

HK-2xZFN-mEGFP-Nup107 Hücreleri | 300676

Genel bilgi

Description

HK-2xZFN-mEGFP-Nup107 hücre hattı, insan servikal kanser hücrelerinden türetilen Hela Kyoto hücre hattının genetik olarak tasarlanmış bir varyantıdır. Bu hücre hattı, nükleer gözenek kompleksinin (NPC) önemli bir bileşeni olan Nup107 genine monomerik Geliştirilmiş Yeşil Floresan Proteini (mEGFP) entegre etmek için Çinko Parmak Nükleaz (ZFN) teknolojisi kullanılarak modifiye edilmiştir. Nup107, hücre homeostaz ve gen düzenlemesi için gerekli olan nükleositoloplazmik taşımada kilit bir rol oynamaktadır.

mEGFP entegrasyonu, Nup107'nin görselleştirilmesini ve izlenmesini sağlayarak NPC'nin dinamikleri ve işlevleri üzerine çalışmaları kolaylaştırır. Bu floresan etiketleme, Nup107'nin uzamsal ve zamansal dağılımını ve diğer nükleoporinler ve taşıma faktörleri ile etkileşimlerini anlamaya yardımcı olur. HK-2xZFN-mEGFP-Nup107 hücre hattı, hücre taşıma mekanizmalarını ve hastalık patofizyolojisini araştırmak için çok değerlidir.

Bu hücre hattı, Hela Kyoto hücrelerinin genetik kararlılığını ve insan kökenini gelişmiş genetik mühendisliğiyle birleştirerek NPC'nin karmaşık işleyişini ve bunun sağlık ve hastalık üzerindeki etkilerini incelemek için sağlam bir model sağlar.

Organism İnsan

Tissue Endoserviks

Disease Adenokarsinom

Özellikler

Age 30 yıl

Gender Kadın

Ethnicity Afro-Amerikan

Morphology Mozaik taş şekilli epitel benzeri hücreler

Growth properties Yapışık

Düzenleyici Veriler

Citation HK-2xZFN-mEGFP-Nup107 (Cytion katalog numarası 300676)

Biosafety level 1

HK-2xZFN-mEGFP-Nup107 Hücreleri | 300676**NCBI_TaxID** 9606**CellosaurusAccession** CVCL_VL12**Depositor** Ellenberg Laboratuvarı (EMBL)**GMO Status** GMO-S1: Bu HeLa Kyoto hattı, nükleer gözenek kompleksi görüntülemesine olanak sağlayan Nup107 lokusunda ZFN entegre edilmiş bir mEGFP füzyonu içerir. Bu sınıflandırma sadece Almanya içinde geçerlidir ve başka yerlerde farklılık gösterebilir.**Biyomoleküler Veriler****Products** EGFP (Geliştirilmiş Yeşil Floresan Protein) Nup107**Elleçleme****Culture Medium** DMEM, w: 4,5 g/L Glukoz, w: 4 mM L-Glutamin, w: 3,7 g/L NaHCO₃, w: 1,0 mM Sodyum piruvat (Cytion ürün numarası 820300a)**Supplements** Ortamı %10 FBS ile takviye edin**Dissociation Reagent** Accutase**Subculturing** Yapışık hücrelerden eski ortamı çıkarın ve kalsiyum ve magnezyum içermeyen PBS ile yıkayın. T25 şişeleri için 3-5 ml PBS ve T75 şişeleri için 5-10 ml kullanın. Ardından, T25 flasklar için 1-2 ml ve T75 flasklar için 2,5 ml kullanarak hücreleri Accutase ile tamamen kaplayın. Hücreleri ayırmak için oda sıcaklığında 8-10 dakika inkübasyona bırakın. İnkübasyondan sonra, hücreleri yeniden süspanse etmek için 10 ml besiyeriyle hafifçe karıştırın, ardından 300xg'de 3 dakika santrifüjleyin. Süpernatantı atın, hücreleri taze besiyerinde yeniden süspanse edin ve zaten taze besiyeri içeren yeni şişelere aktarın.**Fluid renewal** haftada 2 ila 3 kez**Freeze medium** Kriyoprezervasyon ortamı olarak, yeterli çözülme sonrası canlılık için tam büyüme ortamı (FBS dahil) + %10 DMSO veya iyileşmeyi artırmak ve kriyo-indüklenmiş stresi azaltmak için optimize edilmiş ozmoprotektanlar ve metabolik stabilizatörler içeren CM-1 (Cytion katalog numarası 800100) kullanıyoruz.

