

Cellule CHO-CXCR4 | 305411MH**Informazioni generali****Description**

Disclaimer: i prezzi indicati per le linee cellulari sono destinati esclusivamente ai clienti no-profit. Se rappresentate un'entità commerciale, contattateci per ottenere prezzi alternativi.

La linea cellulare CHO-CXCR4-Medium-high è una linea cellulare ricombinante stabile CHO (Chinese Hamster Ovary) che esprime il recettore CXCR4 a un livello medio-alto, circa 9500 molecole per cellula. Questa linea cellulare è stata sviluppata utilizzando un'innovativa tecnologia landing pad, che garantisce l'integrazione mirata del gene CXCR4 in un locus genomico pre-validato. Questo approccio consente di ottenere un'espressione coerente e affidabile del recettore CXCR4, facilitando la riproducibilità dei risultati sperimentali.

Il CXCR4, noto anche come CD184, è un recettore chemochinico coinvolto in processi biologici critici come il traffico di cellule immunitarie, l'emopoiesi e come co-recettore per l'ingresso dell'HIV nelle cellule. L'interazione del recettore con il suo ligando, CXCL12, è essenziale per la migrazione e l'homing delle cellule staminali ematopoietiche e dei leucociti. In oncologia, CXCR4 svolge un ruolo significativo nella crescita tumorale, nelle metastasi e nell'angiogenesi; la sua espressione è spesso upregolata in vari tipi di tumore, tra cui le neoplasie ematologiche. Questa upregulation è spesso associata alla resistenza alle terapie e a una prognosi sfavorevole. L'espressione di CXCR4 in questa linea cellulare è stata confermata mediante citometria a flusso.

Organism

Criceto

Tissue

Ovaio

Disease

Chinese hamster ovary, non-neoplastic; genetically engineered for CXCR4 surface expression (medium-high expression level)

Applications

Antibody screening; CXCR4-targeted therapy development; HIV entry research; hematopoietic stem cell biology; flow cytometry

Synonyms

CHO-CXCR4

Caratteristiche**Age**

Adulti

Gender

Donna

Morphology

Simile all'epitelio

Cell type

Epithelial cells

Cellule CHO-CXCR4 | 305411MH

Growth properties Aderente/sospeso

Dati normativi

Citation CHO-CXCR4 medio-alto (numero di catalogo Cytion 305411MH)

Biosafety level 1

NCBI_TaxID 10029

CellosaurusAccession CVCL_A8W0

GMO Status GMO-S1: This CHO derivative contains a construct driving medium-to-high expression of human CXCR4 for GPCR signaling and ligand-binding analyses. This classification applies only within Germany and may differ elsewhere.

Dati biomolecolari

Receptors expressed CXCR4 (CD184)

Manipolazione

Culture Medium Per colture aderenti: DMEM:Ham's F12 (1:1), w: 3,1 g/L di glucosio, w: 2,5 mM di L-Glutammina, w: 15 mM di HEPEs, w: 0,5 mM di piruvato di sodio, w: 1,2 g/L di NaHCO₃ (articolo Cytion numero 820400a) Per colture in sospensione: CHO Growth Medium A (da InSCREENeX; numero di catalogo InSCREENeX INS-ME-1039)

Supplements Per colture aderenti: Integrare il terreno di coltura con il 5% di FBS. Aggiungere Geneticina (G418-Sulfat) per ottenere una concentrazione finale di 0,5 mg/mL.

Dissociation Reagent Per colture aderenti: Tripsina-EDTA

Doubling time approx. 14-16 hours

Cellule CHO-CXCR4 | 305411MH

Subculturing Per la coltura di routine di cellule aderenti: Aspirare il vecchio terreno di coltura dalle cellule aderenti e lavarle con PBS per rimuovere il terreno residuo. Dopo aver aspirato il PBS, aggiungere il volume appropriato di soluzione di tripsina/EDTA in base alle dimensioni del recipiente di coltura (ad esempio, 1 ml per una fiasca T25, 3 ml per una fiasca T75) e incubare a temperatura ambiente o a 37°C per 5-10 minuti, o finché le cellule non si staccano. Monitorare il distacco al microscopio e, se necessario, picchiettare delicatamente il contenitore per liberare le cellule. Una volta staccate, aggiungere terreno completo per inattivare la tripsina/EDTA, risospendere delicatamente le cellule e trasferire un'aliquota della sospensione cellulare in un nuovo recipiente di coltura contenente terreno fresco. Porre il recipiente in un incubatore a 37°C con il 5% di CO₂ e cambiare il terreno ogni 2-3 giorni.

