

## CHO-uPAR-cellen | 305978

## Algemene informatie

## Description

**Disclaimer: De getoonde prijzen voor cellijnen gelden uitsluitend voor academische klanten en klanten zonder winstoogmerk. Voor commerciële partijen bedraagt de prijs ongeveer € 6.250.**

**Als u een commerciële partij vertegenwoordigt of niet zeker weet tot welke categorie u behoort, [neem dan contact met ons op](#).**

CHO-uPAR-cellen zijn recombinante Chinese hamster-ovariumcellen (CHO-cellen) die zijn gemodificeerd om op stabiele wijze de menselijke urokinase-type plasminogeenactivatorreceptor (uPAR; PLAUR/CD87) tot expressie te brengen, een aan glycosylfosfatidylinositol (GPI) verankerde celoppervlaktereceptor die betrokken is bij de hermodellering van de extracellulaire matrix, celadhesie, migratie en weefselinvasie. uPAR bindt aan urokinase-plasminogeenactivator (uPA), waardoor de lokale omzetting van plasminogeen in plasmine wordt bevorderd en daarmee de proteolytische afbraak van extracellulaire matrixcomponenten wordt vergemakkelijkt. Verhoogde uPAR-expressie wordt in verband gebracht met agressief tumorgedrag, metastase, angiogenese en een slechte klinische prognose bij verschillende soorten kanker, waaronder borst-, colorectale, pancreas- en longkanker.

CHO-uPAR-cellen worden op grote schaal gebruikt in de kankerbiologie, bij het ontdekken van geneesmiddelen en bij de ontwikkeling van gerichte therapieën voor de karakterisering van uPAR-gerichte antilichamen, peptiden, kleine moleculen, radioliganden en gemanipuleerde immuunceltherapieën. Het stabiele recombinante expressiesysteem ondersteunt kwantitatieve analyse van ligandbinding, receptorbezetting, de kinetica van de uPA-uPAR-interactie, receptorinternalisatie en downstream-signaalgebeurtenissen die verband houden met migratie- en invasieroutes. Deze cellen zijn ook nuttig voor het evalueren van beeldvormingsmiddelen, protease-geactiveerde therapeutische systemen en anti-metastatische strategieën. In workflows voor assayontwikkeling worden CHO-uPAR-cellen vaak toegepast in flowcytometrie, celadhesie-assays, high-throughput screening en receptorspecifieke cytotoxiciteitsstudies.

**Organism** Chinese hamster

**Tissue** Eierstok

**Disease** Eierstokcellen van de Chinese hamster, niet-neoplastisch; genetisch gemodificeerd voor uPAR (PLAUR/CD87)-oppervlakte-expressie

**Applications** Antilichaamscreening; ontwikkeling van op uPAR gerichte therapieën; onderzoek naar invasie en uitzaaiing bij kanker; radioligandtherapie; flowcytometrie

## Kenmerken

**Age** Volwassen

**Gender** Vrouw

**Morphology** Epitheelachtig

## CHO-uPAR-cellen | 305978

**Cell type** Epitheelcellen

**Growth properties** Hechting/suspensie

## Regelgevende gegevens

**Citation** CHO-UPAR (Cytion-catalogusnummer 305978)

**Biosafety level** 1

**NCBI\_TaxID** 10029

**CellosaurusAccession** CVCL\_A8X4

**GMO Status** GMO-S1: Deze CHO-celijn bevat een PLAUR/uPAR-expressiecassette die analyses van de receptorfunctie mogelijk maakt. Deze classificatie geldt uitsluitend binnen Duitsland en kan elders afwijken.

## Biomoleculaire gegevens

**Surface antigens** uPAR (PLAUR/CD87)

**Receptors expressed** TACD2 (TROP2 of GA733-1)

## Omgaan met

**Culture Medium** Voor adherente culturen: DMEM:Ham's F12 (1:1), w: 3,1 g/L Glucose, w: 2,5 mM L-Glutamine, w: 15 mM HEPES, w: 0,5 mM Natriumpyruvaat, w: 1,2 g/L NaHCO<sub>3</sub> (Cytion artikelnummer 820400a)  
Voor suspensieculturen: CHO Growth Medium A (van InSCREENeX; InSCREENeX catalogusnummer INS-ME-1039)

**Supplements** Voor adherente culturen: Vul het medium aan met 5% FBS. Geneticine (G418-Sulfat) toevoegen tot een eindconcentratie van 0,5 mg/ml.

