

WI 38 VA13 sublinje 2RA Celler | 300421**Allmän information****Description**

WI-38 VA13 subline 2RA, som härrör från den historiska WI-38-cellinjen som ursprungligen togs från lungvävnaden hos ett 3 månader gammalt foster, utgör ett viktigt framsteg inom cellodlingstekniken. Den ursprungliga WI-38-cellinjen var avgörande för utvecklingen av vacciner mot många virussjukdomar, som mässling, påssjuka, röda hund och hepatit A. VA13 subline 2RA är en odödlig variant av denna cellinje, framtagen genom transformation med Simian Virus 40 (SV40), en metod som är vanlig vid utvecklingen av odödliga cellinjer och som möjliggör obegränsad cellreplikation bortom den vanliga senescenspunkten på cirka 50 populationsdubblingar.

Genom att införliva SV40 i WI-38-cellerna för att skapa VA13-sublinjen 2RA förlängs cellernas livslängd, vilket ger en mer hållbar modell för långsiktiga experiment. Denna omvandling bibehåller de grundläggande egenskaperna hos de ursprungliga diploida cellerna, men förändrar deras livscykel och tillväxtmönster, vilket möjliggör en hållbar tillväxt och underlättar omfattande studier som inte var möjliga med den begränsade livslängden hos modercellinjen. Detta gör VA13-sublinjen särskilt användbar inom pågående och omfattande forskningsområden, inklusive virologi, farmakologi och genetisk forskning, där långa observationsperioder är nödvändiga.

Organism Människan**Tissue** Lungan**Synonyms** WI 38 VA-13 subline 2RA, WI 38VA13 subline 2RA, WI-38 VA13 sub 2 RA, WI38-VA13 subline 2RA, WI38 VA13/2RA, WI38VA13/2RA, VA13 2RA, WI-38 VA13, WI 38 VA 13, WI38-VA13, WI38/VA13, WI38VA13, VA-13, VA13, AG07217, AG7217**Egenskaper****Age** 3 månaders dräktighet**Gender** Kvinna**Ethnicity** Kaukasisk**Morphology** Epitelliknande**Cell type** Fibroblast**Growth properties** Följsam**Lagstadgade uppgifter**

WI 38 VA13 sublinje 2RA Celler | 300421**Citation** WI 38 VA13 sublinje 2RA (Cytion katalognummer 300421)**Biosafety level** 2**NCBI_TaxID** 9606**CellosaurusAccession** CVCL_2759**Biomolekylära data****Isoenzymes** G6PD, B**Viruses** Innehåller papovavirus**Virus susceptibility** Herpes simplex, vesikulär stomatit (Indiana), poliovirus 2**Reverse transcriptase** Negativt**Karyotype** Hyperdiploid, Modalnummer: 73-78**Hantering****Culture Medium** EMEM (MEM Eagle), w: 2 mM L-Glutamin, w: 2,2 g/L NaHCO₃, w: EBSS (Cytion artikelnummer 820100a)**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 1:2 till 1:10 rekommenderas

WI 38 VA13 sublinje 2RA Celler | 300421

Seeding density 1 x 10⁴ celler/cm²

Fluid renewal 1 till 2 gånger per vecka

Post-Thaw Recovery Efter upptining, plattlägg cellerna med 5 x 10⁴ celler/cm² och låt cellerna återhämta sig från frysprocessen och fästa i minst 48 timmar.

Freeze medium Som kryokonservationsmedium 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 kryoinducerad stress.

Thawing and Culturing Cells

1. Bekräfta att flaskan är djupfrysad 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%_{CO2}, befuktad atmosfär.

WI 38 VA13 sublinje 2RA Celler | 300421

Flask Coating Ingen

Freezing Procedure

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.

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,y
CSF1PO: 10,12
D13S317: 11
D16S539: 11,12
D5S818: 10
D7S820: 9,11
TH01: 9.3
TPOX: 8
vWA: 19,20
D3S1358: 16,17
D21S11: 30,30.2
D18S51: 16,18
Penta E: 13,14
Penta D: 13
D8S1179: 14
FGA: 22,24