

Células NS3-CMPK-hLBR1TM-mEGFP | 300986**Información general**

Description	Esta línea celular clonal estable se generó por transfección de un plásmido circular y por recombinación FIp seguida de selección de resistencia a fármacos.
Organism	Humano
Tissue	Útero
Disease	Adenocarcinoma
Metastatic site	Localización del tumor primario (endocérvix/cuello uterino)
Applications	Remodelación de la envoltura nuclear; biología del receptor de la lamina B (LBR); expresión génica inducible por doxiciclina; sistema FIpIn TREx de HeLa Kyoto; interacciones entre la cromatina y la lamina; obtención de imágenes de células vivas; estudios de depleción condicional mediante marcaje de proximidad mediado por NS3
Synonyms	HeLa R19 FIpIn TREx H2B-Cherry/NS3-CMPK-hLBR1TM-mEGFP

Características

Age	30 años
Gender	Mujer
Ethnicity	Afroamericanos
Morphology	Tipo fibroblasto
Cell type	Células epiteliales
Growth properties	Adherente

Datos reglamentarios

Citation	NS3-CMPK-hLBR1TM-mEGFP (número de catálogo de Cytion 300986)
Biosafety level	1

Células NS3-CMPK-hLBR1TM-mEGFP | 300986**NCBI_TaxID** 9606**CellosaurusAccession** CVCL_UR51**GMO Status** GMO-S1: Este derivado de HeLa R19 FlpIn TReX contiene constructos integrados mediante la recombinasa Flp que codifican H2B-mCherry y NS3-CMPK-hLBR1TM-mEGFP inducible por doxiciclina, con un marcador de resistencia a G418. Esta clasificación solo es válida en Alemania y puede variar en otros países.**Datos biomoleculares****Protein expression** H2B-mCherry y NS3-CMPK-hLBR1TM-mEGFP inducible por DOx**Manejo de****Culture Medium** DMEM, w: 4,5 g/L de glucosa, w: 4 mM de L-glutamina, w: 3,7 g/L de NaHCO₃, w: 1,0 mM de piruvato sódico (número de artículo de Cytion 820300a)**Supplements** Suplementar el medio con 10% FBS, 0,5 mg/mL G418**Dissociation Reagent** Accutase**Subculturing** Retire el medio antiguo de las células adheridas y lávelas con PBS que carezca de calcio y magnesio. Para matraces T25, utilice 3-5 ml de PBS, y para matraces T75, utilice 5-10 ml. A continuación, cubra completamente las células con Accutase, utilizando 1-2 ml para matraces T25 y 2,5 ml para matraces T75. Deje incubar las células a temperatura ambiente durante 8-10 minutos para desprenderlas. Tras la incubación, mezclar suavemente las células con 10 ml de medio para resuspenderlas y, a continuación, centrifugar a 300xg durante 3 minutos. Desechar el sobrenadante, resuspender las células en medio fresco y transferirlas a nuevos matraces que ya contengan medio fresco.**Split ratio** Se recomienda una proporción de 1:3**Fluid renewal** de 2 a 3 veces por semana**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.

Células NS3-CMPK-hLBR1TM-mEGFP | 300986

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.

Flask Coating

Ninguno

Freezing Procedure

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.

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.

Células NS3-CMPK-hLBR1TM-mEGFP | 300986

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.