Split ratio 1 to 5

Seeding density 2 to 5 x 10⁴ cells/cm²

Fluid renewal da 2 a 3 volte alla settimana

Post-Thaw Recovery Dopo lo scongelamento, dividere le cellule in un rapporto da 1:2 a 1:3 in fiasche T25 e lasciare che le cellule si riprendano dal processo di congelamento e aderiscano (per le colture aderenti) per almeno 24 ore.

Freeze medium Come terreno di crioconservazione, utilizzare un terreno di crescita completo (incluso FBS) + 10% DMSO per un'adeguata vitalità post-scongelamento, oppure CM-1 (Cytion numero di catalogo 800100), che include osmoprotettori e stabilizzatori metabolici ottimizzati per migliorare il recupero e ridurre lo stress crio-indotto.

Cellule CHO-CXCR4 | 305411MH

Thawing and Culturing Cells

1. Verificare che la fiala rimanga profondamente congelata al momento della consegna, poiché le cellule vengono spedite con ghiaccio secco per mantenere le temperature ottimali durante il trasporto.
2. Al ricevimento, conservare immediatamente la criovial a temperature inferiori a -150°C per garantire la conservazione dell'integrità cellulare, oppure procedere al punto 3 se è necessaria una coltura immediata.
3. Per la coltura immediata, scongelare rapidamente la fiala immergendola in un bagno d'acqua a 37°C con acqua pulita e un agente antimicrobico, agitando delicatamente per 40-60 secondi finché non rimane un piccolo grumo di ghiaccio.
4. Eseguire tutte le fasi successive in condizioni di sterilità in una cappa a flusso, disinfettando la criovial con etanolo al 70% prima dell'apertura.
5. Aprire con cautela la fiala disinfettata e trasferire la sospensione cellulare in una provetta da centrifuga da 15 ml contenente 8 ml di terreno di coltura a temperatura ambiente, mescolando delicatamente.
6. Centrifugare la miscela a 300 x g per 3 minuti per separare le cellule e scartare con cura il surnatante contenente il terreno di coltura residuo.
7. Risospendere delicatamente il pellet cellulare in 10 ml di terreno di coltura fresco. Per le cellule aderenti, dividere la sospensione tra due fiasche di coltura T25; per le colture in sospensione, trasferire tutto il terreno in una fiasca T25 per promuovere l'interazione e la crescita delle cellule.
8. Attenersi ai protocolli di subcoltura stabiliti per la crescita e il mantenimento continui della linea cellulare, garantendo risultati sperimentali affidabili.

Incubation Atmosphere

37°C, 5% CO₂, humidified atmosphere.

Shipping Conditions

Cryopreserved cell lines are shipped on dry ice in validated, insulated packaging with sufficient refrigerant to maintain approximately -78 °C throughout transit. On receipt, inspect the container immediately and transfer vials without delay to appropriate storage.

Storage Conditions

For long-term preservation, place vials in vapor-phase liquid nitrogen at about -150 to -196 °C. Storage at -80 °C is acceptable only as a short interim step before transfer to liquid nitrogen.

Controllo di qualità / Profilo genetico / HLA

Cellule CHO-CXCR4 | 305411MH

Sterility

La contaminazione da micoplasma viene esclusa utilizzando sia saggi basati sulla PCR sia metodi di rilevamento del micoplasma basati sulla luminescenza.

Per garantire l'assenza di contaminazione batterica, fungina o da lieviti, le colture cellulari sono sottoposte a ispezioni visive quotidiane.