

CHO-uPAR šūnas | 305978

Vispārīga informācija

Description

Atbrīvojums no atbildības: Šeit norādītās šūnu līniju cenas attiecas tikai uz akadēmiskajiem/bezpeļņas klientiem. Komerciālām organizācijām cena ir aptuveni 6250 eiro.

Ja Jūs pārstāvat komerciālu organizāciju vai neesat pārliecināts, kura kategorija Jums attiecas, lūdzu, [sazinieties ar mums](#).

CHO-uPAR šūnas ir rekombinantas Ķīnas kāmjā olnīcu (CHO) šūnas, kas inženierijas ceļā modificētas, lai stabili ekspresētu cilvēka urokināzes tipa plazminogēna aktivatora receptoru (uPAR; PLAUR/CD87) — glikozilfosfatidilinozitola (GPI) piesaistītu šūnu virsmas receptoru, kas iesaistīts ekstracelulārās matricas pārveidošanā, šūnu adhēzijā, migrācijā un audu invāzijā. uPAR saistās ar urokināzes plazminogēna aktivatoru (uPA), veicinot plazminogēna lokalizētu pārveidošanos par plazminu un tādējādi sekmējot ekstracelulārās matricas komponentu proteolītisko noārdīšanos. Paaugstināta uPAR ekspresija ir saistīta ar agresīvu audzēja uzvedību, metastāzēm, angiogēnēzi un sliktu klīnisko prognozi daudzu veidu vēža gadījumos, tostarp krūts, kolorektālā, aizkuņģa dziedzera un plaušu vēža gadījumos.

CHO-uPAR šūnas plaši izmanto vēža bioloģijā, zāļu atklāšanā un mērķtiecīgas terapijas izstrādē, lai raksturotu pret uPAR vērstus antivielu, peptīdu, mazo molekulu, radioligandu un inženierijas imūno šūnu terapijas līdzekļus. Stabīlā rekombinantā ekspresijas sistēma atbalsta kvantitatīvo analīzi par liganda saistīšanos, receptora aizņemšanu, uPA-uPAR mijiedarbības kinētiku, receptora internalizāciju un turpmākajiem signālu pārraides notikumiem, kas saistīti ar migrācijas un invāzijas ceļiem. Šīs šūnas ir noderīgas arī attēlveidošanas līdzekļu, proteāzes aktivētu terapeitisko sistēmu un pretmetastāžu stratēģiju novērtēšanai. Testu izstrādes darba plūsmās CHO-uPAR šūnas parasti izmanto plūsmas citometrijā, šūnu adhēzijas testos, augstas caurlaidspējas skrīningā un receptoru specifiskos citotoksicitātes pētījumos.

Organism

Ķīniešu kāmis

Tissue

Olnīcas

Disease

Ķīniešu kāmjā olnīca, bez audzēja; ģenētiski modificēta, lai nodrošinātu uPAR (PLAUR/CD87) virsmas ekspresiju

Applications

Antivielu skrīnings; uz uPAR vērstas terapijas izstrāde; vēža invāzijas un metastāžu pētījumi; radioligandu terapija; plūsmas citometrija

Raksturojums

Age

Pieaugušo

Gender

Sievietes

Morphology

Epitēlijveidīgs

Cell type

Epitēlija šūnas

CHO-uPAR šūnas | 305978

Growth properties Pielipšana/suspensija

Normatīvie dati

Citation CHO-UPAR (Cytion kataloga numurs 305978)

Biosafety level 1

NCBI_TaxID 10029

CellosaurusAccession CVCL_A8X4

GMO Status GMO-S1: Šī CHO šūnu līnija satur PLAUR/uPAR ekspresijas kaseti, kas ļauj veikt receptoru funkciju analīzes. Šī klasifikācija attiecas tikai uz Vāciju un citās valstīs var atšķirties.

Biomolekulārie dati

Surface antigens uPAR (PLAUR/CD87)

Receptors expressed TACD2 (TROP2 vai GA733-1)

Darbs ar

Culture Medium Pielīpušām kultūrām: DMEM:Ham's F12 (1:1), w: 3,1 g/l glikozes, w: 2,5 mM L-glutamīna, w: 15 mM HEPES, w: 0,5 mM nātrija piruvāta, w: 1,2 g/l NaHCO₃ (Cytion izstrādājuma numurs 820400a)
Suspensijas kultūrām: CHO augšanas barotne A (no InSCREENeX; InSCREENeX kataloga numurs INS-ME-1039)

Supplements Pielīpušām kultūrām: Pievienojiet barotni ar 5% FBS. Pievienojiet ģenētiskā (G418-Sulfat), lai sasniegtu 0,5 mg/ml galīgo koncentrāciju.

