

EA.hy926 Células | 305034**Información general****Description**

Las células EA.hy926, son una línea celular híbrida somática ampliamente utilizada en la investigación de enfermedades cardiovasculares. Se emplean para estudiar diversos aspectos de las funciones de las células endoteliales relacionadas con la angiogénesis, la homeostasis/trombosis, la regulación de la presión arterial y la inflamación.

La distribución citoplasmática de los cuerpos de Weibel-Palade y de los orgánulos específicos de tejido en las células EA.hy926, observada mediante microfotografías electrónicas, refleja sus funciones de células endoteliales diferenciadas. Una de las ventajas fundamentales de las células EA.hy926 es su capacidad para someterse a más de 100 duplicaciones de población (PDL) manteniendo sus propiedades celulares.

Esta longevidad garantiza una fuente celular sostenible y consistente para experimentos e investigaciones a largo plazo. Con un tiempo de duplicación de 12 horas, estas células muestran una rápida proliferación, lo que facilita los flujos de trabajo experimentales y permite la generación eficiente de las cantidades de células necesarias para estudios a gran escala.

Las células EA.hy926 han demostrado ser revolucionarias en la investigación cardiovascular, especialmente en la purificación de la enzima convertidora de endotelina (ECE). Tradicionalmente, la obtención de células endoteliales primarias en cantidades significativas ha sido un reto, dificultando la santificación de la ECE.

Sin embargo, las células EA.hy926, derivadas de células endoteliales de vena umbilical humana transformadas, han surgido como una alternativa fiable para estudiar la actividad de la ECE. Este avance ha abierto nuevas posibilidades para investigar las funciones de la ECE en las enfermedades cardiovasculares y desarrollar posibles intervenciones terapéuticas.

Organism Humano**Tissue** Vena umbilical, endotelio vascular**Synonyms** EA. hy 926, EA hy 926, EA-hy926, EAhy 926, EAHY-926, EA.Hy926, EA.hy926, EAhy926, EaHy926, Eahy926**Características****Gender** Hombre**Morphology** Endotelial**Growth properties** Adherente**Datos reglamentarios****Citation** EA.hy926 (número de catálogo de Cytion 305034)

EA.hy926 Células | 305034

Biosafety level	1
NCBI_TaxID	9606
CellosaurusAccession	CVCL_3901

Datos biomoleculares**Manejo de**

Culture Medium	DMEM, w: 4,5 g/L de glucosa, w: 4 mM de L-glutamina, w: 3,7 g/L de NaHCO ₃ , w: 1,0 mM de piruvato sódico (número de artículo de Cytion 820300a)
-----------------------	---

Supplements	Complementar el medio con un 10% de FBS
--------------------	---

Dissociation Reagent	Accutase
-----------------------------	----------

Doubling time	12 horas
----------------------	----------

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	1:2 a 1:4
--------------------	-----------

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.
----------------------	---

EA.hy926 Células | 305034

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.

EA.hy926 Células | 305034

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.

Perfil de STR

Amelogenin: x,x
CSF1PO: 10,11,12
D13S317: 11
D16S539: 11,12
D5S818: 11
D7S820: 8,9,10
TH01: 6,8,9,3
TPOX: 8,9
vWA: 14,17
D3S1358: 15,16
D21S11: 28,29,32
D18S51: 13,15,17
Penta E: 7,11,12
Penta D: 9,11
D8S1179: 13
FGA: 22,23
D6S1043: 11,12,22
D2S1338: 22,24
D12S391: 15,18
D19S433: 13,14