

## NRK-Pom121-EGFP3-Zellen | 500669

## Allgemeine Informationen

## Description

Die NRK-Pom121-EGFP3-Zelllinie stammt von normalen Rattennierenzellen (NRK) und wurde gentechnisch so verändert, dass sie das Fusionsprotein Pom121-EGFP3 exprimiert. Pom121 ist ein Transmembran-Nukleoporin, das ein integraler Bestandteil des Kernporenkomplexes (NPC) ist und eine entscheidende Rolle beim Aufbau der Kernhülle und der Funktion des NPC spielt. Die Aufnahme des EGFP3-Tags (Enhanced Green Fluorescent Protein) erleichtert die Visualisierung und Untersuchung der Dynamik, Lokalisierung und Interaktionen von Pom121 in lebenden Zellen durch Fluoreszenzmikroskopie. Dies macht die NRK-Pom121-EGFP3-Zelllinie zu einem wertvollen Werkzeug für die Untersuchung von Kerntransportmechanismen und der NPC-Architektur.

NRK-Zellen, die Elternlinie von NRK-Pom121-EGFP3, werden aufgrund ihrer stabilen Wachstumseigenschaften und epithelialen Morphologie häufig in verschiedenen Forschungsanwendungen eingesetzt. Die Modifikation zur Expression von Pom121-EGFP3 bietet Forschern ein robustes Modell zur Untersuchung der molekularen Mechanismen, die dem nukleozytoplasmatischen Transport, der strukturellen Organisation des NPC und seiner Regulierung während der Zellteilung und -differenzierung zugrunde liegen. Darüber hinaus kann diese Zelllinie verwendet werden, um die Auswirkungen verschiedener genetischer und pharmakologischer Störungen auf die NPC-Funktion zu untersuchen, was Einblicke in Krankheiten ermöglicht, die mit Defekten des Kerntransports einhergehen, wie Krebs und neurodegenerative Erkrankungen.

Insgesamt stellt die NRK-Pom121-EGFP3-Zelllinie ein hochentwickeltes Werkzeug für die Zellbiologie und die Molekularforschung dar, das hochauflösende Einblicke in die dynamischen Prozesse gewährt, die die nukleozytoplasmatischen Interaktionen steuern. Ihre Fähigkeit, NPC-Komponenten in Echtzeit in einem lebenden zellulären Kontext zu beobachten, macht sie von unschätzbarem Wert für ein besseres Verständnis der zellulären Transportmechanismen und ihrer Auswirkungen auf Gesundheit und Krankheit.

**Organism** Ratte

**Tissue** Niere

**Synonyms** NRK Pom121-EGFP3, NRK Pom121-3EGFP, NRK-Pom121-3EGFP

## Merkmale

**Breed/Subspecies** OsborneMendel

**Morphology** Fibroblastenähnliche Zellen mit fusiformer Form

**Growth properties** Monolayer, haftend

## Regulatorische Daten

**Citation** NRK-Pom121-EGFP3 (Cytion-Katalognummer 500669)

## NRK-Pom121-EGFP3-Zellen | 500669

<b>Biosafety level</b>	1
<b>NCBI_TaxID</b>	10116
<b>CellosaurusAccession</b>	CVCL_AV96
<b>Depositor</b>	Das Ellenberg-Labor (EMBL)

## Biomolekulare Daten

<b>Receptors expressed</b>	Epidermaler Wachstumsfaktor (EGF), Multiplikationsstimulierende Aktivität (MSA)
<b>Protein expression</b>	Pom121-EGFP3: Ort/Gen: 1..589 / Pcmv, 653..4250 / Pom121, 4251..4287 / null, 4318..6546 / 3EGFP, 7780..8574 / KanR/NeoR
<b>Products</b>	Epidermaler Wachstumsfaktor (EGF), Multiplikationsstimulierende Aktivität (MSA), POM121, Transmembran, Nucleoporin, CMV Promotor, Neomycin, Phosphotransferase

## Handhabung

<b>Culture Medium</b>	DMEM, w: 4,5 g/L Glucose, w: 4 mM L-Glutamin, w: 3,7 g/L NaHCO <sub>3</sub> , w: 1,0 mM Natriumpyruvat (Cytion-Artikelnummer 820300a)
<b>Supplements</b>	Ergänzen Sie das Medium mit 10% FBS, 0,5 mg/mL G418
<b>Dissociation Reagent</b>	Accutase

**Subculturing** Verwerfen Sie das alte Medium und waschen Sie die Zellen mit PBS. Geben Sie eine frisch zubereitete, auf 37 Grad Celsius erhitzte 0,025%ige Trypsin/0,02%ige EDTA-Lösung hinzu und warten Sie, bis sich die Zellen ablösen, was in der Regel etwa 5 Minuten dauert. Neutralisieren Sie das Trypsin durch Zugabe von frischem Medium, überführen Sie das Zellgemisch in ein Röhrchen und zentrifugieren Sie es. Nach der Zentrifugation den Überstand abnehmen, das Zellpellet in frischem Kulturmedium resuspendieren und die Suspension in neue Kolben überführen. G418 in das Kulturmedium einbringen, um eine Endkonzentration von 0,5 mg/ml zu erreichen

<b>Split ratio</b>	Empfohlen wird ein Verhältnis von 1:3 bis 1:4
<b>Seeding density</b>	2 bis 4 x 10 <sup>4</sup> Zellen/cm <sup>2</sup>

<b>Fluid renewal</b>	2 bis 3 Mal pro Woche
----------------------	-----------------------

## NRK-Pom121-EGFP3-Zellen | 500669

### 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.

### 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  $37^{\circ}\text{C}$  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 adhärennten 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

$37^{\circ}\text{C}$ , 5%  $\text{CO}_2$ , befeuchtete Atmosphäre.

### Flask Coating

Um eine optimale Anheftung und Lebensfähigkeit nach dem Auftauen zu gewährleisten, empfehlen wir die Verwendung von **kollagenbeschichteten Flaschen oder Platten**.

## NRK-Pom121-EGFP3-Zellen | 500669

### Freezing Procedure

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

### 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 °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 °C gelagert. Eine Lagerung bei -80 °C ist nur als kurzer Zwischenschritt vor der Überführung in flüssigen Stickstoff akzeptabel.

## Qualitätskontrolle / Genetisches Profil / HLA

### 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.

### STR-Profil

**Rat\_D1Wox31:** 96,100  
**Rat\_D2Wox37:** 156  
**Rat\_D19Wox11:** 220  
**Rat\_D10Wox8:** 266,270  
**Rat\_D4Wox7:** 153,157  
**Rat\_D2Wox27:** 211  
**Rat\_D5Rat33:** 116,138  
**Rat\_D10Wox11:** 156  
**Rat\_D1Wox23:** 210,214  
**Rat\_D12Wox1:** 402,406  
**Rat\_D6Wox2:** 104,124  
**Rat\_D8Wox7:** 185  
**Rat\_D6Cebr1:** 221,233  
**SRY:** x,Y