

CHO-PD-L1-Zellen | 305975

Allgemeine Informationen

Description

Haftungsausschluss: Die für Zelllinien angegebenen Preise gelten ausschließlich für akademische/gemeinnützige Kunden. Für gewerbliche Kunden beträgt der Preis ca. 6.250 €. Wenn Sie ein gewerbliches Unternehmen vertreten oder sich nicht sicher sind, welche Kategorie auf Sie zutrifft, [kontaktieren Sie uns](#) bitte.

CHO-PD-L1-Zellen sind rekombinante Chinese-Hamster-Ovarialzellen (CHO-Zellen), die so verändert wurden, dass sie stabil das humane Programmierte-Zelltod-Ligand 1 (PD-L1; CD274/B7-H1) exprimieren, einen Immun-Checkpoint-Liganden, der eine zentrale Rolle bei der Unterdrückung von T-Zell-vermittelten Immunantworten spielt. PD-L1 ist ein Typ-I-Transmembranprotein, das primär mit dem programmierten Zelltod-Protein 1 (PD-1/CD279) auf aktivierten Immunzellen interagiert, was zur Hemmung der T-Zell-Proliferation, der Zytokinproduktion und der zytotoxischen Aktivität führt. Eine abnorme PD-L1-Expression ist ein häufiger Mechanismus der Immunumgehung bei zahlreichen soliden Tumoren und hämatologischen Malignomen, wodurch PD-L1-exprimierende rekombinante Zellmodelle für die immunonkologische Forschung und die Entwicklung von Therapeutika von hoher Relevanz sind.

CHO-PD-L1-Zellen werden häufig für die Entwicklung und Charakterisierung von Immun-Checkpoint-Inhibitoren verwendet, darunter monoklonale Antikörper, bispezifische Antikörper, Fusionsproteine und gentechnisch veränderte Zelltherapien, die auf die PD-1/PD-L1-Signalachse abzielen. Die stabile und kontrollierte Expression von PD-L1 ermöglicht die quantitative Bewertung der Antikörperbindungsaffinität, der Rezeptorbelegung, der Blockierungsaktivität, der Internalisierung sowie der Kinetik der Liganden-Rezeptor-Interaktion. Diese Zellen eignen sich zudem für die Entwicklung von Durchflusszytometrie-Assays, Reporter-Bioassays, Studien zur T-Zell-Aktivierung sowie für Hochdurchsatz-Screening-Plattformen zur Bewertung der Wirksamkeit von Checkpoint-Blockaden oder der Bildung von Immunsynapsen. Da CHO-Zellen ein robustes Expressionssystem mit relativ geringem Hintergrundrauschen bieten, werden sie häufig für die Erstellung standardisierter Assays und für Anwendungen in der biologischen Qualitätskontrolle ausgewählt.

Organism Chinesischer Hamster

Tissue Eierstock

Merkmale

Morphology Epithelähnlich

Growth properties Adhärent/Suspension

Regulatorische Daten

Citation CHO-PD-L1 (Cytion-Katalognummer 305975)

CHO-PD-L1-Zellen | 305975

Biosafety level 1**NCBI_TaxID** 10029**Biomolekulare Daten****Receptors expressed** PD-1/CD279**Handhabung****Culture Medium**

Für adhärenente Kulturen: DMEM:Ham's F12 (1:1), w: 3,1 g/L Glucose, w: 2,5 mM L-Glutamin, w: 15 mM HEPES, w: 0,5 mM Natriumpyruvat, w: 1,2 g/L NaHCO₃ (Cytion-Artikelnummer 820400a)

Für Suspensionskulturen: CHO-Wachstumsmedium A (von InSCREENeX; InSCREENeX-Katalognummer INS-ME-1039)

Supplements

Für adhärenente Kulturen: Ergänzen Sie das Medium mit 5% FBS. Geneticin (G418-Sulfat) hinzufügen, um eine Endkonzentration von 0,5 mg/ml zu erreichen.

Dissociation Reagent

Für adhärenente Kulturen: Trypsin-EDTA

Subculturing

Für die routinemäßige adhärenente Zellkultur: Saugen Sie das alte Kulturmedium von den adhärenenten Zellen ab und waschen Sie sie mit PBS, um das restliche Medium zu entfernen. Nach dem Absaugen des PBS die entsprechende Menge Trypsin/EDTA-Lösung je nach Größe des Kulturgefäßes zugeben (z. B. 1 ml für einen T25-Kolben, 3 ml für einen T75-Kolben) und bei Raumtemperatur oder 37 °C 5-10 Minuten lang inkubieren, oder bis sich die Zellen ablösen. Überwachen Sie die Ablösung unter dem Mikroskop und klopfen Sie bei Bedarf vorsichtig auf das Gefäß, um die Zellen freizusetzen. Sobald sich die Zellen abgelöst haben, fügen Sie vollständiges Medium hinzu, um das Trypsin/EDTA zu inaktivieren, resuspendieren Sie die Zellen vorsichtig und transferieren Sie einen aliquoten Teil der Zellsuspension in ein neues Kulturgefäß mit frischem Medium. Stellen Sie das Gefäß in einen auf 37°C und 5%_{CO₂} eingestellten Inkubator und wechseln Sie das Medium alle 2-3 Tage.

