

## Celle JAR | 300221

## Informazioni generali

## Description

La linea cellulare JAR è una linea cellulare di coriocarcinoma umano derivata da cellule trofoblastiche di origine placentare. Questa linea cellulare è ampiamente utilizzata nella ricerca sul cancro, in particolare negli studi relativi alle malattie trofoblastiche gestazionali e allo sviluppo della placenta. Le cellule JAR presentano caratteristiche tipiche del coriocarcinoma, tra cui alti livelli di produzione di gonadotropina corionica umana (hCG), che le rendono un modello prezioso per lo studio della regolazione ormonale, della biologia della placenta e dei meccanismi alla base della tumorigenesi trofoblastica.

Le cellule JAR sono note per le loro proprietà invasive e la capacità di proliferare rapidamente, che rispecchia la natura aggressiva dei coriocarcinomi in vivo. Queste cellule sono utilizzate anche per studiare l'interazione tra le cellule trofoblastiche e il sistema immunitario materno, fornendo indicazioni sui meccanismi di evasione immunitaria. Inoltre, le cellule JAR sono state impiegate in studi sulla resistenza ai farmaci e sulla chemiosensibilità, contribuendo allo sviluppo di strategie terapeutiche contro i tumori trofoblastici. Essendo una linea cellulare derivata da tumori umani, le cellule JAR sono destinate esclusivamente alla ricerca in vitro e non sono adatte ad applicazioni in vivo o terapeutiche.

## Organism

Umano

## Tissue

Placenta

## Disease

Coriocarcinoma

## Synonyms

Jar, JAr, JaR

## Caratteristiche

## Age

24 anni

## Gender

Donna

## Ethnicity

Caucasico

## Morphology

Simile all'epitelio

## Growth properties

Aderente

## Dati normativi

## Citation

JAR (numero di catalogo Cytion 300221)

## Celle JAR | 300221

**Biosafety level** 1**NCBI\_TaxID** 9606**CellosaurusAccession** CVCL\_0360**Dati biomolecolari****Isoenzymes** G6PD, B, PGM1, 1-2, PGM3, 1-2, ES-D, 2, AK-1, 1, GLO-1, 1, Prodotto di frequenza del fenotipo: 0.0002**Products** Estrogeni, progesterone, hCG, somatomammotropina corionica umana (lattogeno placentare), la produzione di hCG è in media di 22,5 ng/ml dopo la ricoltura**Manipolazione****Culture Medium** DMEM:Ham's F12 (1:1), w: 3,1 g/L di glucosio, w: 2,5 mM di L-Glutamina, w: 15 mM di HEPES, w: 0,5 mM di Sodio piruvato, w: 1,2 g/L di NaHCO<sub>3</sub> (articolo Cytion numero 820400a)**Supplements** Integrare il terreno di coltura con il 10% di FBS**Dissociation Reagent** Accutase**Subculturing** Rimuovere il vecchio terreno dalle cellule aderenti e lavarle con PBS privo di calcio e magnesio. Per le fiasche T25, utilizzare 3-5 ml di PBS e per le fiasche T75, 5-10 ml. Quindi, coprire completamente le cellule con Accutase, utilizzando 1-2 ml per le fiasche T25 e 2,5 ml per le fiasche T75. Lasciare incubare le cellule a temperatura ambiente per 8-10 minuti per staccarle. Dopo l'incubazione, mescolare delicatamente le cellule con 10 ml di terreno per risospenderle, quindi centrifugare a 300xg per 3 minuti. Scartare il surnatante, risospendere le cellule in terreno fresco e trasferirle in nuove fiasche contenenti terreno fresco.**Split ratio** Si consiglia un rapporto da 1:4 a 1:6**Seeding density**  $1 \times 10^4$  cellule/cm<sup>2</sup>**Fluid renewal** Ogni 3 giorni**Post-Thaw Recovery** Dopo lo scongelamento, piastrare le cellule a  $5 \times 10^4$  cellule/cm<sup>2</sup> e lasciare che le cellule si riprendano dal processo di congelamento e aderiscano per almeno 24 ore.**Freeze medium** Come terreno di crioconservazione, utilizziamo un terreno di crescita completo (incluso FBS) + 10% DMSO per un'adeguata vitalità post-scongelamento, o CM-1 (numero di catalogo Cytion 800100), che include osmoprotettori e stabilizzatori metabolici ottimizzati per migliorare il recupero e ridurre lo stress crio-indotto.

## Celle JAR | 300221

### 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%  $\text{CO}_2$ , atmosfera umidificata.

### Flask Coating

Nessuno

### Freezing Procedure

Le linee cellulari crioconservate vengono spedite su ghiaccio secco in confezioni isolate e convalidate, con una quantità di refrigerante sufficiente a mantenere circa -78 °C durante il trasporto. Al ricevimento, ispezionare immediatamente il contenitore e trasferire immediatamente le fiale in un luogo di conservazione appropriato.

### Shipping Conditions

Le linee cellulari crioconservate vengono spedite su ghiaccio secco in confezioni isolate e convalidate, con una quantità di refrigerante sufficiente a mantenere circa -78 °C durante il trasporto. Al ricevimento, ispezionare immediatamente il contenitore e trasferire immediatamente le fiale in un luogo di conservazione appropriato.

## Celle JAR | 300221

### Storage Conditions

Per la conservazione a lungo termine, porre le fiale in azoto liquido in fase vapore a una temperatura compresa tra -150 e -196 °C circa. La conservazione a -80 °C è accettabile solo come breve fase intermedia prima del trasferimento in azoto liquido.

## Controllo di qualità / Profilo genetico / HLA

### 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.

### Profilo STR

**Amelogenin:** x,y  
**CSF1PO:** 7,10  
**D13S317:** 11  
**D16S539:** 9,10  
**D5S818:** 10,11  
**D7S820:** 10,11  
**TH01:** 6,7  
**TPOX:** 8,11  
**vWA:** 16,18  
**D3S1358:** 14  
**D21S11:** 30  
**D18S51:** 13,17  
**Penta E:** 10,12  
**Penta D:** 9,11  
**D8S1179:** 14,16  
**FGA:** 22  
**PEZ6:** HROC18