HK-2xZFN-mEGFP-Nup107 Hücreleri | 300676**Thawing and
Culturing Cells**

1. Hücreler taşıma sırasında optimum sıcaklıkları korumak için kuru buz üzerinde gönderildiğinden, flakonun teslimat sırasında derin dondurulmuş halde kaldığını teyit edin.
2. Teslim aldıktan sonra, hücresel bütünlüğün korunmasını sağlamak için kriyovialı hemen -150°C'nin altındaki sıcaklıklarda saklayın veya hemen kültürleme gerekiyorsa 3. adıma geçin.
3. Derhal kültürleme için flakonun temiz su ve antimikrobiyal bir madde içeren 37°C'lik bir su banyosuna daldırıp küçük bir buz kümesi kalana kadar 40-60 saniye boyunca hafifçe çalkalayarak hızlıca çözün.
4. Sonraki tüm adımları steril koşullar altında bir akış başlığı içinde gerçekleştirin ve açmadan önce kriyoviyalleri %70 etanol ile dezenfekte edin.
5. Dezenfekte edilmiş flakonun dikkatlice açın ve hücre süspansiyonunu 8 ml oda sıcaklığında kültür ortamı içeren 15 ml'lik bir santrifüj tüpüne aktarın ve hafifçe karıştırın.
6. Hücreleri ayırmak için karışımı 300 x g'de 3 dakika santrifüjleyin ve artık dondurma ortamı içeren süpernatantı dikkatlice atın.
7. Hücre pelletini 10 ml taze kültür ortamında yavaşça yeniden süspansiyon edin. Yapışık hücreler için, süspansiyonu iki T25 kültür şişesi arasında bölün; süspansiyon kültürleri için, etkili hücre etkileşimini ve büyümesini teşvik etmek üzere tüm ortamı tek bir T25 şişesine aktarın.
8. Hücre hattının sürekli büyümesi ve bakımı için belirlenmiş alt kültür protokollerine uyun ve güvenilir deneysel sonuçlar elde edin.

**Incubation
Atmosphere**

37°C, %5_{CO2}, nemlendirilmiş atmosfer.

Flask Coating

Yok

**Freezing
Procedure**

Kriyoprezerve edilmiş hücre hatları, nakliye boyunca yaklaşık -78 °C'yi korumak için yeterli soğutucu akışkan içeren, onaylanmış, yalıtılmış ambalajlarda kuru buz üzerinde gönderilir. Teslim aldığınızda, kabı hemen inceleyin ve flakonları gecikmeden uygun depoya aktarın.

**Shipping
Conditions**

Kriyoprezerve edilmiş hücre hatları, nakliye boyunca yaklaşık -78 °C'yi korumak için yeterli soğutucu akışkan içeren, onaylanmış, yalıtılmış ambalajlarda kuru buz üzerinde gönderilir. Teslim aldığınızda, kabı hemen inceleyin ve flakonları gecikmeden uygun depoya aktarın.

HK-2xZFN-mEGFP-Nup107 Hücresleri | 300676

Storage Conditions

Uzun süreli muhafaza için flakonları yaklaşık -150 ila -196 °C'de buhar fazlı sıvı nitrojen içine yerleştirin. 80 °C'de saklama yalnızca sıvı nitrojene aktarılmadan önce kısa bir ara adım olarak kabul edilebilir.

Kalite kontrol / Genetik profil / HLA

Sterility

Mikoplazma kontaminasyonu hem PCR tabanlı tahliller hem de lüminesans tabanlı mikoplazma tespit yöntemleri kullanılarak dışlanır.

Bakteriyel, fungal veya maya kontaminasyonu olmadığından emin olmak için hücre kültürleri günlük görsel incelemelere tabi tutulur.