

Cellules HEK293 EBNA | 300264**Informations générales****Description**

La lignée cellulaire HEK293 EBNA est un dérivé de la lignée HEK293 originale, elle-même dérivée de cellules rénales embryonnaires humaines cultivées dans des tissus. Cette sous-ligne particulière a été conçue pour exprimer de manière stable l'antigène nucléaire du virus d'Epstein-Barr-1 (EBNA-1). L'expression de l'EBNA-1 permet la réplication épisomale des plasmides qui portent l'origine de réplication du virus d'Epstein-Barr, ce qui rend les cellules HEK293 EBNA particulièrement utiles pour la production de protéines recombinantes et pour les études d'expression génique impliquant des vecteurs épisomaux.

Les cellules HEK293 EBNA conservent de nombreuses caractéristiques des cellules HEK293 mères, notamment leur adhérence au plastique de culture cellulaire et leur croissance robuste dans les milieux de culture standard des cellules de mammifères. L'ajout d'EBNA-1 élargit leur utilité dans la recherche et les applications biotechnologiques, car il renforce la capacité des cellules à propager des plasmides avec l'origine EBV de réplication des plasmides. Cette caractéristique est essentielle pour produire des protéines recombinantes stables et à haut rendement, ce qui est indispensable à la fois pour la recherche et pour la production à l'échelle industrielle.

Organism

Humain

Tissue

Rein embryonnaire

Synonyms

HEK293-EBNA, 293 c18, 293c18, HEK 293 c18, HEK-293 c18, HEK293-EBNA1, HEK-293-EBNA, HEK 293-EBNA, HEK 293 EBNA, HEK293EBNA, 293 EBNA, 293-EBNA1, 293-EBNA, 293/EBNA, 293EBNA, EBNA-293, EBNA293, HEK293E, HEK/EBNA, HEK-EBNA, HEK.EBNA, 293/EBNA-1, 298E

Caractéristiques**Age**

Foetus

Gender

Femme

Morphology

Épithéliale

Growth properties

Adhérent

Données réglementaires**Citation**

HEK293 EBNA (numéro de catalogue Cytion 300264)

Biosafety level

2

Cellules HEK293 EBNA | 300264**NCBI_TaxID** 9606**CellosaurusAccession** CVCL_6974**GMO Status** GMO-S1 : cette lignée cellulaire HEK293 EBNA contient des séquences d'antigène nucléaire EBV (EBNA) permettant la réplication épisomale de plasmides dérivés de l'EBV, sans libération de particules virales infectieuses. La modification est stable dans les cellules dérivées de reins embryonnaires. Cette classification s'applique uniquement en Allemagne et peut différer ailleurs.**Données biomoléculaires****Antigen expression** EBNA1**Viruses** Adénovirus 5 (transformant), EBV (exprime EBNA1)**Manipulation****Culture Medium** DMEM, w : 4.5 g/L Glucose, w : 4 mM L-Glutamine, w : 3.7 g/L NaHCO₃, w : 1.0 mM Pyruvate de sodium (numéro d'article Cytion 820300a)**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.**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 HEK293 EBNA | 300264

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 $300 \times g$ 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

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 HEK293 EBNA | 300264

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

PEZ6: Kasumi-1