

Cellule staminali della polpa dentale umana (hDPSC) | 300702

Informazioni generali

Description

Le cellule staminali della polpa dentale umana (DPSC, hDPSC) sono cellule staminali multipotenti isolate dalla polpa dentale di denti adulti, in genere terzi molari. Queste cellule sono particolarmente preziose nella medicina rigenerativa grazie alla loro capacità di differenziarsi in una varietà di tipi di cellule, tra cui quelle che formano tessuti ossei, cartilaginei, grassi e dentali. Le DPSC sono note per la loro elevata capacità proliferativa, che le rende una valida scelta per l'ingegneria tissutale e le applicazioni terapeutiche basate sulle cellule.

Le DPSC possiedono anche significative proprietà immunomodulatorie, che contribuiscono al loro potenziale utilizzo nel trattamento di condizioni infiammatorie. Oltre alla rigenerazione dei tessuti dentali, sono state studiate per la loro capacità di riparare difetti ossei e per la loro applicazione nelle terapie neurologiche. La loro accessibilità relativamente facile e la capacità di mantenere la vitalità dopo la crioconservazione rendono le DPSC un'opzione interessante per la ricerca clinica e lo sviluppo terapeutico, in particolare nelle aree dell'odontoiatria rigenerativa, dell'ortopedia e delle malattie neurodegenerative.

Organism Umano

Tissue Odontoiatrico

Applications Test sui farmaci, medicina rigenerativa, ricerca sulle malattie

Caratteristiche

Growth properties Aderente

Dati normativi

Citation Cellule staminali della polpa dentale umana (DPSC, hDPSC) (catalogo Cytion numero 300702)

Biosafety level 1

NCBI_TaxID 9606

Dati biomolecolari

Manipolazione

Culture Medium Alpha MEM, w: 2,0 mM di glutammina stabile, w/o: Ribonucleosidi, w/o: Desossiribonucleosidi, w: 1,0 mM Sodio piruvato, w: 2,2g/L NaHCO₃

Cellule staminali della polpa dentale umana (hDPSC) | 300702

Supplements Integrare il terreno di coltura con 10% FBS, 2 ng/mL bFGF

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.

Freeze medium Come terreno di crioconservazione, utilizziamo FBS al 90% + DMSO al 10% per mantenere la vitalità, 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.

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.

Cellule staminali della polpa dentale umana (hDPSC) | 3 00702

**Incubation
Atmosphere** 37°C, 5% 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.

**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.