

Cellules CHO-uPAR | 305978

Informations générales

Description

Avertissement : les prix indiqués pour les lignées cellulaires s'adressent exclusivement aux clients universitaires ou à but non lucratif. Pour les entités commerciales, le prix est d'environ 6 250 €. Si vous représentez une entité commerciale ou si vous ne savez pas à quelle catégorie vous appartenez, veuillez [nous contacter](#).

Les cellules CHO-uPAR sont des cellules d'ovaire de hamster chinois (CHO) recombinantes, modifiées pour exprimer de manière stable le récepteur de l'activateur du plasminogène de type urokinase humain (uPAR ; PLAUR/CD87), un récepteur de surface cellulaire ancré par le glycosylphosphatidylinositol (GPI) impliqué dans le remodelage de la matrice extracellulaire, l'adhésion cellulaire, la migration et l'invasion tissulaire. L'uPAR se lie à l'activateur du plasminogène de type urokinase (uPA), favorisant la conversion localisée du plasminogène en plasmine et facilitant ainsi la dégradation protéolytique des composants de la matrice extracellulaire. Une expression élevée de l'uPAR est associée à un comportement tumoral agressif, à des métastases, à l'angiogenèse et à un mauvais pronostic clinique dans de nombreux types de cancers, notamment les cancers du sein, colorectal, du pancréas et du poumon.

Les cellules CHO-uPAR sont largement utilisées en biologie du cancer, dans la découverte de médicaments et le développement de thérapies ciblées pour la caractérisation d'anticorps, de peptides, de petites molécules, de radioligands et de thérapies à base de cellules immunitaires modifiées dirigés contre l'uPAR. Le système d'expression recombinant stable permet l'analyse quantitative de la liaison des ligands, de l'occupation des récepteurs, de la cinétique d'interaction uPA-uPAR, de l'internalisation des récepteurs et des événements de signalisation en aval associés aux voies de migration et d'invasion. Ces cellules sont également utiles pour l'évaluation d'agents d'imagerie, de systèmes thérapeutiques activés par des protéases et de stratégies anti-métastatiques. Dans les processus de développement de tests, les cellules CHO-uPAR sont couramment utilisées en cytométrie en flux, dans les tests d'adhésion cellulaire, le criblage à haut débit et les études de cytotoxicité spécifiques aux récepteurs.

Organism

Hamster chinois

Tissue

Ovaire

Disease

Ovaires de hamster chinois, non néoplasiques ; modifiés génétiquement pour l'expression en surface de l'uPAR (PLAUR/CD87)

Applications

Criblage d'anticorps ; développement de traitements ciblant l'uPAR ; recherche sur l'invasion et les métastases cancéreuses ; thérapie par radioligands ; cytométrie en flux

Caractéristiques

Age

Adulte

Gender

Femme

Cellules CHO-uPAR | 305978

Morphology De type épithélial**Cell type** Cellules épithéliales**Growth properties** Adhérent/suspension

Données réglementaires

Citation CHO-UPAR (référence Cytion 305978)**Biosafety level** 1**NCBI_TaxID** 10029**CellosaurusAccession** CVCL_A8X4**GMO Status** GMO-S1 : Cette lignée cellulaire CHO contient une cassette d'expression PLAUR/uPAR permettant d'effectuer des analyses de la fonction des récepteurs. Cette classification ne s'applique qu'en Allemagne et peut varier dans d'autres pays.

Données biomoléculaires

Surface antigens uPAR (PLAUR/CD87)**Receptors expressed** TACD2 (TROP2 ou GA733-1)

Manipulation

Culture Medium
Pour les cultures adhérentes : DMEM:Ham's F12 (1:1), w : 3.1 g/L Glucose, w : 2.5 mM L-Glutamine, w : 15 mM HEPES, w : 0.5 mM Pyruvate de sodium, w : 1.2 g/L NaHCO₃ (numéro d'article Cytion 820400a)
Pour les cultures en suspension : Milieu de croissance CHO A (de InSCREENeX ; numéro de catalogue de InSCREENeX INS-ME-1039)**Supplements** Pour les cultures adhérentes : Compléter le milieu avec 5% de FBS. Ajouter de la généticine (G418-Sulfat) pour obtenir une concentration finale de 0,5 mg/ml.

