

CHO-HER2 rakud | 305413H

Üldine teave

Description

Vastutusest loobumine: rakuliinide hinnad on mõeldud ainult mittetulunduslikele klientidele. Kui esindate äriüksust, võtke meiega ühendust alternatiivse hinnakujunduse saamiseks.

CHO-HER2 rakuliin on stabiilne rekombinantse CHO (Chinese Hamster Ovary) rakuliin, mis on loodud HER2 retseptori ekspresseerimiseks kõrgel tasemel, ligikaudu 85 000 molekuli raku kohta. See rakuliin on loodud uuendusliku maandamisplatvormi tehnoloogia abil, mis tagab HER2-geeni integreerimise konkreetse, eelnevalt valideeritud genoomilisse lokaali, mis võimaldab järjepidevat ja usaldusväärset ekspressiooni. HER2, tuntud ka kui ERBB2 või CD340, kuulub epidermise kasvufaktori retseptori (EGFR) perekonda ja mängib olulist rolli rakkude kasvu ja diferentseerumise reguleerimisel. HER2 on hästi tuntud rinnavähi ja munasarjavähi puhul, kus selle üleekspressioon on seotud kasvaja suurenenud agressiivsuse ja patsientide kehvemate tulemustega. HER2 on peamine sihtmärk selliste vähiravimite nagu trastuzumab (Herceptin) ja pertuzumab (Perjeta) puhul. See rakuliin on mitmekülgne, toetades nii adherentset kui ka suspensioonikultuuri, kusjuures adherentsetel rakkudel on epiteelilaadne morfoloogia. CXCR7 ekspressioon selles rakuliinis kinnitati voolutsütomeetria abil.

Organism

Hamster

Tissue

Munasarjad

Disease

Chinese hamster ovary, non-neoplastic; genetically engineered for HER2 (ErbB2/CD340) surface expression (high expression level)

Applications

Antibody screening; ADCC/CDC assays; HER2-targeted therapy development; breast/gastric cancer research; flow cytometry

Synonyms

CHO-HER2

Omadused

Age

Täiskasvanud

Gender

Naised

Morphology

Epiteelilaadsed

Cell type

Epithelial cells

Growth properties

Kinni jääv/suspensioon

CHO-HER2 rakud | 305413H

Regulatiivsed andmed

Citation	CHO-HER2 High (Cytioni katalooginumbr 305413H)
Biosafety level	1
NCBI_TaxID	10029
CellosaurusAccession	CVCL_A8W6
GMO Status	GMO-S1: This CHO cell line contains a construct enabling high-level expression of human HER2 for oncology and receptor-signaling studies. This classification applies only within Germany and may differ elsewhere.

Biomolekulaarsed andmed

Receptors expressed	HER2
---------------------	------

Töötlemine

Culture Medium	Kinniste kultuuride puhul: DMEM:Ham's F12 (1:1), w: 3,1 g/L glükoosi, w: 2,5 mM L-Glutamiin, w: 15 mM HEPES, w: 0,5 mM naatriumpüruvaat, w: 1,2 g/L NaHCO ₃ (Cytioni artikli number 820400a) Suspensionikultuuride puhul: CHO kasvukeskkond A (InSCREENeX; InSCREENeXi katalooginumbr INS-ME-1039)
Supplements	Kinniste kultuuride puhul: Täiendage keskkonda 5% FBS-ga. Lisage genetitsiini (G418-Sulfat), et saavutada lõplik kontsentratsioon 0,5 mg/ml.
Dissociation Reagent	Kinniste kultuuride puhul: Trypsin-EDTA
Doubling time	approx. 14-16 hours
Subculturing	Rutiinseks adherentseks rakukultuuriks: Aspireerige adhereeruvatelt rakkudelt vana kultuurikeskkond ja peske neid PBS-ga, et eemaldada allesjäänud keskkond. Pärast PBS-i aspiratsiooni lisage sobiv kogus trüpsiini/EDTA lahust vastavalt kasvatusanuma suurusele (nt 1 ml T25 kolvi puhul, 3 ml T75 kolvi puhul) ja inkubeerige toatemperatuuril või 37°C 5-10 minutit või kuni rakud eralduvad. Jälgige rakkude eraldumist mikroskoobi all ja koputage vajadusel õrnalt anumad, et rakud eralduksid. Kui rakud on eraldunud, lisage trüpsiini/EDTA inaktiveerimiseks täielikku söötmeainet, suspenseerige rakud ettevaatlikult uuesti ja kandke rakususpensiooni alikvoot uude, värsket söötmeainet sisaldavasse kultuuranumasse. Asetage anum inkubaatorisse, mille temperatuur on 37 °C ja 5% CO ₂ , ning vahetage söötme iga 2-3 päeva tagant.
Split ratio	1 to 5

