

HK-CRISPR-Nup93-mEGFP ląstelės | 300655

Bendra informacija

Description

HK-CRISPR-Nup93-mEGFP ląstelių linija yra gauta iš Hela Kyoto ląstelių ir sukurta naudojant CRISPR/Cas9 technologiją, kad išreikštų Nup93, sujungtą su monomeriniu sustiprintu žaliuoju fluorescenciniu baltymu (mEGFP). Tai leidžia realiuoju laiku vizualizuoti Nup93 branduolio apvalkalę ir padeda tirti branduolio ir citoplazmos pernešimą, branduolio porų kompleksų surinkimą ir branduolio apvalkalo vientisumą.

Nup93 yra labai svarbus branduolio porų kompleksų architektūrai ir funkcijai palaikyti. MEGFP žymė leidžia stebėti jo dinamiką ir sąveiką, palengvindama didelės skiriamosios gebos vaizdavimo metodus, pavyzdžiui, konfokalinę mikroskopiją. Ši ląstelių linija padeda tyrėjams suprasti genų reguliavimą, nukleocitoplazminę apykaitą ir ląstelės reakciją į stresą.

HK-CRISPR-Nup93-mEGFP ląstelių linija yra vertingas šaltinis tiriant ląstelių biologiją ir su branduolio porų kompleksu susijusias ligas, padedantis kurti galimas terapines strategijas, nukreiptas į branduolio transportavimo kelius. Ji ypač naudinga tiriant branduolio apvalkalo vaidmenį ląstelių funkcijoms ir patologijai.

Organism Žmogus

Tissue Endocervix

Disease Adenokarcinoma

Charakteristikos

Age 30 metų

Gender Moteris

Ethnicity Afroamerikietis

Morphology Į epitelį panašios ląstelės su mozaikos formos akmenukais

Growth properties Prigludęs

Reguliavimo duomenys

Citation HK-CRISPR-Nup93-mEGFP (Cytion katalogo numeris 300655)

Biosafety level 1

NCBI_TaxID 9606

HK-CRISPR-Nup93-mEGFP ląstelės | 300655

Depositor Ellenbergo laboratorija (EMBL)

GMO Status GMO-S1: Šioje HeLa Kyoto linijoje yra mEGFP knock-in endogeniniame Nup93 lokuse, skirtame branduolio porų struktūros tyrimams. Ši klasifikacija taikoma tik Vokietijoje ir gali skirtis kitose šalyse.

Biomolekuliniai duomenys

Protein expression Nup153, mEGFP žymuo

Tvarkymas

Culture Medium DMEM, š: 4,5 g/l gliukozės, š: 4 mM L-glutamino, š: 3,7 g/l NaHCO₃, š: 1,0 mM natrio piruvato (Cytion gaminio numeris 820300a)

Supplements Papildykite terpę 10 % FBS

Dissociation Reagent Accutase

Subculturing Pašalinkite seną terpę nuo prilipusių ląstelių ir nuplaukite jas PBS, kuriame nėra kalcio ir magnio. T25 kolboms naudokite 3-5 ml PBS, o T75 kolboms - 5-10 ml. Tuomet visiškai užpilkite ląsteles "Accutase", naudodami 1-2 ml T25 kolboms ir 2,5 ml T75 kolboms. Leiskite ląstelėms inkubuotis kambario temperatūroje 8-10 minučių, kad jos atsiskirtų. Po inkubacijos atsargiai sumaišykite ląsteles su 10 ml terpės, kad jos vėl suspenduotų, tada 3 minutes centrifuguokite 300xg greičiu. Išmeskite supernatantą, vėl sutirpinkite ląsteles šviežioje terpėje ir perkeltkite jas į naujas kolbas, kuriose jau yra šviežia terpė.

Freeze medium Kaip kriokonservavimo terpę naudojame visišką augimo terpę (įskaitant FBS) + 10 % DMSO, kad būtų užtikrintas tinkamas gyvybingumas po atšildymo, arba CM-1 (Cytion katalogo numeris 800100), kurioje yra optimizuotų osmoprotektorių ir medžiagų apykaitos stabilizatorių, kad būtų pagerintas atsigavimas ir sumažintas kriokonservavimo sukeltas stresas.