Cellules CHO-uPAR | 305978

Dissociation Reagent Pour les cultures adhérentes : Trypsine-EDTA

Doubling time environ 14 à 16 heures

Subculturing Pour la culture de routine de cellules adhérentes : Aspirer l'ancien milieu de culture des cellules adhérentes et les laver avec du PBS pour éliminer tout milieu restant. Après avoir aspiré le PBS, ajouter le volume approprié de solution de Trypsine/EDTA en fonction de la taille du récipient de culture (par exemple, 1 ml pour un flacon T25, 3 ml pour un flacon T75) et incuber à température ambiante ou à 37°C pendant 5-10 minutes, ou jusqu'à ce que les cellules se détachent. Surveiller le détachement au microscope et tapoter doucement le récipient si nécessaire pour libérer les cellules. Une fois les cellules détachées, ajouter du milieu complet pour inactiver la trypsine/EDTA, remettre doucement les cellules en suspension et transférer une aliquote de la suspension cellulaire dans un nouveau récipient de culture contenant du milieu frais. Placer le récipient dans un incubateur réglé à 37°C avec 5% de CO_2 , et changer le milieu tous les 2-3 jours.

Split ratio 1 à 5

Seeding density 2 à 5×10^4 cellules/cm²

Fluid renewal 2 à 3 fois par semaine

Post-Thaw Recovery Après décongélation, diviser les cellules dans un rapport de 1:2 à 1:3 dans des flacons T25 et laisser les cellules se remettre du processus de congélation et adhérer (pour les cultures adhérentes) pendant au moins 24 heures.

Freeze medium Comme milieu de cryoconservation, nous utilisons un milieu de croissance complet (comprenant du FBS) + 10 % de DMSO pour une viabilité adéquate après décongélation, ou CM-1 (numéro de catalogue 800100 de Cytion), qui comprend des osmoprotectants et des stabilisateurs métaboliques optimisés pour améliorer la récupération et réduire le stress induit par la cryogénisation.

Cellules CHO-uPAR | 305978

Thawing and Culturing Cells

1. Confirmer que le flacon est toujours congelé à la livraison, car les cellules sont expédiées sur de la glace sèche pour maintenir des températures optimales pendant le transport.
2. Dès réception, soit conserver immédiatement le cryovial à des températures inférieures à -150°C pour assurer la préservation de l'intégrité cellulaire, soit passer à l'étape 3 si une mise en culture immédiate est nécessaire.
3. Pour une mise en culture immédiate, décongeler rapidement le flacon en l'immergeant dans un bain-marie à 37°C avec de l'eau propre et un agent antimicrobien, en l'agitant doucement pendant 40 à 60 secondes jusqu'à ce qu'il ne reste qu'un petit amas de glace.
4. Effectuer toutes les étapes suivantes dans des conditions stériles sous une hotte à flux, en désinfectant le cryovial avec de l'éthanol à 70 % avant de l'ouvrir.
5. Ouvrir soigneusement le flacon désinfecté et transférer la suspension cellulaire dans un tube à centrifuger de 15 ml contenant 8 ml de milieu de culture à température ambiante, en mélangeant doucement.
6. Centrifuger le mélange à 300 x g pendant 3 minutes pour séparer les cellules et jeter soigneusement le surnageant contenant le milieu de congélation résiduel.
7. Remettre doucement en suspension le culot cellulaire dans 10 ml de milieu de culture frais. Pour les cellules adhérentes, répartir la suspension entre deux flacons de culture T25 ; pour les cultures en suspension, transférer tout le milieu dans un seul flacon T25 afin de favoriser une interaction et une croissance efficaces des cellules.
8. Respecter les protocoles de sous-culture établis pour une croissance et un entretien continus de la lignée cellulaire, garantissant ainsi des résultats expérimentaux fiables.

Incubation Atmosphere

37°C, 5%_{CO2}, atmosphère humidifiée.

Shipping Conditions

Les lignées cellulaires cryoconservées sont expédiées sur glace sèche dans des emballages isolés et validés, avec suffisamment de réfrigérant pour maintenir une température d'environ -78 °C tout au long du transport. À la réception, inspecter immédiatement le conteneur et transférer sans délai les flacons dans un lieu de stockage approprié.

Storage Conditions

Pour une conservation à long terme, placer les flacons dans de l'azote liquide en phase vapeur à une température comprise entre -150 et -196 °C environ. Le stockage à -80 °C n'est acceptable qu'en tant qu'étape intermédiaire de courte durée avant le transfert dans l'azote liquide.

Cellules CHO-uPAR | 305978

Contrôle qualité et analyse moléculaire

Sterility

La contamination par les mycoplasmes est exclue à l'aide de tests basés sur la PCR et de méthodes de détection des mycoplasmes basées sur la luminescence.

Pour s'assurer de l'absence de contamination bactérienne, fongique ou levurienne, les cultures cellulaires font l'objet d'inspections visuelles quotidiennes.