

CHO-CD36-Zellen | 305979

Allgemeine Informationen

Description

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

CHO-CD36-Zellen sind rekombinante Chinese-Hamster-Ovarialzellen (CHO-Zellen), die so verändert wurden, dass sie stabiles humanes CD36 exprimieren, einen multifunktionalen Scavenger-Rezeptor der Klasse B, der auch als Thrombozyten-Glykoprotein IV (GPIV) oder Fettsäure-Translokase (FAT) bekannt ist. CD36 ist in weitem Umfang an der Lipidaufnahme, dem Fettsäurestoffwechsel, der Angiogenese, Entzündungen, der angeborenen Immunität und der Zelladhäsion beteiligt. Der Rezeptor interagiert mit einer Vielzahl von Liganden, darunter oxidierte Low-Density-Lipoproteine (oxLDL), langkettige Fettsäuren, Thrombospondin-1, Phospholipide und apoptotische Zellen. Eine dysregulierte CD36-Expression wird mit Stoffwechselstörungen, Atherosklerose, chronischen Entzündungen und Tumorprogression in Verbindung gebracht, was rekombinante, CD36-exprimierende Zellmodelle zu wertvollen Werkzeugen für die mechanistische und therapeutische Forschung macht.

CHO-CD36-Zellen werden häufig zur Untersuchung von Rezeptor-Ligand-Wechselwirkungen, Lipidtransportmechanismen und der therapeutischen gezielten Beeinflussung von CD36-assoziierten Signalwegen eingesetzt. Diese Zellen ermöglichen die quantitative Analyse der Ligandenbindung, der Rezeptorinternalisierung, der Fettsäureaufnahme sowie nachgeschalteter Signalereignisse, die mit oxidativem Stress, Immunmodulation und metabolischer Anpassung in Verbindung stehen. In der onkologischen Forschung sind CHO-CD36-Modelle nützlich für die Untersuchung der Rolle von CD36 bei der Metastasierung, dem Tumor-Fettstoffwechsel und der Resistenz gegen metabolischen Stress. Die Zellen werden zudem bei der Entwicklung und Charakterisierung von monoklonalen Antikörpern, niedermolekularen Inhibitoren, Lipid-gerichteten Therapeutika und Bildgebungsmitteln eingesetzt, die gegen CD36 gerichtet sind. Durchflusszytometrie-Assays, Aufnahmetests und Hochdurchsatz-Screening-Plattformen nutzen häufig CHO-CD36-Zellen aufgrund ihrer stabilen und kontrollierten Expression des rekombinanten Rezeptors.

Organism	Chinesischer Hamster
Tissue	Eierstock
Disease	Ovarialzellen des chinesischen Hamsters, nicht-neoplastisch; gentechnisch verändert zur Expression von CD36 auf der Zelloberfläche
Applications	Antikörperscreening; Entwicklung einer auf CD36 ausgerichteten Therapie; Forschung zum Fettstoffwechsel; Biologie der Scavenger-Rezeptoren; Durchflusszytometrie

Merkmale

Age	Erwachsener
------------	-------------

CHO-CD36-Zellen | 305979**Gender** Weiblich**Morphology** Epithelähnlich**Cell type** Epithelzelle des Eierstocks**Growth properties** Adhärent**Regulatorische Daten****Citation** CHO-CD36 (Cytion-Katalognummer 305979)**Biosafety level** 1**NCBI_TaxID** 10029**CellosaurusAccession** CVCL_8848**GMO Status** GMO-S1: Diese CHO-Zelllinie enthält eine CD36-Expressionskassette, die Analysen der Rezeptorfunktion ermöglicht. Diese Einstufung gilt nur in Deutschland und kann in anderen Ländern abweichen.**Biomolekulare Daten****Receptors expressed** CD36**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

CHO-CD36-Zellen | 305979

Doubling time ca. 14–16 Stunden

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.

Split ratio 1 bis 5

Seeding density 2 bis 5 x 10⁴ Zellen/cm²

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-CD36-Zellen | 305979

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-CD36-Zellen | 305979

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.