HK-CRISPR-Nup93-mEGFP ląstelės | 300655**Thawing and
Culturing Cells**

1. Patikrinkite, ar pristatant buteliuką jis išlieka gerai užšaldytas, nes ląstelės gabenamos ant sauso ledo, kad gabenimo metu būtų palaikoma optimali temperatūra.
2. Gavę iš karto laikykite kriovialą žemesnėje nei -150°C temperatūroje, kad užtikrintumėte ląstelių vientisumo išsaugojimą, arba pereikite prie 3 veiksmo, jei reikia nedelsiant kultivuoti.
3. Jei norite nedelsiant pradėti kultivuoti, greitai atšildykite buteliuką panardindami jį į 37°C temperatūros vandens vonelę su švariu vandeniu ir antimikrobine priemone, švelniai maišydami 40-60 sekundžių, kol liks nedidelis ledo gabalėlis.
4. Visus tolesnius veiksmus atlikite steriliomis sąlygomis srauto gaubte, prieš atidarydami kriovialą dezinfekuokite jį 70 % etanoliu.
5. Atsargiai atidarykite dezinfekuotą buteliuką ir perpilkite ląstelių suspensiją į 15 ml centrifugos mėgintuvėlį, kuriame yra 8 ml kambario temperatūros mitybinės terpės, atsargiai išmaišykite.
6. Mišinį centrifuguokite 300 x g greičiu 3 minutes, kad atsiskirtų ląstelės, ir atsargiai išmeskite supernatantą su šaldymo terpės likučiais.
7. Švelniai resuspenduokite ląstelių granules 10 ml šviežios mitybinės terpės. Jei ląstelės yra prigludusios, suspensiją padalykite į dvi T25 kolbas; jei tai suspensinės kultūros, visą terpę perkelti į vieną T25 kolbą, kad paskatintumėte veiksmingą ląstelių sąveiką ir augimą.
8. Laikykitės nustatytų subkultūrų protokolų, kad ląstelių linija nuolat augtų ir būtų palaikoma, taip užtikrinant patikimus eksperimentų rezultatus.

**Incubation
Atmosphere**

37°C , 5 % CO_2 , drėkintoje atmosferoje.

Flask Coating

Nėra

**Freezing
Procedure**

Kriokonservuotos ląstelių linijos gabenamos ant sauso ledo patvirtintoje, izoliuotoje pakuotėje su pakankamu kiekiu šaldymo skysčio, kad pervežimo metu būtų palaikoma maždaug -78°C temperatūra. Gavę pakuotę, nedelsdami ją apžiūrėkite ir nedelsdami perkelti mėgintuvėlius į tinkamą saugyklą.

**Shipping
Conditions**

Kriokonservuotos ląstelių linijos gabenamos ant sauso ledo patvirtintoje, izoliuotoje pakuotėje su pakankamu kiekiu šaldymo skysčio, kad pervežimo metu būtų palaikoma maždaug -78°C temperatūra. Gavę pakuotę, nedelsdami ją apžiūrėkite ir nedelsdami perkelti mėgintuvėlius į tinkamą saugyklą.

HK-CRISPR-Nup93-mEGFP ląstelės | 300655

Storage Conditions

Norėdami ilgai saugoti, įdėkite buteliukus į garų fazės skystą azotą maždaug -150-196 °C temperatūroje. Laikymas -80 °C temperatūroje yra priimtinas tik kaip trumpas tarpinis etapas prieš perkeliant į skystąjį azotą.

Kokybės kontrolė / Genetinis profilis / HLA

Sterility

Mikoplazmos užterštumas atmetamas taikant PGR pagrįstus tyrimus ir liuminescencinius mikoplazmos aptikimo metodus.

Siekiant užtikrinti, kad nebūtų užteršimo bakterijomis, grybeliais ar mielėmis, ląstelių kultūros kasdien vizualiai tikrinamos.