

Cellules JAR | 300221

Informations générales

Description

La lignée cellulaire JAR est une lignée cellulaire humaine de choriocarcinome dérivée de cellules trophoblastiques d'origine placentaire. Cette lignée cellulaire est largement utilisée dans la recherche sur le cancer, en particulier dans les études liées aux maladies trophoblastiques gestationnelles et au développement du placenta. Les cellules JAR présentent des caractéristiques typiques du choriocarcinome, notamment des niveaux élevés de production de gonadotrophine chorionique humaine (hCG), ce qui en fait un modèle précieux pour l'étude de la régulation hormonale, de la biologie placentaire et des mécanismes sous-jacents à la tumorigenèse trophoblastique.

Les cellules JAR sont connues pour leurs propriétés invasives et leur capacité à proliférer rapidement, ce qui reflète la nature agressive des choriocarcinomes in vivo. Ces cellules sont également utilisées pour étudier l'interaction entre les cellules trophoblastiques et le système immunitaire maternel, ce qui permet de comprendre les mécanismes d'évasion immunitaire. En outre, les cellules JAR ont été utilisées dans des études sur la résistance aux médicaments et la chimiosensibilité, contribuant ainsi au développement de stratégies thérapeutiques contre les cancers trophoblastiques. En tant que lignée cellulaire dérivée de tumeurs humaines, les cellules JAR sont strictement destinées à la recherche in vitro et ne conviennent pas à des applications in vivo ou thérapeutiques.

Organism Humain

Tissue Placenta

Disease Choriocarcinome

Synonyms Jar, JAr, JaR

Caractéristiques

Age 24 ans

Gender Femme

Ethnicity Caucasien

Morphology De type épithélial

Growth properties Adhérent

Données réglementaires

Cellules JAR | 300221

Citation	JAR (numéro de catalogue Cytion 300221)
-----------------	---

Biosafety level	1
------------------------	---

NCBI_TaxID	9606
-------------------	------

CellosaurusAccession	CVCL_0360
-----------------------------	-----------

Données biomoléculaires

Isoenzymes	G6PD, B, PGM1, 1-2, PGM3, 1-2, ES-D, 2, AK-1, 1, GLO-1, 1, Fréquence du phénotype Produit : 0.0002
-------------------	--

Products	Œstrogène, progestérone, hCG, somatomammotropine chorionique humaine (lactogène placentaire), la production de hCG est en moyenne de 22,5 ng/ml après reculturation
-----------------	---

Manipulation

Culture Medium	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 Sodium pyruvate, w : 1.2 g/L NaHCO3 (numéro d'article Cytion 820400a)
-----------------------	--

Supplements	Compléter le milieu avec 10% de FBS
--------------------	-------------------------------------

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

Subculturing	Retirer l'ancien milieu des cellules adhérentes et les laver avec du PBS dépourvu de calcium et de magnésium. Pour les flacons T25, utiliser 3-5 ml de PBS, et pour les flacons T75, 5-10 ml. Ensuite, recouvrir complètement les cellules avec Accutase, en utilisant 1 à 2 ml pour les flacons T25 et 2,5 ml pour les flacons T75. Laisser les cellules incuber à température ambiante pendant 8-10 minutes pour les détacher. Après incubation, mélanger délicatement les cellules avec 10 ml de milieu pour les remettre en suspension, puis centrifuger à 300xg pendant 3 minutes. Jeter le surnageant, remettre les cellules en suspension dans du milieu frais et les transférer dans de nouveaux flacons contenant déjà du milieu frais.
---------------------	--

Split ratio	Un rapport de 1:4 à 1:6 est recommandé
--------------------	--

Seeding density	1×10^4 cellules/cm ²
------------------------	--

Fluid renewal	Tous les 3 jours
----------------------	------------------

Post-Thaw Recovery	Après décongélation, ensemercer les cellules à raison de 5×10^4 cellules/cm ² et laisser les cellules se remettre du processus de congélation et adhérer pendant au moins 24 heures.
---------------------------	--

Cellules JAR | 300221

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 cryogénéisation.

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.

Flask Coating

Pour une fixation et une viabilité optimales après décongélation, nous recommandons d'utiliser des **flacons ou des plaques recouverts de collagène**.

Cellules JAR | 300221

Freezing Procedure

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.

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 de qualité / Profil génétique / HLA

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.

Profil STR

Amelogenin: x,y
CSF1PO: 7,10
D13S317: 11
D16S539: 9,10
D5S818: 10,11
D7S820: 10,11
TH01: 6,7
TPOX: 8,11
vWA: 16,18
D3S1358: 14
D21S11: 30
D18S51: 13,17
Penta E: 10,12
Penta D: 9,11
D8S1179: 14,16
FGA: 22
PEZ6: HROC18