

Cellules RAJI | 300359

Informations générales

Description

Les cellules de Raji sont une lignée de cellules de type lymphoblaste créée par R.J.V. Pulvertaft en 1963 à partir du lymphome de Burkitt. Ces cellules sont largement utilisées dans la recherche immunologique en raison de leur forte expression de CD19 humain, qui agit comme un corécepteur et diminue le seuil de stimulation du récepteur des cellules B (BCR) de l'antigène. Les cellules de Raji ne sont pas adhérentes et se développent en suspension sous forme d'individus ou de doublets flottant librement.

Le temps de doublement de ces cellules est de 23,2 heures et leur diamètre est relativement petit, de l'ordre de 5 à 8 µm. Les cellules de Raji se caractérisent notamment par un manque de différenciation, car elles forment de grandes agrégations de centaines de cellules individuelles. Ces cellules sont diploïdes et ont un caryotype stable dans la lignée mâle diploïde de 46.

En outre, les cellules Raji sont partiellement résistantes au poliovirus et au virus de la stomatite vésiculaire. Le CD19 humain est fortement exprimé par les cellules Raji et a été identifié comme une cible clinique pour les anticorps anti-hCD19-CD3 bispécifiques dans les lymphomes non hodgkiniens à cellules B. L'expression du BCMA a également été identifiée dans les cellules Raji. L'expression du BCMA a également été identifiée dans la lignée cellulaire du lymphome de Burkitt de Raji et dans le lymphome primaire, ce qui en fait un domaine de recherche important pour les immunologistes.

Organism Humain

Tissue Maxilia

Disease Lymphome de Burkitt

Synonyms Raji, P1-Raji, GM04671

Caractéristiques

Age 11 ans

Gender Homme

Ethnicity Africain, Nigérian

Cell type Lymphoblaste

Growth properties Suspension

Données réglementaires

Cellules RAJI | 300359

Citation	RAJI (numéro de catalogue Cytion 300359)
Biosafety level	1
NCBI_TaxID	9606
CellosaurusAccession	CVCL_0511

Données biomoléculaires

Products	Les cellules peuvent produire de l'interféron lorsqu'elles sont stimulées par le virus de la maladie de Newcastle.
-----------------	--

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 inactivé à la chaleur
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.
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 RAJI | 300359

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 RAJI | 300359

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

CSF1PO: 10,12
D13S317: 13
D16S539: 8,11
D5S818: 10,13
D7S820: 10
TH01: 6,7
TPOX: 8,13
vWA: 16,19
D3S1358: 15,16
D21S11: 28,31
D18S51: 17
Penta E: 5,13
Penta D: 3,2,9
D8S1179: 14,15
FGA: 19,27

Allèles HLA

A*: '03:01:01
B*: '15:10:01
C*: '03:04:02, '04:01:01
DRB1*: '03:01:01, '10:01:01
DQA1*: '01:05:01, '05:01:01
DQB1*: '02:01:01, '05:01:01
DPB1*: '01:01:01
E: '01:01:01