Dissociation Reagent Pielīpušām kultūrām: Tripsīns-EDTA

Doubling time aptuveni 14–16 stundas

CHO-uPAR šūnas | 305978

Subculturing Parastai adherentu šūnu kultūrai: Lai noņemtu atlikušo barotni, aspirējiet veco barotni no pielipušajām šūnām un izskalojiet tās ar PBS, lai noņemtu atlikušo barotni. Pēc PBS atsūkņēšanas pievienojiet atbilstošu tripsīna/EDTA šķīduma tilpumu atkarībā no kultūras trauka lieluma (piemēram, 1 ml T25 kolbai, 3 ml T75 kolbai) un inkubējiet istabas temperatūrā vai 37 °C 5 līdz 10 minūtes vai līdz šūnu atdalīšanai. Novērot atdalīšanos ar mikroskopu un, ja nepieciešams, viegli piesitiet trauku, lai atbrīvotu šūnas. Pēc atdalīšanās pievienot pilnu barotni, lai inaktivētu tripsīnu/EDTA, uzmanīgi resuspendēt šūnas un šūnu suspensijas alikvotu pārvietot jaunā barotnē ar svaigu barotni. Ievietot trauku inkubatorā, kas iestatīts 37 °C temperatūrā ar 5 % CO_2 , un ik pēc 2-3 dienām mainīt barotni.

Split ratio no 1 līdz 5

Seeding density 2 līdz 5×10^4 šūnas/cm²

Fluid renewal 2 līdz 3 reizes nedēļā

Post-Thaw Recovery Pēc atkausēšanas sadaliet šūnas T25 kolbās proporcijā 1:2 līdz 1:3 un ļaujiet šūnām atgūties no sasaldēšanas procesa un salipt (adhēzijas kultūrām) vismaz 24 stundas.

Freeze medium Kā kriokonservēšanas barotni mēs izmantojam pilnvērtīgu augšanas barotni (ieskaitot FBS) + 10 % DMSO, lai nodrošinātu pietiekamu dzīvotspēju pēc atkausēšanas, vai CM-1 (Cytion kataloga numurs 800100), kas ietver optimizētus osmoprotektorus un metaboliskos stabilizatorus, lai uzlabotu atveseļošanos un samazinātu krioinducēto stresu.

CHO-uPAR šūnas | 305978

Thawing and Culturing Cells

1. Pārliecinieties, ka pēc piegādes flakons paliek dziļi sasaldēts, jo šūnas tiek sūtītas uz sausā ledus, lai pārvadāšanas laikā saglabātu optimālu temperatūru.
2. Pēc saņemšanas vai nu nekavējoties uzglabāt kriovialu temperatūrā, kas zemāka par -150 °C, lai nodrošinātu šūnu integritātes saglabāšanu, vai arī turpināt 3. posmu, ja nepieciešama tūlītēja kultivēšana.
3. Tūlītējas kultivēšanas gadījumā ātri atkausējiet flakonu, iegremdējot to 37°C ūdens vannā ar tīru ūdeni un antibakteriālu līdzekli, viegli maisot 40-60 sekundes, līdz paliek neliels ledus gabaliņš.
4. Visas turpmākās darbības veiciet sterilos apstākļos plūsmas nosūcējā, pirms atvēršanas dezinficējot kriovialu ar 70% etanolu.
5. Uzmanīgi atveriet dezinficēto flakonu un pārnesiet šūnu suspensiju 15 ml centrifūgas mēģenē, kurā ir 8 ml istabas temperatūras barotnes, uzmanīgi samaisot.
6. Centrifugējiet maisījumu ar 300 x g 3 minūtes, lai atdalītu šūnas, un uzmanīgi izmetiet virskārtu, kas satur saldēšanas barotnes atlikumus.
7. Viegli resuspendēt šūnu granulas 10 ml svaigas barotnes. Adhēzijas šūnu gadījumā suspensiju sadalīt divās T25 kolbās; suspensijas kultūrām visu barotni pārnest vienā T25 kolbā, lai veicinātu efektīvu šūnu mijiedarbību un augšanu.
8. Ievērojiet noteiktos subkultūru protokolus, lai nodrošinātu nepārtrauktu šūnu līnijas augšanu un uzturēšanu, tādējādi nodrošinot uzticamus eksperimentu rezultātus.

Incubation Atmosphere

37°C, 5% CO_2 , mitrināta atmosfēra.

Shipping Conditions

Kriokonservētas šūnu līnijas tiek sūtītas uz sausā ledus apstiprinātā, izolētā iepakojumā ar pietiekamu dzesēšanas šķidrums daudzumu, lai visā transportēšanas laikā uzturētu aptuveni -78 °C temperatūru. Pēc saņemšanas nekavējoties pārbaudiet iepakojumu un nekavējoties pārvietojiet flakonus uz atbilstošu uzglabāšanas vietu.

Storage Conditions

Ilgstošai uzglabāšanai flakonus ievietojiet šķidrā slāpekļī ar tvaika fāzi aptuveni -150 līdz -196 °C temperatūrā. Uzglabāšana -80 °C temperatūrā ir pieļaujama tikai kā īss starpposms pirms pārvietošanas uz šķidro slāpekli.

Kvalitātes kontrole / Ģenētiskais profils / HLA

CHO-uPAR šūnas | 305978

Sterility

Mikoplazmas piesārņojums tiek izslēgts, izmantojot gan uz PCR balstītus testus, gan uz luminiscenci balstītas mikoplazmas noteikšanas metodes.

Lai pārliecinātos, ka nav baktēriju, sēnīšu vai rauga piesārņojuma, šūnu kultūras katru dienu vizuāli pārbauda.