

Celice CDNR4 | 400391

Splošne informacije

Description

Celična linija CDNR4 vključuje specializirano podskupino, ki izhaja iz celične linije COMMA-D, znane po modeliranju mišjega karcinoma dojke. Ta klonaska subpopulacija je bila obsežno karakterizirana, kar je razkrilo vrsto edinstvenih lastnosti in funkcionalnosti. Ena od najbolj presenetljivih značilnosti celic CDNR4 je njihova podobnost z matičnimi celicami dojke, zaradi česar so pomemben vir za raziskovanje vidikov biologije matičnih celic, karcinogeneze in celične heterogenosti znotraj populacij. Te celice so bile razvite s transfekcijo transpozona z geni za odpornost proti kanamicinu in neomicinu (gen Tn5), kar je privedlo do pojava različnih zanimivih lastnosti in sposobnosti, vključno z možnostjo diferenciacije v preneoplastične in neoplastične fenotipe.

CDNR4 izvira iz linije COMMA-D, ki je bila sprva preučevana zaradi svoje celične heterogenosti z različnimi tehnikami, kot so mikroskopija s faznim kontrastom, imunocitokemično barvanje, analiza vsebnosti DNK in ocene onkogenega potenciala, in se odlikuje kot poseben klon. S posebnimi metodami transfekcije in selekcije so bile izolirane klonске subpopulacije, kot je CDNR4, pri čemer je vsaka ohranila določeno stopnjo heterogenosti, ki je bila opažena pri prvotnih starševskih celicah COMMA-D. Ta ohranitev heterogenosti poudarja kompleksno naravo teh celičnih populacij in povečuje vrednost celic CDNR4 v raziskavah, osredotočenih na celično diferenciacijo in napredovanje raka.

Organism

Miška

Tissue

Prsi

Disease

Adenokarcinom

Značilnosti

Age

1 leto

Gender

Ženske

Growth properties

Pripadajoče

Regulativni podatki

Citation

CDNR4 (katalogska številka Cytion 400391)

Biosafety level

1

NCBI_TaxID

10090

Celice CDNR4 | 400391

CellosaurusAccession CVCL_5719

Biomolekularni podatki**Ravnanje s spletno stranjo**

Culture Medium DMEM, w: 4,5 g/L glukoze, w: 4 mM L-glutamina, w: 3,7 g/L NaHCO₃, w: 1,0 mM natrijevega piruvata (številka izdelka Cytion 820300a)

Supplements Gojišče dopolnite z 10 % FBS

Dissociation Reagent Accutase

Subculturing Odstranite staro gojišče z adherentnih celic in jih sperite s PBS, ki ne vsebuje kalcija in magnezija. Za bučke T25 uporabite 3-5 ml PBS, za bučke T75 pa 5-10 ml. Nato celice popolnoma prekrijte z Accutase, pri čemer uporabite 1-2 ml za bučke T25 in 2,5 ml za bučke T75. Celice pustite inkubirati pri sobni temperaturi 8-10 minut, da se ločijo. Po inkubaciji celice nežno premešajte z 10 ml gojišča, da se ponovno suspendirajo, nato jih 3 minute centrifugirajte pri 300xg. Zavržite supernatant, ponovno suspendirajte celice v svežem gojišču in jih prenesite v nove bučke, ki že vsebujejo sveže gojišče.

Seeding density Priporočljivo je 2×10^4 celic/cm².

Fluid renewal 2 do 3-krat na teden

Post-Thaw Recovery Po odmrzovanju celice razporedite na ploščo v gostoti 5×10^4 cel^{ic}/cm² in jim pustite, da si opomorejo od zamrzovanja in se prilepijo na ploščo, vsaj 24 ur.

Freeze medium Kot gojišče za kriokonzervacijo uporabljamo popolno rastno gojišče (vključno s FBS) + 10 % DMSO za ustrezno vitalnost po odmrznitvi ali CM-1 (kataloška številka 800100 podjetja Cytion), ki vključuje optimizirane osmoprotektante in presnovne stabilizatorje za izboljšanje okrevanja in zmanjšanje stresa, povzročene s kriom.

Celice CDNR4 | 400391

Thawing and Culturing Cells

1. Prepričajte se, da je viala ob dostavi globoko zamrznjena, saj se celice pošiljajo na suhem ledu, da se med prevozom ohranijo optimalne temperature.
2. Po prejemu krioviala takoj shranite pri temperaturi pod $-150\text{ }^{\circ}\text{C}$, da zagotovite ohranitev celične celovitosti, ali pa nadaljujte s korakom 3, če je potrebno takojšnje gojenje.
3. Za takojšnje gojenje vialo hitro odtalite tako, da jo potopite v vodno kopel s čisto vodo in protimikrobnim sredstvom pri $37\text{ }^{\circ}\text{C}$ ter 40-60 sekund nežno mešate, dokler ne ostane majhen ledeni kepica.
4. Vse nadaljnje korake izvajajte v sterilnih pogojih v pretočni nape, pred odprtjem pa kriovial razkužite s 70 % etanolom.
5. Previdno odprite razkuženo vialo in celično suspenzijo prenesite v 15-mililitrsko centrifugirno epruveto, ki vsebuje 8 ml gojišča sobne temperature, ter nežno premešajte.
6. Mešanico centrifugirajte pri $300 \times g$ 3 minute, da ločite celice, in previdno zavržite supernatant, ki vsebuje ostanke zamrzovalnega gojišča.
7. Pelet celic nežno ponovno suspendirajte v 10 ml svežega gojišča. Pri adherentnih celicah suspenzijo razdelite med dve bučki T25; pri suspenzijskih kulturah prenesite vse gojišče v eno bučko T25, da spodbudite učinkovito interakcijo in rast celic.
8. Upoštevajte uveljavljene protokole subkultur za nadaljnjo rast in vzdrževanje celične linije ter tako zagotovite zanesljive rezultate poskusov.

Incubation Atmosphere

$37\text{ }^{\circ}\text{C}$, 5 % CO_2 , vlažno ozračje.

Flask Coating

Nič

Freezing Procedure

Kriokonzervirane celične linije se pošiljajo na suhem ledu v potrjeni, izolirani embalaži z zadostno količino hladilnega sredstva, da se med prevozom vzdržuje približno $-78\text{ }^{\circ}\text{C}$. Ob prejemu takoj preglejte embalažo in vialo nemudoma prenesite v ustrezno skladišče.

Shipping Conditions

Kriokonzervirane celične linije se pošiljajo na suhem ledu v potrjeni, izolirani embalaži z zadostno količino hladilnega sredstva, da se med prevozom vzdržuje približno $-78\text{ }^{\circ}\text{C}$. Ob prejemu takoj preglejte embalažo in vialo nemudoma prenesite v ustrezno skladišče.

Celice CDNR4 | 400391

Storage Conditions

Za dolgotrajno shranjevanje vial postavite v tekoči dušik v parni fazi pri približno -150 do -196 °C. Shranjevanje pri -80 °C je sprejemljivo le kot kratek vmesni korak pred prenosom v tekoči dušik.

Nadzor kakovosti / Genetski profil / HLA

Sterility

Kontaminacija z mikoplazmo se izključi z uporabo testov na podlagi PCR in metod za odkrivanje mikoplazme na podlagi luminiscence.

Da se zagotovi, da ni kontaminacije z bakterijami, glivami ali kvasovkami, se celične kulture dnevno vizualno pregledujejo.