Fluid renewal

2 bis 3 Mal pro Woche

Post-Thaw Recovery

Nach dem Auftauen die Zellen im Verhältnis 1:2 bis 1:3 in T25-Kolben aufteilen und die Zellen mindestens 24 Stunden lang vom Gefrierprozess erholen und anhaften lassen (bei adhärenenten Kulturen).

Freeze medium

Als Kryokonservierungsmedium verwenden wir komplettes Wachstumsmedium (einschließlich FBS) + 10 % DMSO für eine angemessene Lebensfähigkeit nach dem Auftauen oder CM-1 (Cytion Katalognummer 800100), das optimierte Osmoprotektoren und Stoffwechselstabilisatoren enthält, um die Erholung zu verbessern und kryoinduzierten Stress zu reduzieren.

CHO-PD-L1-Zellen | 305975

Thawing and Culturing Cells

1. Vergewissern Sie sich, dass das Fläschchen bei der Lieferung tiefgefroren ist, da die Zellen auf Trockeneis versandt werden, um während des Transports optimale Temperaturen zu erhalten.
2. Lagern Sie das Kryofläschchen nach Erhalt entweder sofort bei Temperaturen unter $-150\text{ }^{\circ}\text{C}$, um die Unversehrtheit der Zellen zu gewährleisten, oder fahren Sie mit Schritt 3 fort, wenn eine sofortige Kultivierung erforderlich ist.
3. Für eine sofortige Kultivierung tauen Sie das Fläschchen schnell auf, indem Sie es in ein 37°C warmes Wasserbad mit sauberem Wasser und einem antimikrobiellen Mittel eintauchen und 40-60 Sekunden lang vorsichtig schütteln, bis ein kleiner Eisklumpen zurückbleibt.
4. Führen Sie alle weiteren Schritte unter sterilen Bedingungen in einer Abzugshaube durch und desinfizieren Sie das Kryo-Fläschchen vor dem Öffnen mit 70%igem Ethanol.
5. Das desinfizierte Fläschchen vorsichtig öffnen und die Zellsuspension unter vorsichtigem Mischen in ein 15-ml-Zentrifugenröhrchen mit 8 ml Kulturmedium bei Raumtemperatur überführen.
6. Zentrifugieren Sie das Gemisch 3 Minuten lang bei $300 \times g$, um die Zellen abzutrennen, und werfen Sie den Überstand mit dem restlichen Gefriermedium vorsichtig.
7. Das Zellpellet vorsichtig in 10 ml frischem Kulturmedium resuspendieren. Bei adhären Zellen die Suspension auf zwei T25-Kulturflaschen aufteilen; bei Suspensionskulturen das gesamte Medium in eine T25-Flasche überführen, um eine effektive Zellinteraktion und ein effektives Wachstum zu fördern.
8. Halten Sie sich an die festgelegten Subkulturprotokolle, um ein kontinuierliches Wachstum und die Aufrechterhaltung der Zelllinie zu gewährleisten und zuverlässige Versuchsergebnisse zu erzielen.

Incubation Atmosphere

37°C , 5% CO_2 , befeuchtete Atmosphäre.

Shipping Conditions

Kryokonservierte Zelllinien werden auf Trockeneis in einer validierten, isolierten Verpackung mit ausreichend Kühlmittel versandt, um während des gesamten Transports eine Temperatur von etwa $-78\text{ }^{\circ}\text{C}$ aufrechtzuerhalten. Prüfen Sie den Behälter bei Erhalt sofort und bringen Sie die Fläschchen unverzüglich in ein geeignetes Lager.

Storage Conditions

Zur Langzeitkonservierung werden die Fläschchen in flüssigem Stickstoff bei etwa -150 bis $-196\text{ }^{\circ}\text{C}$ gelagert. Eine Lagerung bei $-80\text{ }^{\circ}\text{C}$ ist nur als kurzer Zwischenschritt vor der Überführung in flüssigen Stickstoff akzeptabel.

Qualitätskontrolle / Genetisches Profil / HLA

CHO-PD-L1-Zellen | 305975

Sterility

Eine Kontamination mit Mykoplasmen wird sowohl durch PCR-basierte Assays als auch durch lumineszenzbasierte Mykoplasmen-Nachweisverfahren ausgeschlossen.

Um sicherzustellen, dass keine Kontamination mit Bakterien, Pilzen oder Hefen vorliegt, werden die Zellkulturen täglich visuell überprüft.