

CHO-EPCAM sejtek | 305974

Általános információk

Description

Jogi nyilatkozat: A sejtvonalak mellett feltüntetett árak kizárólag tudományos/non-profit ügyfelekre vonatkoznak. Kereskedelmi szervezetek esetében az ár körülbelül 6 250 euró.

Amennyiben kereskedelmi szervezetet képvisel, vagy nem biztos abban, hogy melyik kategória vonatkozik Önre, kérjük, [vegye fel velünk a kapcsolatot](#).

A CHO-EPCAM sejtek olyan rekombináns kínai hörcsög petefészek (CHO) sejtek, amelyeket úgy alakítottak ki, hogy stabilan expresszálják az emberi epiteliális sejtadhéziós molekulát (EpCAM; CD326/TACSTD1), egy transzmembrán glikoproteint, amely széles körben expresszálódik az epiteliális szövetekben, és amelynek expressziója számos epiteliális eredetű rákos megbetegedésben jelentősen fokozódik. Az EpCAM részt vesz a sejt-sejt adhézióban, a proliferációban, a differenciálódásban, valamint a tumorprogresszióval és a metasztázissal kapcsolatos jelátviteli útvonalakban. A stabil CHO-EPCAM modelleket általában azért hoznak létre, hogy szabályozott és reprodukálható EpCAM felszíni expressziót biztosítsanak terápiás antitestekkel és génmódosított immunterápiákkal kapcsolatos kötődési, célzási és funkcionális vizsgálatokhoz.

A CHO-EPCAM sejteket széles körben használják az onkológiában és a transzlációs kutatásban anti-EpCAM monoklonális antitestek, antitest-gyógyszer konjugátumok, bispecifikus T-sejt-aktivátorok, valamint CAR-T vagy CAR-NK sejterápiák fejlesztéséhez és jellemzéséhez. A modell különösen hasznos az antigénspecifikus kötődési affinitás, a receptor-foglaltság, a belsővé válás kinetikája, a citotoxicitás és az immunszinapszis-képződés értékeléséhez. Ezenkívül ezek a sejtek támogatják az áramlási citometriás vizsgálatok fejlesztését, a nagy átteresztőképességű szűrést, valamint az EpCAM-célzott képképző szerek vagy diagnosztikai platformok validálását. Mivel a CHO-sejtek stabil növekedési jellemzőket mutatnak és számos humán epiteliális marker endogén expressziója minimális, konzisztens háttérrel biztosítanak a rekombináns antigén expressziós vizsgálatokhoz.

Organism

Kínai hörcsög

Tissue

Petefészek

Disease

Kínai hörcsög petefészeksejt, nem neoplasztikus; az EpCAM (CD326) felszíni expressziójára génmódosítva

Applications

Antitest-szűrés; EpCAM-célzott terápia fejlesztése; ADCC/CDC-vizsgálatok; epiteliális daganatok kutatása; áramlási citometria

Jellemzők

Age

Felnőtt

Gender

Női

Morphology

Epithelszerű

CHO-EPCAM sejtek | 305974

Cell type A petefészek hámsejtje**Growth properties** Tapadó/felfüggesztés

Szabályozási adatok

Citation CHO-EPCAM (Cytion katalógusszám: 305974)**Biosafety level** 1**NCBI_TaxID** 10029**CellosaurusAccession** CVCL_D2TL**GMO Status** GMO-S1: Ez a CHO-sejtvonal egy EpCAM-expressziós kazettát tartalmaz, amely lehetővé teszi a receptorok működésének elemzését. Ez a besorolás kizárólag Németország területén érvényes, más országokban eltérő lehet.

Biomolekuláris adatok

Receptors expressed EpCAM (CD326)

A kezelése

Culture Medium
Adhezív kultúrákhoz: DMEM:Ham's F12 (1:1), w: 3,1 g/L glükóz, w: 2,5 mM L-Glutamin, w: 15 mM HEPES, w: 0,5 mM nátrium-piruvát, w: 1,2 g/L NaHCO₃ (Cytion 820400a cikkszám)
Szuszpenziós kultúrákhoz: CHO Growth Medium A (az InSCREENeX-től; az InSCREENeX katalógusszáma: INS-ME-1039)**Supplements** Adhezív kultúrákhoz: A táptalajt 5% FBS-szel egészítsük ki. Adjunk hozzá geneticint (G418-Sulfat), hogy a végső koncentráció 0,5 mg/ml legyen.**Dissociation Reagent** Adhezív kultúrákhoz: Trypsin-EDTA**Doubling time** kb. 14–16 óra

