

Células CHO-uPAR | 305978

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-uPAR são células recombinantes de ovário de hamster chinês (CHO) modificadas para expressar de forma estável o recetor do ativador do plasminogénio do tipo uroquinase humano (uPAR; PLAUR/CD87), um recetor de superfície celular ancorado em glicosilfosfatidilinositol (GPI) envolvido na remodelação da matriz extracelular, adesão celular, migração e invasão tecidual. O uPAR liga-se ao ativador do plasminogénio do tipo uroquinase (uPA), promovendo a conversão localizada do plasminogénio em plasmina e, assim, facilitando a degradação proteolítica dos componentes da matriz extracelular. A expressão elevada de uPAR está associada a um comportamento tumoral agressivo, metástase, angiogénese e mau prognóstico clínico em vários tipos de cancro, incluindo os cancros da mama, colorretal, pancreático e do pulmão.

As células CHO-uPAR são amplamente utilizadas na biologia do cancro, na descoberta de fármacos e no desenvolvimento de terapêuticas direcionadas para a caracterização de anticorpos, péptidos, pequenas moléculas, radioligantes e terapias com células imunitárias modificadas direcionadas para o uPAR. O sistema de expressão recombinante estável permite a análise quantitativa da ligação do ligante, da ocupação do recetor, da cinética de interação uPA-uPAR, da internalização do recetor e de eventos de sinalização a jusante associados às vias de migração e invasão. Estas células são também úteis para avaliar agentes de imagem, sistemas terapêuticos ativados por proteases e estratégias antimetastáticas. Nos fluxos de trabalho de desenvolvimento de ensaios, as células CHO-uPAR são comumente aplicadas em citometria de fluxo, ensaios de adesão celular, triagem de alto rendimento e estudos de citotoxicidade específicos para receptores.

Organism

Hamster chinês

Tissue

Ovário

Disease

Ovário de hamster chinês, não neoplásico; geneticamente modificado para a expressão de uPAR (PLAUR/CD87) na superfície

Applications

Rastreio de anticorpos; desenvolvimento de terapias direcionadas ao uPAR; investigação sobre a invasão e metástase do cancro; terapia com radioligantes; citometria de fluxo

Caraterísticas

Age

Adulto

Gender

Feminino

Células CHO-uPAR | 305978**Morphology** De tipo epitelial**Cell type** Células epiteliais**Growth properties** Aderente/suspensão**Dados regulamentares****Citation** CHO-UPAR (número de catálogo da Cytion 305978)**Biosafety level** 1**NCBI_TaxID** 10029**CellosaurusAccession** CVCL_A8X4**GMO Status** GMO-S1: Esta linha celular CHO contém uma casete de expressão de PLAUR/uPAR que permite a realização de análises da função do recetor. Esta classificação aplica-se apenas na Alemanha e pode diferir noutros países.**Dados biomoleculares****Surface antigens** uPAR (PLAUR/CD87)**Receptors expressed** TACD2 (TROP2 ou GA733-1)**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 NaHCO₃ (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.

Células CHO-uPAR | 305978

Dissociation Reagent Para culturas aderentes: Tripsina-EDTA

Doubling time aprox. 14-16 horas

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 CO₂ e mudar o meio a cada 2-3 dias.

Split ratio 1 a 5

Seeding density 2 a 5 x 10⁴ células/cm²

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.

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.

Células CHO-uPAR | 305978

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°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°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, desinfectando o frasco criogénico com etanol a 70% antes de o abrir.
5. Abrir cuidadosamente o frasco desinfectado 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°C , 5% 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°C durante o transporte. Aquando da receção, inspecionar imediatamente o recipiente e transferir sem demora os frascos para um local de armazenamento adequado.

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.

Células CHO-uPAR | 305978

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 inspecções visuais diárias.