

Cellules EA.hy926 | 305034

Informations générales

Description

Les cellules EA.hy926 sont une lignée cellulaire hybride somatique largement utilisée dans la recherche sur les maladies cardiovasculaires. Elles sont utilisées pour étudier divers aspects des fonctions des cellules endothéliales liées à l'angiogenèse, à l'homéostasie/thrombose, à la régulation de la pression artérielle et à l'inflammation.

La distribution cytoplasmique des corps de Weibel-Palade et des organites spécifiques aux tissus dans les cellules EA.hy926, telle qu'observée par photomicrographie électronique, reflète leurs fonctions de cellules endothéliales différenciées. L'un des principaux avantages des cellules EA.hy926 est leur capacité à subir plus de 100 doublements de population (PDL) tout en conservant leurs propriétés cellulaires.

Cette longévité garantit une source de cellules durable et cohérente pour les expériences et les recherches à long terme. Avec un temps de doublement de 12 heures, ces cellules présentent une prolifération rapide, ce qui facilite les flux de travail expérimentaux et permet de générer efficacement les quantités de cellules requises pour les études à grande échelle.

Les cellules EA.hy926 ont changé la donne dans la recherche cardiovasculaire, en particulier dans la purification de l'enzyme de conversion de l'endothéline (ECE). Traditionnellement, il est difficile d'obtenir des cellules endothéliales primaires en quantités significatives, ce qui entrave la sanctification de l'ECE.

Cependant, les cellules EA.hy926, dérivées de cellules endothéliales de la veine ombilicale humaine transformées, sont apparues comme une alternative fiable pour l'étude de l'activité de l'ECE. Cette avancée a ouvert de nouvelles possibilités pour étudier le rôle de la CEE dans les maladies cardiovasculaires et développer des interventions thérapeutiques potentielles.

Organism

Humain

Tissue

Veine ombilicale, endothélium vasculaire

Synonyms

EA. hy 926, EA hy 926, EA-hy926, EAhy 926, EAHY-926, EA.Hy926, EA.hy926, EAhy926, EaHy926, Eahy926

Caractéristiques

Gender

Homme

Morphology

Endothéliales

Growth properties

Adhérent

Données réglementaires

Citation

EA.hy926 (numéro de catalogue Cytion 305034)

Cellules EA.hy926 | 305034

Biosafety level	1
NCBI_TaxID	9606
CellosaurusAccession	CVCL_3901

Données biomoléculaires

Manipulation

Culture Medium	DMEM, w : 4.5 g/L Glucose, w : 4 mM L-Glutamine, w : 3.7 g/L NaHCO ₃ , w : 1.0 mM Pyruvate de sodium (numéro d'article Cytion 820300a)
----------------	---

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

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

Doubling time	12 heures
---------------	-----------

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	1:2 à 1:4
-------------	-----------

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.
---------------	--

Cellules EA.hy926 | 305034

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

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 EA.hy926 | 305034

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.

Profil STR

Amelogenin: x,x
CSF1PO: 10,11,12
D13S317: 11
D16S539: 11,12
D5S818: 11
D7S820: 8,9,10
TH01: 6,8,9,3
TPOX: 8,9
vWA: 14,17
D3S1358: 15,16
D21S11: 28,29,32
D18S51: 13,15,17
Penta E: 7,11,12
Penta D: 9,11
D8S1179: 13
FGA: 22,23
D6S1043: 11,12,22
D2S1338: 22,24
D12S391: 15,18
D19S433: 13,14