

Cellules CHO-K1 (adaptées à la culture en suspension) | 603486

Informations générales

Description

Les cellules CHO-K1 sont une sous-ligne dérivée de la lignée cellulaire CHO, qui a été créée au début des années 1950 à partir d'un ovaire de hamster chinois. Les cellules CHO-K1 sont largement utilisées dans la production d'anticorps monoclonaux thérapeutiques et d'autres produits biopharmaceutiques. Leur utilisation intensive dans la production de protéines biopharmaceutiques et de vaccins est attribuée à leur nature eucaryote, qui permet un pliage, un assemblage et des modifications post-traductionnelles appropriées, telles que la glycosylation, qui influencent la stabilité, l'efficacité et la sécurité des protéines produites.

Dans le domaine de la production de protéines recombinantes, la lignée cellulaire CHO-K1 est utilisée pour exprimer un large éventail de protéines, notamment des anticorps monoclonaux, des facteurs de croissance, des cytokines et des enzymes. Ces protéines ont des applications dans les traitements thérapeutiques, les tests de diagnostic et les formulations de vaccins.

Les cellules CHO-K1 présentent un taux de croissance élevé et s'adaptent à diverses conditions de culture, y compris les cultures en suspension et les cultures adhérentes, ce qui les rend très utiles pour les processus de bioproduction à grande échelle. Elles possèdent un niveau élevé de stabilité génétique et sont utilisées pour le développement de lignées cellulaires stables car elles sont capables d'amplifier et d'exprimer efficacement des gènes exogènes, ce qui est essentiel pour produire des rendements élevés de protéines recombinantes.

Les cellules CHO-K1 de hamster chinois peuvent être facilement transfectées avec une variété de vecteurs pour l'expression des gènes, ce qui facilite l'édition ou l'élimination des gènes. Cette flexibilité permet aux chercheurs d'introduire des gènes spécifiques, de réduire des gènes au silence ou même d'effectuer une édition ciblée des gènes à l'aide de technologies telles que CRISPR-Cas9 dans les cellules hôtes CHO-K1.

En conclusion, les cellules CHO-K1 de hamster chinois et les cellules CHO sont essentielles à la recherche biotechnologique et à la production biopharmaceutique, offrant une plateforme polyvalente pour l'étude de la fonction des gènes et la production à grande échelle de protéines recombinantes.

Organism Hamster chinois

Tissue Ovaire

Applications Cette lignée cellulaire est un choix optimal pour la toxicologie, la biotechnologie industrielle et la bioproduction.

Synonyms CHO K1, CHOK1, clone cellulaire de CHO K1, GM15452

Caractéristiques

Age Adulte

Gender Femme

Morphology De type épithélial

Cellules CHO-K1 (adaptées à la culture en suspension) | 603486

Growth properties Suspension

Données réglementaires

Citation Suspension CHO-K1 adaptée (référence Cytion 603486)

Biosafety level 1

NCBI_TaxID 10029

CellosaurusAccession CVCL_0214

Données biomoléculaires

Virus susceptibility Stomatite vésiculaire (Indiana), virus Getah Résistance aux virus : poliovirus 2, virus modoc, virus du saule à boutons

Reverse transcriptase Négatif

Karyotype Distribution de la fréquence des chromosomes 50 cellules : $2n = 22$. Le nombre de souches est hypodiploïde

Manipulation

Culture Medium CD CHO ThermoFisher, sans sérum, prêt à l'emploi.

Supplements L-glutamine : ajouter jusqu'à une concentration finale de 8 mM (généralement 40 ml par litre d'une solution mère à 200 mM) avant utilisation. Cette étape est obligatoire pour les cellules CHO CD. Ajouter un agent anti-agglomérant à raison de 1:100 et un supplément HT à raison de 1:100 à la suspension cellulaire.

Dissociation Reagent Aucun

Doubling time 22 heures

Subculturing Homogénéisez délicatement la suspension cellulaire dans le flacon en pipettant de haut en bas, puis prélevez un échantillon représentatif afin de déterminer la densité cellulaire par ml. Diluez la suspension afin d'obtenir une concentration cellulaire de 1×10^5 cellules/ml avec un milieu de culture frais, puis répartissez la suspension ajustée dans de nouveaux flacons pour poursuivre la culture.

Cellules CHO-K1 (adaptées à la culture en suspension) | 603486

Seeding density 4×10^5 cellules/ml

Fluid renewal 2 à 3 fois par semaine

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.

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 % CO_2 , atmosphère humidifiée. Les cellules doivent être cultivées sur un agitateur orbital, dans des flacons Erlenmeyer à cloisons, à une vitesse de 110 tr/min.

Cellules CHO-K1 (adaptées à la culture en suspension) | 603486

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.

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.