

## Células CHO-PD-L1 | 305975

## Informações gerais

## Description

**Aviso legal: Os preços apresentados para as linhas celulares destinam-se exclusivamente a clientes do setor académico ou sem fins lucrativos. Para entidades comerciais, o preço é de aproximadamente 6 250 €.**

**Se representar uma entidade comercial ou não tiver a certeza de qual a categoria a que se enquadra, por favor [contacte-nos](#).**

As células CHO-PD-L1 são células recombinantes de ovário de hamster chinês (CHO) modificadas para expressar de forma estável o ligando 1 da morte programada humana (PD-L1; CD274/B7-H1), um ligando do ponto de controlo imunitário que desempenha um papel central na supressão das respostas imunitárias mediadas por células T. O PD-L1 é uma proteína transmembranar do tipo I que interage principalmente com a proteína 1 da morte celular programada (PD-1/CD279) em células imunitárias ativadas, levando à inibição da proliferação de células T, da produção de citocinas e da atividade citotóxica. A expressão anómala de PD-L1 é um mecanismo comum de evasão imunitária em múltiplos tumores sólidos e neoplasias hematológicas, tornando os modelos celulares recombinantes que expressam PD-L1 altamente relevantes para a investigação em imuno-oncologia e o desenvolvimento terapêutico.

As células CHO-PD-L1 são amplamente utilizadas para o desenvolvimento e caracterização de inibidores de pontos de controlo imunitários, incluindo anticorpos monoclonais, anticorpos bispecíficos, proteínas de fusão e terapias celulares modificadas que têm como alvo o eixo de sinalização PD-1/PD-L1. A expressão estável e controlada de PD-L1 permite a avaliação quantitativa da afinidade de ligação do anticorpo, ocupação do recetor, atividade de bloqueio, internalização e cinética de interação ligando-recetor. Estas células são também adequadas para o desenvolvimento de ensaios de citometria de fluxo, bioensaios com repórteres, estudos de ativação de células T e plataformas de triagem de alto rendimento concebidas para avaliar a eficácia do bloqueio de pontos de controlo ou a formação de sinapses imunitárias. Uma vez que as células CHO proporcionam um sistema de expressão robusto e com um ruído de fundo relativamente baixo, são frequentemente selecionadas para a geração de ensaios padronizados e aplicações de controlo de qualidade biológica.

**Organism** Hamster chinês

**Tissue** Ovário

## Caraterísticas

**Morphology** De tipo epitelial

**Growth properties** Aderente/suspensão

## Dados regulamentares

**Células CHO-PD-L1 | 305975****Citation** CHO-PD-L1 (número de catálogo da Cytion 305975)**Biosafety level** 1**NCBI\_TaxID** 10029**Dados biomoleculares****Receptors expressed** PD-1/CD279**Manuseamento****Culture Medium**  
Para culturas aderentes: DMEM:Ham's F12 (1:1), w: 3.1 g/L Glucose, w: 2.5 mM L-Glutamina, w: 15 mM HEPES, w: 0.5 mM Piruvato de sódio, w: 1.2 g/L NaHCO<sub>3</sub> (Cytion artigo número 820400a)  
Para culturas em suspensão: CHO Growth Medium A (da InSCREENeX; número de catálogo da InSCREENeX INS-ME-1039)**Supplements** Para culturas aderentes: Suplementar o meio com 5% de FBS. Adicionar Geneticin (G418-Sulfat) para obter uma concentração final de 0,5 mg/mL.**Dissociation Reagent** Para culturas aderentes: Tripsina-EDTA**Subculturing** Para cultura de rotina de células aderentes: Aspirar o meio de cultura antigo das células aderentes e lavá-las com PBS para remover qualquer meio restante. Depois de aspirar o PBS, adicionar o volume adequado de solução de tripsina/EDTA com base no tamanho do recipiente de cultura (por exemplo, 1 ml para um frasco T25, 3 ml para um frasco T75) e incubar à temperatura ambiente ou a 37°C durante 5-10 minutos, ou até as células se destacarem. Monitorizar o desprendimento sob um microscópio e, se necessário, bater suavemente no recipiente para libertar as células. Uma vez desprendidas, adicionar meio completo para inativar a tripsina/EDTA, ressuspender suavemente as células e transferir uma alíquota da suspensão de células para um novo recipiente de cultura contendo meio fresco. Colocar o recipiente numa incubadora regulada para 37°C com 5% de CO<sub>2</sub> e mudar o meio a cada 2-3 dias.**Fluid renewal** 2 a 3 vezes por semana**Post-Thaw Recovery** Após a descongelação, dividir as células numa proporção de 1:2 a 1:3 em frascos T25 e deixar as células recuperar do processo de congelação e aderir (para culturas aderentes) durante pelo menos 24 horas.