CHO-HER2 rakud | 305413H

Seeding density 2 to 5×10^4 cells/cm²

Fluid renewal 2 kuni 3 korda nädalas

Post-Thaw Recovery Pärast sulatamist jagage rakud 1:2 kuni 1:3 T25 kolvidesse ja laske rakkudel taastuda külmumisprotsessist ja adhereeruda (adhereeruvate kultuuride puhul) vähemalt 24 tundi.

Freeze medium Krüosäilitusvedelikuna kasutage täielikku kasvukeskkonda (sh FBS) + 10% DMSO, et tagada piisav elujõulisus pärast sulatamist, või CM-1 (Cytioni katalooginumbriga 800100), mis sisaldab optimeeritud osmoprotektante ja metaboolseid stabilisaatoreid, et parandada taastumist ja vähendada krüostressi.

Thawing and Culturing Cells

1. Veenduge, et vial jääb tarnimisel sügavkülmutatud, sest rakud transporditakse kuiva jääga, et säilitada optimaalne temperatuur transpordi ajal.
2. Pärast kättesaamist säilitage krüoviaal kas kohe temperatuuril alla -150 °C, et tagada rakkude terviklikkuse säilimine, või jätkake sammuga 3, kui on vaja koheselt kultiveerida.
3. Kohese kultiveerimise korral sulatage vial kiiresti, kastes selle 37 °C veevanni puhta vee ja antimikroobse ainega, segades seda õrnalt 40-60 sekundit, kuni alles jääb väike jääklomp.
4. Tehke kõik järgmised toimingud steriilsetes tingimustes vooluhoodis, desinfitseerides krüoviaal enne avamist 70% etanooliga.
5. Avage desinfitseeritud vial ettevaatlikult ja viige raku suspensioon ettevaatlikult segades 15 ml tsentrifuugitorusse, mis sisaldab 8 ml toatemperatuuril olevat kasvukeskkonda.
6. Rakkude eraldamiseks tsentrifuugige segu 300 x g juures 3 minutit ja visake ülejäänud külmutusvedelikku sisaldav supernatant ettevaatlikult ära.
7. Resuspendeerige rakupellet ettevaatlikult 10 ml värskes kasvukeskkonnas. Adhereeruvate rakkude puhul jagage suspensioon kahe T25 kultuurkolvi vahel; suspensioonikultuuride puhul kandke kogu söötme keskkond ühte T25 kolbi, et soodustada rakkude tõhusat koostoimet ja kasvu.
8. Järgige kehtestatud subkultuuriprotokolle rakuliini jätkuvaks kasvuks ja säilitamiseks, tagades usaldusväärsed katsetulemused.

Incubation Atmosphere 37°C, 5% CO₂, humidified atmosphere.

CHO-HER2 rakud | 305413H

Shipping Conditions

Cryopreserved cell lines are shipped on dry ice in validated, insulated packaging with sufficient refrigerant to maintain approximately -78°C throughout transit. On receipt, inspect the container immediately and transfer vials without delay to appropriate storage.

Storage Conditions

For long-term preservation, place vials in vapor-phase liquid nitrogen at about -150 to -196°C . Storage at -80°C is acceptable only as a short interim step before transfer to liquid nitrogen.

Kvaliteedikontroll ja molekulaaranalüüs

Sterility

Mükoplasmakontaminatsioon on välistatud nii PCR-põhiste analüüside kui ka luminesentsil põhinevate mükoplasma tuvastamise meetodite abil.

Bakteriaalse, seene- või pärmsaaste puudumise tagamiseks kontrollitakse rakukultuure iga päev visuaalselt.