

CHO-EPCAM-celler | 305974

Allmän information

Description

Ansvarsfriskrivning: De priser som anges för cellinjer gäller endast för akademiska kunder och ideella organisationer. För kommersiella aktörer är priset cirka 6 250 euro.

Om du representerar ett kommersiellt företag eller är osäker på vilken kategori som gäller, vänligen [kontakta oss](#).

CHO-EPCAM-celler är rekombinanta celler från kinesisk hamsteräggstock (CHO) som har modifierats för att stabilt uttrycka humant epitelcelladhesionsmolekyl (EpCAM; CD326/TACSTD1), ett transmembrant glykoprotein som uttrycks i stor utsträckning i epitelvävnader och som är kraftigt uppreglerat i många epitelrelaterade cancerformer. EpCAM är involverat i cell-cell-adhesion, proliferation, differentiering och signalvägar associerade med tumörprogression och metastasering. Stabila CHO-EPCAM-modeller genereras vanligtvis för att tillhandahålla kontrollerad och reproducerbar EpCAM-uttryck för användning i bindnings-, målriktnings- och funktionella analyser som involverar terapeutiska antikroppar och konstruerade immuncellsterapier.

CHO-EPCAM-celler används i stor utsträckning inom onkologi och translationell forskning för utveckling och karakterisering av monoklonala anti-EpCAM-antikroppar, antikropps-läkemedelskonjugat, bispecifika T-cell-engagers samt CAR-T- eller CAR-NK-cellterapi. Modellen är särskilt användbar för utvärdering av antigenspecifik bindningsaffinitet, receptorbeläggning, internaliseringskinetik, cytotoxicitet och bildning av immunsynapser. Dessutom stödjer dessa celler utveckling av flödescytometrianalyser, högkapacitetsscreening och validering av EpCAM-riktade bildgivande medel eller diagnostiska plattformar. Eftersom CHO-celler uppvisar stabila tillväxtegenskaper och minimal endogen expression av många humana epitelmarkörer, ger de en konsistent bakgrund för studier av rekombinant antigenexpression.

Organism

Kinesisk hamster

Tissue

Äggstock

Disease

Äggstocksceller från kinesisk hamster, icke-neoplastiska; genetiskt modifierade för ytuttryck av EpCAM (CD326)

Applications

Antikroppsundersökning; utveckling av EpCAM-riktad behandling; ADCC-/CDC-analyser; forskning om epiteliala tumörer; flödescytometri

Egenskaper

Age

Vuxen

Gender

Kvinna

Morphology

Epitelliknande

Cell type

Epitelcell i äggstocken

CHO-EPCAM-celler | 305974

Growth properties	Vidhäftande/suspension
--------------------------	------------------------

Lagstadgade uppgifter

Citation	CHO-EPCAM (Cytion-artikelnummer 305974)
-----------------	---

Biosafety level	1
------------------------	---

NCBI_TaxID	10029
-------------------	-------

CellosaurusAccession	CVCL_D2TL
-----------------------------	-----------

GMO Status	GMO-S1: Denna CHO-cellinje innehåller en EpCAM-expressionskasset som möjliggör analyser av receptorfunktion. Denna klassificering gäller endast inom Tyskland och kan skilja sig åt i andra länder.
-------------------	---

Biomolekylära data

Receptors expressed	EpCAM (CD326)
----------------------------	---------------

Hantering

Culture Medium	För vidhäftande kulturer: DMEM:Ham's F12 (1:1), w: 3,1 g/L glukos, w: 2,5 mM L-glutamin, w: 15 mM HEPES, w: 0,5 mM natriumpyruvat, w: 1,2 g/L NaHCO₃ (Cytion artikelnummer 820400a) För suspensionskulturer: CHO Growth Medium A (från InSCREENeX; InSCREENeX katalognummer INS-ME-1039)
-----------------------	---

Supplements	För vidhäftande kulturer: Komplettera med 5% FBS i mediet. Tillsätt Geneticin (G418-Sulfat) för att uppnå en slutlig koncentration på 0,5 mg/ml.
--------------------	--

Dissociation Reagent	För vidhäftande kulturer: Trypsin-EDTA
-----------------------------	--

