

Vero E6 ląstelės | 305008

Bendra informacija

Description

Vero E6 ląstelės, dar žinomos kaip Vero C1008 arba Vero 76 klonas E6, yra ištisinė epitelio ląstelių linija, gauta iš Afrikos žaliosios beždžionės *Chlorocebus sabaues* inkstų. Vero klonas E6, Vero ląstelių sublinija, ypač pasižymi savo naudingumu virusologiniuose tyrimuose dėl didelio jautrumo įvairiems virusams, įskaitant koronavirusus, tokius kaip SARS-CoV ir SARS-CoV-2, Ebolos virusą ir Zikos virusą.

Ląstelių linija yra labai svarbi gaminant vakcinas, pavyzdžiui, vakciną nuo japoniškojo encefalito, dėl gebėjimo kultivuoti ir izoliuoti virusus. Ląstelės atliko pagrindinį vaidmenį kuriant COVID terapinius preparatus, įskaitant polimerazės inhibitoriaus remdesiviro bandymus. Dėl savo gebėjimo palaikyti įvairių virusų replikaciją Vero E6 ląstelės palengvina junginių atranką ir antivirusinio veiksmingumo vertinimą.

Jų vaidmuo klinikiuose tyrimuose apima ir priešūždegiminių vaistų, tokių kaip deksametazonas, vertinimą bei genų produktų, tokių kaip P-glikoproteinas (pgp baltymas), kurį koduoja pgp genas, tyrimą. Vero E6 ląstelėse nėra interferono- β geno, o tai iš dalies paaiškina jų didelį jautrumą virusinėms infekcijoms; šis trūkumas neleidžia joms sukurti veiksmingo įgimto antivirusinio atsako.

Apibendrinant galima teigti, kad Vero E6 ląstelės yra vertingas šaltinis virusologijos ir biomedicinos srityje, nes jos yra universali platforma antivirusinei atrakai, replikacijos Vero ląstelėse tyrimams ir padeda suprasti retrovirusų sekas.

Organism Chlorocebus sabaues (žalioji beždžionė)

Tissue Normalus inkstas

Charakteristikos

Age Suaugusiųjų

Morphology Epitelis

Growth properties Prigludęs

Reguliavimo duomenys

Citation Vero E6 (Cytion katalogo numeris 305008)

Biosafety level 1

NCBI_TaxID 9534

CellSaurusAccession CVCL_0574

Vero E6 ląstelės | 305008

Biomolekuliniai duomenys

Tvarkymas

Culture MediumEMEM (MEM Eagle), w: 2 mM L-Glutaminas, w: 2,2 g/L NaHCO₃, w: EBSS (Cytion gaminio numeris 820100a)**Supplements**

Papildykite terpę 10 % FBS ir 1 % NEAA

Dissociation Reagent

Accutase

Doubling time

22 valandos

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 perkelkite jas į naujas kolbas, kuriose jau yra šviežia terpė.

Fluid renewal

2-3 kartus per savaitę

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.

Vero E6 ląstelės | 305008

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.

Vero E6 ląstelės | 305008

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 skystą 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.