

Cellules MH-S | 300487

Informations générales

Description

MH-S est une lignée cellulaire de macrophages alvéolaires murins dérivés de souris adultes. Ces cellules sont largement utilisées dans la recherche immunologique en raison de leur forte activité phagocytaire et de leur capacité à produire une variété de cytokines en réponse à des stimuli pathogènes. En tant que modèle de macrophage alvéolaire, les cellules MH-S sont particulièrement utiles pour étudier les réponses immunitaires pulmonaires, l'inflammation pulmonaire et les infections respiratoires. Leur capacité à imiter le comportement des macrophages alvéolaires primaires en fait un outil indispensable pour comprendre les mécanismes de défense de l'hôte dans les voies respiratoires.

Les cellules MH-S jouent également un rôle essentiel dans l'étude de la biologie et de la fonction des macrophages. Elles sont utilisées pour étudier l'activation et la différenciation des macrophages, ainsi que les voies de signalisation impliquées dans les réponses immunitaires. Les chercheurs utilisent cette lignée cellulaire pour étudier les interactions entre les macrophages et les agents pathogènes, notamment les bactéries, les virus et les champignons. En outre, les cellules MH-S servent de modèle pour examiner les effets de divers agents pharmacologiques sur l'activité des macrophages, ce qui permet d'envisager des approches thérapeutiques potentielles pour les maladies respiratoires.

Organism Souris

Tissue Poumon

Caractéristiques

Breed/Subspecies BALB/cJ

Age 7 semaines

Gender Homme

Cell type Macrophage alvéolaire

Growth properties Adhérent/suspension

Données réglementaires

Citation MH-S (numéro de catalogue Cytion 300487)

Biosafety level 1

NCBI_TaxID 9606

Cellules MH-S | 300487

CellosaurusAccession CVCL_3855

Données biomoléculaires**Protein expression** Interleukine 1 (IL-1)**Antigen expression** CD11b (Mac-1), antigènes de classe II (I-A), antigène T**Viruses** Transformant : virus simien (SV40)**Manipulation****Culture Medium** RPMI 1640, w : 2.0 mM Glutamine stable, w : 2.0 g/L NaHCO₃ (numéro d'article Cytion 820700a)**Supplements** Compléter le milieu avec 10% de FBS**Dissociation Reagent** Accutase**Subculturing** Rassembler les cellules en suspension dans un tube de 15 ml et laver délicatement les cellules adhérentes avec du PBS dépourvu de calcium et de magnésium (utiliser 3-5 ml pour les flacons T25 et 5-10 ml pour les flacons T75). Appliquer Accutase (1-2 ml pour les flacons T25, 2,5 ml pour les flacons T75) en veillant à couvrir entièrement la couche cellulaire. Laisser les cellules incuber à température ambiante pendant 10 minutes. Après l'incubation, combiner et centrifuger la suspension et les cellules adhérentes. Après centrifugation, remettre soigneusement en suspension le culot cellulaire et transférer la suspension cellulaire dans de nouveaux flacons contenant du milieu frais.**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.

Cellules MH-S | 300487

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.

Flask Coating

Aucun

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.

Cellules MH-S | 300487

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.