

Células CHO-CD36 | 305979

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-CD36 são células recombinantes de ovário de hamster chinês (CHO) modificadas para expressar de forma estável o CD36 humano, um recetor scavenger multifuncional da classe B, também conhecido como glicoproteína IV plaquetária (GP1V) ou translocase de ácidos gordos (FAT). O CD36 está amplamente envolvido na captação de lípidos, no metabolismo dos ácidos gordos, na angiogénese, na inflamação, na imunidade inata e na adesão celular. O recetor interage com uma vasta gama de ligantes, incluindo lipoproteínas de baixa densidade oxidadas (oxLDL), ácidos gordos de cadeia longa, trombospondina-1, fosfolípidos e células apoptóticas. A expressão desregulada do CD36 tem sido associada a distúrbios metabólicos, aterosclerose, inflamação crónica e progressão tumoral, tornando os modelos celulares que expressam CD36 recombinante ferramentas valiosas para a investigação mecânica e terapêutica.

As células CHO-CD36 são amplamente utilizadas para estudar interações recetor-ligando, mecanismos de transporte de lípidos e direcionamento terapêutico de vias associadas ao CD36. Estas células permitem a análise quantitativa da ligação de ligandos, internalização do recetor, captação de ácidos gordos e eventos de sinalização a jusante ligados ao stress oxidativo, modulação imunitária e adaptação metabólica. Na investigação oncológica, os modelos CHO-CD36 são úteis para investigar o papel do CD36 na metástase, no metabolismo lipídico tumoral e na resistência ao stress metabólico. As células são também aplicadas no desenvolvimento e caracterização de anticorpos monoclonais, inibidores de moléculas pequenas, terapêuticas direcionadas para lípidos e agentes de imagem direcionados contra o CD36. Os ensaios de citometria de fluxo, os ensaios de captação e as plataformas de triagem de alto rendimento utilizam frequentemente células CHO-CD36 devido à sua expressão recombinante estável e controlada do recetor.

Organism

Hamster chinês

Tissue

Ovário

Disease

Ovário de hamster chinês, não neoplásico; geneticamente modificado para a expressão de CD36 na superfície

Applications

Rastreio de anticorpos; desenvolvimento de terapias direcionadas para o CD36; investigação sobre o metabolismo lipídico; biologia dos recetores scavenger; citometria de fluxo

Caraterísticas

Age

Adulto

Gender

Feminino

Células CHO-CD36 | 305979**Morphology** De tipo epitelial**Cell type** Célula epitelial do ovário**Growth properties** Aderente**Dados regulamentares****Citation** CHO-CD36 (número de catálogo da Cytion 305979)**Biosafety level** 1**NCBI_TaxID** 10029**CellosaurusAccession** CVCL_8848**GMO Status** GMO-S1: Esta linha celular CHO contém uma casete de expressão de CD36 que permite a realização de análises da função do recetor. Esta classificação aplica-se apenas na Alemanha e pode diferir noutros países.**Dados biomoleculares****Receptors expressed** CD36**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.**Dissociation Reagent** Para culturas aderentes: Tripsina-EDTA**Doubling time** aprox. 14-16 horas

Células CHO-CD36 | 305979

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-CD36 | 305979

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-CD36 | 305979

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.