CHO-EPCAM sejtek | 305974

Subculturing

Rutinszerű adherens sejt kultúrához: Szívja le a régi táptalajt az adherens sejtekről, és mossa le őket PBS-szel a maradék táptalaj eltávolítása érdekében. A PBS leszívása után adjunk hozzá a tenyésztőedény méretének megfelelő mennyiségű tripszin/EDTA-oldatot (pl. 1 ml T25 lombik esetén, 3 ml T75 lombik esetén), és inkubáljuk szobahőmérsékleten vagy 37°C-on 5-10 percig, vagy amíg a sejtek leválnak. Ellenőrizzük a leválást mikroszkóp alatt, és ha szükséges, óvatosan kopogtassuk meg az edényt a sejtek kiszabadításához. A leválás után adjunk hozzá teljes tápfolyadékot a tripszin/EDTA inaktiválásához, óvatosan szuszpendáljuk újra a sejteket, és a sejtsuszpenzió egy aliquotáját helyezzük át egy új, friss tápfolyadékot tartalmazó tenyésztőedénybe. Helyezze az edényt 37 °C-ra és 5%_{CO2-ra} beállított inkubátorba, és 2-3 naponta cserélje a tápfolyadékot.

Split ratio

1-5

Seeding density $2-5 \times 10^4$ sejt/cm²**Fluid renewal**

hetente 2-3 alkalommal

Post-Thaw Recovery

A felolvasztás után osszuk a sejteket 1:2-1:3 arányban T25 lombikokba, és hagyjuk, hogy a sejtek legalább 24 órán keresztül regenerálódjanak a fagyasztásból és megtapadjanak (adhezív kultúrák esetén).

Freeze medium

Krioprezerváló táptalajként teljes növekedési táptalajt (beleértve az FBS-t) + 10% DMSO-t használunk a megfelelő kiolvasztás utáni életképesség érdekében, vagy CM-1-et (Cytion katalógusszám: 800100), amely optimalizált ozmoprotektánsokat és metabolikus stabilizátorokat tartalmaz a regenerálódás fokozása és a krio-indukált stressz csökkentése érdekében.

CHO-EPCAM sejtek | 305974**Thawing and
Culturing Cells**

1. Ellenőrizze, hogy az injekciós üveg a szállításkor mélyhűtött marad-e, mivel a sejteket szárazjégen szállítják, hogy a szállítás során az optimális hőmérsékletet fenntartsák.
2. Átvételt követően vagy azonnal tárolja a krioampullát -150°C alatti hőmérsékleten a sejtek integritásának megőrzése érdekében, vagy folytassa a 3. lépéssel, ha azonnali tenyésztésre van szükség.
3. Azonnali tenyésztés esetén gyorsan fel kell olvasztani az injekciós üveget úgy, hogy tiszta vízzel és antimikrobiális szerrel ellátott 37°C -os vízfürdőbe merítjük, és 40-60 másodpercig óvatosan kevergetjük, amíg egy kis jégcsomó nem marad.
4. Az összes további lépést steril körülmények között, áramlásos elszívóban végezzük el, és nyitás előtt fertőtlenítsük a krioürlékét 70%-os etanollal.
5. Óvatosan nyissa fel a fertőtlenített fiolát, és a sejtuszpenziót óvatosan összekeverve helyezze át egy 15 ml-es centrifugacsőbe, amely 8 ml szobahőmérsékletű táptalajt tartalmaz.
6. Centrifugáljuk az elegyet $300 \times g$ -n 3 percig a sejtek szétválasztásához, és óvatosan dobjuk el a maradék fagyasztóközeget tartalmazó felülúszót.
7. Óvatosan szuszpendáljuk újra a sejt pelletet 10 ml friss táptalajban. Adhezív sejtek esetében ossza a szuszpenziót két T25-ös tenyésztőlombik között; szuszpenziós kultúrák esetében az összes tápfolyadékot tegye át egy T25-ös lombikba a hatékony sejtkölcsönhatás és növekedés elősegítése érdekében.
8. A sejt vonal folyamatos növekedése és fenntartása érdekében tartsa be a megállapított szubkultúra protokollokat, biztosítva a megbízható kísérleti eredményeket.

**Incubation
Atmosphere**

37°C , 5% CO_2 , párasított légkör.

**Shipping
Conditions**

A kriokonzervált sejt vonalakat szárazjégen, validált, szigetelt csomagolásban szállítják, elegendő hűtőközeggel, hogy a szállítás során a hőmérsékletet körülbelül -78°C -on tartsák. Átvételkor azonnal vizsgálja meg a tárolóedényt, és haladéktalanul helyezze át az injekciós üvegeket a megfelelő tárolóhelyre.

**Storage
Conditions**

Hosszú távú tartósítás céljából helyezze az üvegeket gőzfázisú folyékony nitrogénbe, körülbelül -150°C és -196°C közötti hőmérsékleten. A -80°C -on történő tárolás csak rövid átmeneti lépésként fogadható el a folyékony nitrogénbe való átvitel előtt.

Minőségellenőrzés és molekuláris elemzés

CHO-EPCAM sejtek | 305974

Sterility

A mikoplazma-szennyeződést mind a PCR-alapú vizsgálatokkal, mind a lumineszcencia-alapú mikoplazma-kimutatási módszerekkel kizárják.

A bakteriális, gombás vagy élesztőgombás szennyeződés elkerülése érdekében a sejt kultúrákat napi vizuális ellenőrzésnek vetik alá.