der indeholder frisk medium. Anbring beholderen i en inkubator, der er indstillet til 37 °C med 5 % CO <sub>2</sub> , og skift mediet hver 2.-3. dag.
<b>Split ratio</b>	1 til 5
<b>Seeding density</b>	2 til 4 x 10 <sup>4</sup> celler/cm <sup>2</sup>

## HEK293-FAP-celler | 305419

**Fluid renewal** 2 til 3 gange om ugen

### Post-Thaw Recovery

Efter optøning opdeles cellerne i forholdet 1:2 til 1:3 i T25-kolber, og cellerne får lov til at komme sig over fryseprocessen og hæfte i mindst 24 timer.

For at opnå den bedste vedhæftning og levedygtighed efter optøning af cellerne anbefaler vi at bruge kollagencoatede kolber eller plader til den første udsåning efter kryogendannelse. Kollagenbelægning er ikke nødvendig til efterfølgende rutinemæssig dyrkning af cellerne.

### Freeze medium

Som kryopræservesmedium bruger vi komplet vækstmedium (inklusive FBS) + 10 % DMSO for tilstrækkelig levedygtighed efter optøning eller CM-1 (Cytion-katalognummer 800100), som indeholder optimerede osmobybeskyttende stoffer og metaboliske stabilisatorer for at forbedre genopretningen og reducere kryoinduceret stress.

### Thawing and Culturing Cells

1. Bekræft, at hætteglasset forbliver dybfrosset ved levering, da cellerne sendes på tøris for at opretholde optimale temperaturer under transport.
2. Ved modtagelsen skal du enten straks opbevare kryohætteglasset ved temperaturer under -150 °C for at sikre, at cellernes integritet bevares, eller gå videre til trin 3, hvis øjeblikkelig dyrkning er påkrævet.
3. Ved øjeblikkelig dyrkning optøs hætteglasset hurtigt ved at nedsænke det i et 37 °C varmt vandbad med rent vand og et antimikrobielt middel og røre forsigtigt i 40-60 sekunder, indtil der kun er en lille isklump tilbage.
4. Udfør alle efterfølgende trin under sterile forhold i en flowhætte, og desinficer kryovialet med 70 % ethanol, før det åbnes.
5. Åbn forsigtigt det desinficerede hætteglas, og overfør cellesuspensionen til et 15 ml centrifugerør, der indeholder 8 ml kulturmedium ved stuetemperatur, og bland forsigtigt.
6. Centrifuger blandingen ved 300 x g i 3 minutter for at adskille cellerne, og kassér omhyggeligt supernatanten, der indeholder resterende frysemedium.
7. Resuspender forsigtigt cellepelleten i 10 ml frisk dyrkningsmedium. For klæbende celler deles suspensionen mellem to T25-kulturkolber; for suspensionskulturer overføres alt mediet til en T25-kolbe for at fremme effektiv celleinteraktion og -vækst.
8. Overhold etablerede subkulturprotokoller for fortsat vækst og vedligeholdelse af cellelinjen, hvilket sikrer pålidelige eksperimentelle resultater.

## HEK293-FAP-celler | 305419

**Incubation Atmosphere** 37°C, 5%  $\text{CO}_2$ , befugtet atmosfære.

**Flask Coating** Ingen

**Freezing Procedure** Kryopræservede cellelinjer sendes på tøris i valideret, isoleret emballage med tilstrækkeligt kølemiddel til at opretholde ca. -78 °C under hele transporten. Ved modtagelse skal beholderen straks inspiceres, og hætteglassene skal straks overføres til passende opbevaring.

**Shipping Conditions** Kryopræservede cellelinjer sendes på tøris i valideret, isoleret emballage med tilstrækkeligt kølemiddel til at opretholde ca. -78 °C under hele transporten. Ved modtagelse skal beholderen straks inspiceres, og hætteglassene skal straks overføres til passende opbevaring.

**Storage Conditions** For langtidsopbevaring anbringes hætteglas i flydende nitrogen i dampfase ved ca. -150 til -196 °C. Opbevaring ved -80 °C er kun acceptabelt som et kort mellemtrin før overførsel til flydende nitrogen.

## Kvalitetskontrol / Genetisk profil / HLA

**Sterility** Mycoplasma-kontaminering udelukkes ved hjælp af både PCR-baserede assays og luminescensbaserede mycoplasma-detektionsmetoder.

For at sikre, at der ikke er nogen bakterie-, svampe- eller gærforurening, underkastes cellekulturerne daglige visuelle inspektioner.