

## RTE-2-celler | 500327

## Allmän information

## Description

RTE-2 är en epitelcellinje från råtta som ursprungligen härstammar från normalt trakealeepitel och därefter odödliggjorts för att möjliggöra kontinuerlig in vitro-förökning. Cellerna uppvisar epitelial morfologi som kännetecknas av polygonala, kulstensliknande tillväxtmönster när de odlas till konfluens. RTE-2-celler behåller viktiga strukturella och funktionella egenskaper hos luftvägsepitelceller, inklusive bildandet av täta intercellulära förbindelser och uttryck av epitelcytokeratiner, vilket gör dem till en relevant modell för respiratorisk epitelbiologi.

Funktionellt har RTE-2-celler använts i stor utsträckning för att undersöka mekanismerna för luftvägsepitelial differentiering, slemhinnans barriärintegritet och reaktioner på miljöstimuli. De visar förmåga att polarisera under lämpliga odlingsförhållanden och kan uttrycka förbindelseproteiner associerade med bildandet av epitelbarriären. Dessutom reagerar RTE-2-celler på inflammatoriska mediatorer och oxidativ stress, vilket ger en kontrollerad in vitro-plattform för att studera signalvägar som är involverade i luftvägsinflammation och epitelskada.

På grund av sina stabila tillväxtegenskaper och bevarade epitelfenotyp används RTE-2-celler ofta i studier av respiratorisk toxikologi, interaktioner mellan värd och patogen samt ombyggnad av luftvägarna. Som en luftvägsepitelmodell härrörande från gnagare erbjuder RTE-2 ett reproducerbart system för mekanistiska undersökningar som kompletterar in vivo-lungforskning.

|                 |   |
|-----------------|---|
| <b>Organism</b> | Råtta                                     |
| <b>Tissue</b>   | Tunga                                     |
| <b>Synonyms</b> | RTE2, RTE 2, Epitelial linje 2 i råttunga |

## Egenskaper

|                          |                |
|--------------------------|----------------|
| <b>Breed/Subspecies</b>  | Sprague-Dawley |
| <b>Morphology</b>        | Epitelliknande |
| <b>Cell type</b>         | Keratinocyt    |
| <b>Growth properties</b> | Följsam        |

## Lagstadgade uppgifter

|                        |                                     |
|------------------------|-------------------------------------|
| <b>Citation</b>        | RTE-2 (Cytion katalognummer 500327) |
| <b>Biosafety level</b> | 1                                   |

## RTE-2-celler | 500327

**NCBI\_TaxID** 10116**CellosaurusAccession** CVCL\_5889**Biomolekylära data****Tumorigenic** Nej**Hantering****Culture Medium** DMEM, w: 4,5 g/L glukos, w: 4 mM L-glutamin, w: 3,7 g/L NaHCO<sub>3</sub>, w: 1,0 mM natriumpyruvat (Cytion artikelnummer 820300a)**Supplements** Komplettera mediet med 10% FBS**Dissociation Reagent** Accutase**Subculturing** Ta bort det gamla mediet från de adherenta cellerna och tvätta dem med PBS som saknar kalcium och magnesium. Använd 3-5 ml PBS för T25-kolvar och 5-10 ml för T75-kolvar. Täck sedan cellerna helt med Accutase, använd 1-2 ml för T25-kolvar och 2,5 ml för T75-kolvar. Låt cellerna inkubera i rumstemperatur i 8-10 minuter så att de lossnar. Efter inkubationen, blanda cellerna försiktigt med 10 ml medium för att resuspendera dem och centrifugera sedan vid 300xg i 3 minuter. Kassera supernatanten, resuspendera cellerna i färskt medium och överför dem till nya kolvar som redan innehåller färskt medium.**Split ratio** Ett förhållande på 1:4 till 1:8 rekommenderas**Fluid renewal** 2 till 3 gånger per vecka**Freeze medium** Som kryokonservationsmedium används 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 kryoinducerad stress.

## RTE-2-celler | 500327

### 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  $-150\text{ }^{\circ}\text{C}$  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  $37\text{ }^{\circ}\text{C}$  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  $300 \times g$  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-kulturkolv; 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

$37\text{ }^{\circ}\text{C}$ , 5%  $\text{CO}_2$ , befuktad atmosfär.

### Flask Coating

För optimal vidhäftning och viabilitet efter upptining rekommenderar vi att **kollagenbelagda kolvar eller plattor** används.

### Freezing Procedure

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

## RTE-2-celler | 500327

### 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 överförs 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 / Genetisk profil / HLA

### 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.

### STR-profil

**Amelogenin:** x,x  
**Rat\_D1Wox31:** 120  
**Rat\_D2Wox37:** 156  
**Rat\_D19Wox11:** 228,232  
**Rat\_D10Wox8:** 266  
**Rat\_D4Wox7:** 157  
**Rat\_D2Wox27:** 219  
**Rat\_D5Rat33:** 122  
**Rat\_D10Wox11:** 165  
**Rat\_D1Wox23:** 226  
**Rat\_D12Wox1:** 402  
**Rat\_D6Wox2:** 112  
**Rat\_D8Wox7:** 185  
**Rat\_D6Cebr1:** 239  
**SRY:** x,Y