## Células CHO-PD-L1 | 305975

### Freeze medium

Como meio de criopreservação, utilizamos um meio de crescimento completo (incluindo FBS) + 10% DMSO para uma viabilidade pós-descongelamento adequada, ou CM-1 (número de catálogo Cytion 800100), que inclui osmoprotectores otimizados e estabilizadores metabólicos para melhorar a recuperação e reduzir o stress induzido pela crio.

### Thawing and Culturing Cells

1. Confirme que o frasco permanece profundamente congelado aquando da entrega, uma vez que as células são enviadas em gelo seco para manter as temperaturas ideais durante o transporte.
2. Após a receção, armazenar o frasco criogénico imediatamente a temperaturas inferiores a  $-150^{\circ}\text{C}$  para garantir a preservação da integridade celular, ou avançar para o passo 3 se for necessária uma cultura imediata.
3. Para uma cultura imediata, descongelar rapidamente o frasco imergindo-o num banho de água a  $37^{\circ}\text{C}$  com água limpa e um agente antimicrobiano, agitando suavemente durante 40-60 segundos até ficar um pequeno aglomerado de gelo.
4. Efetuar todos os passos subsequentes em condições estéreis numa capela de fluxo, desinfetando o frasco criogénico com etanol a 70% antes de o abrir.
5. Abrir cuidadosamente o frasco desinfetado e transferir a suspensão de células para um tubo de centrifugação de 15 ml contendo 8 ml de meio de cultura à temperatura ambiente, misturando suavemente.
6. Centrifugar a mistura a  $300 \times g$  durante 3 minutos para separar as células e eliminar cuidadosamente o sobrenadante que contém o meio de congelação residual.
7. Ressuspender suavemente o pellet de células em 10 ml de meio de cultura fresco. No caso de células aderentes, dividir a suspensão entre dois frascos de cultura T25; no caso de culturas em suspensão, transferir todo o meio para um frasco T25 para promover uma interação e um crescimento eficazes das células.
8. Cumprir os protocolos de subcultura estabelecidos para o crescimento e manutenção contínuos da linha celular, garantindo resultados experimentais fiáveis.

### Incubation Atmosphere

$37^{\circ}\text{C}$ , 5%  $\text{CO}_2$ , atmosfera humidificada.

### Shipping Conditions

As linhas celulares criopreservadas são expedidas em gelo seco em embalagens validadas e isoladas com refrigerante suficiente para manter aproximadamente  $-78^{\circ}\text{C}$  durante o transporte. Aquando da receção, inspecionar imediatamente o recipiente e transferir sem demora os frascos para um local de armazenamento adequado.

## Células CHO-PD-L1 | 305975

### Storage Conditions

Para conservação a longo prazo, colocar os frascos em azoto líquido em fase de vapor a uma temperatura entre -150 e -196 °C. O armazenamento a -80 °C é aceitável apenas como um curto passo intermédio antes da transferência para azoto líquido.

## Controlo de qualidade / Perfil genético / HLA

### Sterility

A contaminação por micoplasma é excluída utilizando ensaios baseados em PCR e métodos de deteção de micoplasma baseados em luminescência.

Para garantir que não há contaminação bacteriana, fúngica ou de leveduras, as culturas de células são sujeitas a inspeções visuais diárias.