

Células HEK293-VEGF-TM | 305991

Información general

Description

Aviso legal: Los precios que se muestran para las líneas celulares son exclusivamente para clientes del ámbito académico o sin ánimo de lucro. Para las entidades comerciales, el precio es de aproximadamente 6.250 €.

Si representa a una entidad comercial o no está seguro de a qué categoría pertenece, póngase [en contacto con nosotros](#).

Las células HEK293-VEGF-TM son células renales embrionarias humanas 293 (HEK293) modificadas genéticamente para expresar de forma estable una forma de factor de crecimiento endotelial vascular (VEGF) unida a la membrana, diseñada habitualmente para presentar el VEGF en la superficie celular mediante la fusión con un dominio transmembranario. A diferencia de las isoformas solubles de VEGF que se secretan al entorno extracelular, los constructos VEGF-TM permiten la presentación localizada y sostenida de ligandos de VEGF en la membrana plasmática, lo que facilita la investigación controlada de las interacciones de los receptores de VEGF y los mecanismos de señalización célula-célula. Estos modelos modificados son útiles para estudiar las vías de señalización angiogénicas mediadas principalmente a través de VEGFR1 (FLT1) y VEGFR2 (KDR), que regulan la proliferación endotelial, la migración, la permeabilidad vascular y la neovascularización.

Las células HEK293-VEGF-TM se utilizan ampliamente en la investigación de la angiogénesis y el desarrollo terapéutico para la caracterización de anticuerpos dirigidos contra el VEGF, trampas de receptores, productos biológicos antiangiogénicos y terapias con células inmunitarias modificadas. La presentación del VEGF anclado a la membrana permite la evaluación cuantitativa de la unión al receptor, la accesibilidad del ligando, el bloqueo por anticuerpos, la agrupación de receptores y los eventos de señalización dependientes del contacto celular. Estas células son especialmente valiosas en ensayos de unión basados en citometría de flujo, sistemas de cocultivo, ensayos con marcadores y plataformas de cribado de alto rendimiento que evalúan la inhibición de la vía del VEGF/VEGFR. Además, los modelos HEK293-VEGF-TM pueden servir de base para estudios que examinen la formación de sinapsis y el reconocimiento de dianas por parte de células CAR-T dirigidas contra el VEGF o plataformas de anticuerpos biespecíficos.

Organism Humano

Tissue Riñón fetal

Características

Age Feto

Gender Mujer

Morphology De tipo epitelial

Growth properties Monocapa, adherente

Células HEK293-VEGF-TM | 305991**Datos reglamentarios****Citation** HEK293-VEGF-TM (número de catálogo de Cytion 305991)**Biosafety level** 1**NCBI_TaxID** 9606**CellosaurusAccession** CVCL_D7C3**Datos biomoleculares****Receptors expressed** VEGF-TM**Manejo de****Culture Medium** RPMI 1640, con: 2,0 mM de glutamina estable, con: 2,0 g/L de NaHCO₃ (número de artículo de Cytion 820700a)**Supplements** Suplementar el medio con un 10% de FBS, 1 mM de piruvato sódico, 10 mM de HEPES, 1% de NEAA. Añadir Geneticina (G418-Sulfat) hasta alcanzar una concentración final de 1 mg/mL.**Dissociation Reagent** Tripsina-EDTA**Subculturing** Para el cultivo rutinario de células adherentes: Aspirar el medio de cultivo antiguo de las células adherentes y lavarlas con PBS para eliminar cualquier resto de medio. Después de aspirar el PBS, añadir el volumen apropiado de solución de tripsina/EDTA en función del tamaño del recipiente de cultivo (por ejemplo, 1 ml para un matraz T25, 3 ml para un matraz T75) e incubar a temperatura ambiente o 37°C hasta que las células se desprendan (5-10 minutos). Controlar el desprendimiento con un microscopio y, si es necesario, golpear suavemente el recipiente para liberar las células. Una vez desprendidas, añadir medio completo para inactivar la tripsina/EDTA, resuspender suavemente las células y transferir una alícuota de la suspensión celular a un nuevo recipiente de cultivo que contenga medio fresco. Colocar el recipiente en una incubadora a 37°C con un 5% de _{CO2} y cambiar el medio cada 2-3 días.**Fluid renewal** de 2 a 3 veces por semana

