

Cellule HK-ZFN-AURKB-mEGFP/ZFN-INCENP-mCherry | 300270**Informazioni generali****Description**

La linea cellulare HK-ZFN-AURKB-mEGFP/ZFN-INCENP-mCherry, derivata dalle cellule HeLa di Kyoto, è un modello specializzato utilizzato nella ricerca in biologia cellulare. È stata geneticamente modificata per esprimere la chinasi Aurora B (AURKB) marcata con la proteina fluorescente verde potenziata monomeric (mEGFP) e la proteina del centromero interno (INCENP) marcata con mCherry. Queste modifiche consentono ai ricercatori di seguire le dinamiche e le interazioni di queste proteine durante la divisione cellulare. L'Aurora B chinasi è essenziale per la segregazione dei cromosomi e la citocinesi, mentre l'INCENP è un componente critico del Chromosomal Passenger Complex (CPC), che coordina la progressione mitotica.

Questa doppia marcatura fluorescente fornisce un potente strumento per l'imaging delle cellule vive, consentendo uno studio dettagliato della distribuzione delle proteine durante il ciclo cellulare. La linea cellulare HK-ZFN-AURKB-mEGFP/ZFN-INCENP-mCherry è preziosa per la ricerca sulla regolazione mitotica, la stabilità cromosomica e il checkpoint mitotico. La precisione delle nucleasi a dito di zinco (ZFN) utilizzate per le modifiche genetiche garantisce l'accuratezza di questo modello, rendendolo ideale per studi ad alta fedeltà nella biologia del cancro e nello sviluppo terapeutico.

Organism

Umano

Tissue

Endocervice

Disease

Adenocarcinoma

Synonyms

HK-ZFN-AURKB-mEGFP, ZFN-INCENP-mCherry

Caratteristiche**Age**

30 anni

Gender

Donna

Ethnicity

Afroamericano

Morphology

Cellule simili a quelle epiteliali con forma di pietra a mosaico

Growth properties

Aderente

Dati normativi**Citation**

HK-ZFN-AURKB-mEGFP/ZFN-INCENP-mCherry (numero di catalogo Cytion 300270)

Cellule HK-ZFN-AURKB-mEGFP/ZFN-INCENP-mCherry | 300270**Biosafety level** 1**NCBI_TaxID** 9606**CellosaurusAccession** CVCL_VL14**Depositor** Il laboratorio Ellenberg (EMBL)**GMO Status** GMO-S1: questa linea HeLa Kyoto a doppio colore contiene costrutti AURKB-mEGFP e INCENP-mCherry ingegnerizzati con ZFN per studi sul complesso passeggero cromosomico. Questa classificazione è valida solo in Germania e può differire in altri paesi.**Dati biomolecolari****Products** EGFP (proteina verde fluorescente potenziata)**Manipolazione****Culture Medium** DMEM, w: 4,5 g/L di glucosio, w: 4 mM di L-Glutammina, w: 3,7 g/L di NaHCO₃, w: 1,0 mM di piruvato di sodio (articolo Cytion numero 820300a)**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 raccomanda un rapporto di 1:3**Fluid renewal** da 2 a 3 volte alla settimana**Freeze medium** Come terreno di crioconservazione, utilizziamo un terreno di crescita completo (incluso FBS) + 10% DMSO per un'adeguata vitalità post-scongelo, 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.

Cellule HK-ZFN-AURKB-mEGFP/ZFN-INCENP-mCherry | 300270

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, 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.

Cellule HK-ZFN-AURKB-mEGFP/ZFN-INCENP-mCherry | 300270

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

PEZ6: L428