

DS19 Celler | 305153

Allmän information

Description

DS19-cellinjen, ofta kallad MEL DS19, är en odödliggjord tumörcellinje som härrör från murin erytroleukemi. Denna cellinje inducerades av Friend-viruskomplexet (FVA-virus) och uppvisar karakteristiska egenskaper som liknar proerythrocyterna i deras differentieringsstadium. DS19-celler är särskilt kända för sin användbarhet i forskning som fokuserar på de molekylära och cellulära mekanismer som ligger bakom erytropoes och leukemogenes.

En av de viktigaste egenskaperna hos DS19-cellinjen är dess känslighet för vissa kemiska ämnen som dimetylsulfoxid (DMSO) och hemin, som är kända för att inducera differentiering i dessa celler. När DS19-cellerna behandlas med dessa ämnen övergår de från en leukemisk till en mer normaliserad erytroid fenotyp, vilket efterliknar stadier av naturlig erytroid differentiering. Denna förmåga till inducerad differentiering gör DS19-cellinjen till en värdefull modell för att studera regleringen av erytroiddifferentieringen, särskilt i sammanhang där denna process störs av leukemisk omvandling.

Organism

Mus

Disease

Erythroid leukemi hos mus

Synonyms

MEL-DS19, MEL DS19, MELDS19, 745/DS19, MELC DS19, MEL-745A cl. DS19, MEL

Egenskaper

Breed/Subspecies

DBA/2

Morphology

Lymfoblast

Growth properties

Avstängning

Lagstadgade uppgifter

Citation

DS19 (Cytion katalognummer 305153)

Biosafety level

1

NCBI_TaxID

10090

CellosaurusAccession

CVCL_2111

DS19 Celler | 305153**GMO Status**

GMO-S1: Denna murina erytroid leukemicellinje (MEL-745A cl. DS19) innehåller sekvenser associerade med Friend Murine Leukemia Virus som är karakteristiska för den transformerade föräldralinjen, stabilt närvarande utan aktiv virusfrisättning. Denna klassificering gäller endast inom Tyskland och kan skilja sig åt på andra håll.

Biomolekylära data**Viruses**

Transformant: Friend murine leukemia virus (FrMLV)

Hantering**Culture Medium**

RPMI 1640, med: 2,0 mM stabilt glutamin, med: 2,0 g/L NaHCO₃ (Cytion artikelnummer 820700a)

Supplements

Komplettera mediet med 10% FBS

Subculturing

Homogenisera försiktigt cellsuspensionen i kolven genom att pipettera upp och ner, och ta sedan ett representativt prov för att bestämma celltätheten per ml. Späd suspensionen till en cellkoncentration på 1×10^5 celler/ml med färskt odlingsmedium och fördela den justerade suspensionen i nya kolvar för vidare odling.

Split ratio

1:3 till 1:5

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 kryounducerad stress.

DS19 Celler | 305153

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 flödeskuv 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 °C , 5% 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 °C under hela transporten. Vid mottagandet ska behållaren omedelbart inspekteras och flaskorna utan dröjsmål överföras till lämplig förvaring.

DS19 Celler | 305153

**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.