**Dissociation Reagent** Voor adherente culturen: Trypsine-EDTA

**Doubling time** ongeveer 14-16 uur

## CHO-uPAR-cellen | 305978

**Subculturing** Voor routinematige adherente celkweek: Zuig het oude kweekmedium van de adherente cellen af en was ze met PBS om eventueel achtergebleven medium te verwijderen. Voeg na het opzuigen van de PBS het juiste volume trypsine/EDTA-oplossing toe op basis van de grootte van het kweekvat (bijv. 1 ml voor een T25-kolf, 3 ml voor een T75-kolf) en incubeer bij kamertemperatuur of 37 °C gedurende 5-10 minuten, of totdat de cellen loskomen. Controleer de onthechting onder een microscoop en tik zo nodig voorzichtig op het vat om de cellen los te maken. Voeg na het losmaken volledig medium toe om de trypsine/EDTA te inactiveren, resuspendeer de cellen voorzichtig en breng een aliquot van de celsuspensie over in een nieuw kweekvat met vers medium. Plaats het kweekvat in een incubator die is ingesteld op 37°C met 5%<sub>CO2</sub> en ververs het medium elke 2-3 dagen.

**Split ratio** 1 tot en met 5

**Seeding density** 2 tot 5 x 10<sup>4</sup> cellen/cm<sup>2</sup>

**Fluid renewal** 2 tot 3 keer per week

**Post-Thaw Recovery** Splits de cellen na het ontdooien in een verhouding van 1:2 tot 1:3 in T25-flesjes en laat de cellen minstens 24 uur bijkomen van het vriesproces en zich hechten (voor adherente culturen).

**Freeze medium** Als cryoconserveringsmedium gebruiken we volledig groeimedium (inclusief FBS) + 10% DMSO voor voldoende levensvatbaarheid na het ontdooien, of CM-1 (Cytion catalogusnummer 800100), dat geoptimaliseerde osmoprotectanten en metabolische stabilisatoren bevat om het herstel te verbeteren en door cryo geïnduceerde stress te verminderen.

## CHO-uPAR-cellen | 305978

### Thawing and Culturing Cells

1. Controleer of de flacon bij levering diepgevroren blijft, aangezien de cellen op droog ijs worden verzonden om optimale temperaturen tijdens het transport te behouden.
2. Bewaar het cryoflesje na ontvangst onmiddellijk bij temperaturen lager dan  $-150\text{ }^{\circ}\text{C}$  om de integriteit van de cellen te behouden, of ga verder met stap 3 als onmiddellijke kweek vereist is.
3. Voor onmiddellijke kweek: ontdooi de flacon snel door deze onder te dompelen in een waterbad van  $37\text{ }^{\circ}\text{C}$  met schoon water en een antimicrobieel middel, waarbij u 40-60 seconden zachtjes schudt totdat er een klein ijsklontje overblijft.
4. Voer alle volgende stappen uit onder steriele omstandigheden in een stromingskap en desinfecteer de cryoflacon met 70% ethanol voordat deze wordt geopend.
5. Open voorzichtig de gedesinfecteerde flacon en breng de celsuspensie over in een centrifugebuis van 15 ml met 8 ml kweekmedium op kamertemperatuur en meng voorzichtig.
6. Centrifugeer het mengsel gedurende 3 minuten bij  $300 \times g$  om de cellen te scheiden en gooi het supernatant met resterend vriesmedium voorzichtig weg.
7. Resuspendeer de celpellet voorzichtig in 10 ml vers kweekmedium. Verdeel voor adherente cellen de suspensie over twee T25-kweekkolven; breng voor suspensiekweken al het medium over in één T25-kweekkolf om effectieve celinteractie en -groei te bevorderen.
8. Houd u aan de vastgestelde subcultuurprotocollen voor continue groei en onderhoud van de cellijn, om betrouwbare experimentele resultaten te garanderen.

### Incubation Atmosphere

$37\text{ }^{\circ}\text{C}$ , 5%  $\text{CO}_2$ , bevochtigde atmosfeer.

### Shipping Conditions

Gecryopreserveerde cellijnen worden verzonden op droog ijs in gevalideerde, geïsoleerde verpakkingen met voldoende koelmiddel om gedurende het transport ongeveer  $-78\text{ }^{\circ}\text{C}$  te handhaven. Inspecteer de verpakking onmiddellijk na ontvangst en breng de flacons onverwijld over naar de juiste opslagplaats.

### Storage Conditions

Voor langdurige bewaring plaatst u flesjes in vloeibare stikstof in dampfase bij ongeveer  $-150$  tot  $-196\text{ }^{\circ}\text{C}$ . Opslag bij  $-80\text{ }^{\circ}\text{C}$  is alleen aanvaardbaar als korte tussenstap vóór overbrenging naar vloeibare stikstof.

## Kwaliteitscontrole / Genetisch profiel / HLA

## CHO-uPAR-cellen | 305978

### **Sterility**

Mycoplasma-verontreiniging wordt uitgesloten met zowel PCR-gebaseerde testen als op luminescentie gebaseerde mycoplasma-detectiemethoden.

Om er zeker van te zijn dat er geen besmetting is met bacteriën, schimmels of gisten, worden de celculturen dagelijks onderworpen aan visuele inspecties.