

HK-CRISPR-Tpr-mEGFP-celler | 300662

Allmän information

Description

HK-CRISPR-Tpr-mEGFP-cellinjen är en specialiserad modell som utvecklats för avancerad genetisk forskning, särskilt inom genomredigering och genuttrycksstudier. Den härstammar från HeLa Kyoto-celler och integrerar CRISPR/Cas9-teknik för exakta genomiska modifieringar. Införlivandet av reporter-genen mEGFP (monomeric Enhanced Green Fluorescent Protein) underlättar visualisering och spårning av cellulära processer i realtid, vilket gör den till ett robust verktyg för att studera genfunktion, proteinlokalisering och dynamiska cellulära händelser i levande celler.

Denna cellinje är särskilt användbar för nefrologisk forskning, läkemedelsupptäckt och toxikologiska studier. Uttrycket av Tpr-genen, en komponent i kärnporkomplexet, bidrar till förståelsen av mekanismer för kärntransport och cellulär uppdelning. Forskare använder HK-CRISPR-Tpr-mEGFP-celler för att utforska kärnporsproteinernas roller i olika cellulära vägar, vilket bidrar till insikter i cancer, virusinfektioner och genetiska sjukdomar.

Organism

Människan

Tissue

Endocervix

Disease

Adenocarcinom

Egenskaper

Age

30 år

Gender

Kvinna

Ethnicity

Afroamerikan

Morphology

Epitelliknande celler med mosaikstensform

Growth properties

Följsam

Lagstadgade uppgifter

Citation

HK-CRISPR-Tpr-mEGFP (Cytion katalognummer 300662)

Biosafety level

1

NCBI_TaxID

9606

HK-CRISPR-Tpr-mEGFP-celler | 300662**Depositor** Ellenberg-laboratoriet (EMBL)**GMO Status** GMO-S1: Denna HeLa Kyoto-linje innehåller en mEGFP-taggad Tpr som genererats via CRISPR, vilket möjliggör studier av kärnkorgens arkitektur. Denna klassificering gäller endast i Tyskland och kan skilja sig åt i andra länder.**Biomolekylära data****Protein expression** Tpr, mEGFP-tagg**Hantering****Culture Medium** DMEM, w: 4,5 g/L glukos, w: 4 mM L-glutamin, w: 3,7 g/L NaHCO₃, 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.**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.

HK-CRISPR-Tpr-mEGFP-celler | 300662

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% CO_2 , befuktad atmosfär.

Flask Coating

Ingen

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.

Shipping Conditions

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.

HK-CRISPR-Tpr-mEGFP-celler | 300662

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.