Células HEK293-VEGF-TM | 305991

Post-Thaw Recovery

Tras la descongelación, divida las células en una proporción de 1:2 a 1:3 en matraces T25 y deje que las células se recuperen del proceso de congelación y se adhieran durante al menos 24 horas.

Para una mejor adhesión y viabilidad tras la descongelación de las células, recomendamos utilizar matraces o placas recubiertos de colágeno para la siembra inicial tras la criorrecuperación. El recubrimiento de colágeno no es necesario para el posterior cultivo rutinario de las células.

Freeze medium

Como medio de criopreservación, utilizamos el medio de crecimiento completo (incluido FBS) + 10% DMSO para una viabilidad adecuada tras la descongelación, o CM-1 (número de catálogo 800100 de Cytion), que incluye osmoprotectores optimizados y estabilizadores metabólicos para mejorar la recuperación y reducir el estrés crioinducido.

Thawing and Culturing Cells

1. Confirme que el vial permanece profundamente congelado en el momento de la entrega, ya que las células se envían en hielo seco para mantener temperaturas óptimas durante el transporte.
2. Tras la recepción, almacene el criovial inmediatamente a temperaturas inferiores a -150°C para garantizar la conservación de la integridad celular, o proceda al paso 3 si se requiere el cultivo inmediato.
3. Para el cultivo inmediato, descongele rápidamente el vial sumergiéndolo en un baño de agua a 37°C con agua limpia y un agente antimicrobiano, agitando suavemente durante 40-60 segundos hasta que quede un pequeño grumo de hielo.
4. Realice todos los pasos siguientes en condiciones estériles en una campana de flujo, desinfectando el criovial con etanol al 70% antes de abrirlo.
5. Abrir con cuidado el vial desinfectado y transferir la suspensión celular a un tubo de centrifuga de 15 ml que contenga 8 ml de medio de cultivo a temperatura ambiente, mezclando suavemente.
6. Centrifugar la mezcla a $300 \times g$ durante 3 minutos para separar las células y desechar cuidadosamente el sobrenadante que contiene medio de congelación residual.
7. Resuspender suavemente el sedimento celular en 10 ml de medio de cultivo fresco. Para las células adherentes, dividir la suspensión entre dos matraces de cultivo T25; para los cultivos en suspensión, transferir todo el medio a un matraz T25 para promover la interacción y el crecimiento celular efectivos.
8. Siga los protocolos de subcultivo establecidos para el crecimiento y mantenimiento continuos de la línea celular, garantizando resultados experimentales fiables.

Incubation Atmosphere

37°C , 5% CO_2 , atmósfera humidificada.

Células HEK293-VEGF-TM | 305991

Shipping Conditions

Las líneas celulares crioconservadas se envían en hielo seco en envases validados y aislados con suficiente refrigerante para mantener aproximadamente -78 °C durante el tránsito. A la recepción, inspeccione el envase inmediatamente y transfiera los viales sin demora al almacenamiento adecuado.

Storage Conditions

Para la conservación a largo plazo, coloque los viales en nitrógeno líquido en fase vapor a una temperatura aproximada de -150 a -196 °C. El almacenamiento a -80 °C sólo es aceptable como breve paso intermedio antes de la transferencia al nitrógeno líquido.

Control de calidad / Perfil genético / HLA

Sterility

La contaminación por micoplasma se excluye utilizando tanto ensayos basados en la PCR como métodos de detección de micoplasma basados en la luminiscencia.

Para garantizar la ausencia de contaminación bacteriana, fúngica o por levaduras, los cultivos celulares se someten a inspecciones visuales diarias.