Doubling time	ca 14–16 timmar
----------------------	-----------------

CHO-EPCAM-celler | 305974

Subculturing	För rutinmässig adherent cellkultur: Aspirera det gamla odlingsmediet från de adherenta cellerna och tvätta dem med PBS för att avlägsna eventuellt kvarvarande medium. Efter aspirering av PBS, tillsätt lämplig volym Trypsin/EDTA-lösning baserat på odlingskärllets storlek (t.ex. 1 ml för en T25-kolv, 3 ml för en T75-kolv) och inkubera vid rumstemperatur eller 37°C i 5-10 minuter, eller tills cellerna lossnar. Övervaka avskiljningen under mikroskop och knacka försiktigt på kärlet om det behövs för att frigöra cellerna. När cellerna har lossnat, tillsätt komplett medium för att inaktivera trypsin/EDTA, resuspendera cellerna försiktigt och överför en alikvot av cellsuspensionen till ett nytt odlingskärl med färskt medium. Placera kärlet i en inkubator inställd på 37°C med 5% CO ₂ och byt medium var 2-3:e dag.
Split ratio	1 till 5
Seeding density	2 till 5 x 10 ⁴ celler/cm ²
Fluid renewal	2 till 3 gånger per vecka
Post-Thaw Recovery	Efter upptining, dela upp cellerna i förhållandet 1:2 till 1:3 i T25-kolvar och låt cellerna återhämta sig från frysningsprocessen och fästa (för vidhäftande kulturer) i minst 24 timmar.
Freeze medium	Som kryokonserveringsmedium använder vi komplett tillväxtmedium (inklusive FBS) + 10% DMSO för adekvat viabilitet efter upptining, eller CM-1 (Cytion katalognummer 800100), som innehåller optimerade osmoprotektanter och metaboliska stabilisatorer för att förbättra återhämtningen och minska kryounducerad stress.

CHO-EPCAM-celler | 305974

Thawing and Culturing Cells

1. Bekräfta att flaskan är djupfryst vid leverans, eftersom cellerna skickas på torris för att bibehålla optimala temperaturer under transporten.
2. Vid mottagandet ska du antingen förvara kryovialen omedelbart vid temperaturer under -150 °C för att säkerställa att cellernas integritet bevaras, eller gå vidare till steg 3 om omedelbar odling krävs.
3. Vid omedelbar odling ska injektionsflaskan snabbt tinas genom att den sänks ned i ett 37 °C vattenbad med rent vatten och ett antimikrobiellt medel och omrörs försiktigt i 40-60 sekunder tills en liten isklump återstår.
4. Utför alla efterföljande steg under sterila förhållanden i en flödeshuv och desinficera kryovialerna med 70 % etanol innan de öppnas.
5. Öppna försiktigt den desinficerade flaskan och överför cellsuspensionen till ett 15 ml centrifugrör som innehåller 8 ml rumstempererat odlingsmedium och blanda försiktigt.
6. Centrifugera blandningen vid 300 x g i 3 minuter för att separera cellerna och kassera försiktigt supernatanten som innehåller resterande frysmedium.
7. Resuspendera försiktigt cellpelleten i 10 ml färskt odlingsmedium. För adherenta celler, fördela suspensionen mellan två T25-kulturkanter; för suspensionskulturer, överför allt medium till en T25-kolv för att främja effektiv cellinteraktion och tillväxt.
8. Följ fastställda subkulturprotokoll för fortsatt tillväxt och underhåll av cellinjen, vilket säkerställer tillförlitliga experimentella resultat.

Incubation Atmosphere

37°C, 5% CO_2 , befuktad atmosfär.

Shipping Conditions

Kryopreserverade cellinjer skickas på torris i validerade, isolerade förpackningar med tillräckligt med kylmedel för att hålla cirka -78 °C under hela transporten. Vid mottagandet ska behållaren omedelbart inspekteras och flaskorna utan dröjsmål överföras till lämplig förvaring.

Storage Conditions

För långtidsförvaring, placera flaskorna i flytande kväve i ångfas vid ca -150 till -196 °C. Förvaring vid -80 °C är acceptabelt endast som ett kort mellanliggande steg innan överföring till flytande kväve.

Kvalitetskontroll och molekyllär analys

CHO-EPCAM-celler | 305974

Sterility

Mykoplasmakontaminering utesluts med hjälp av både PCR-baserade analyser och luminiscensbaserade metoder för mykoplasmadiagnostik.

För att säkerställa att det inte finns någon kontaminering av bakterier, svamp eller jäst utsätts cellkulturerna för dagliga visuella inspektioner.