

## PC-12 Hücreleri | 500311

## Genel bilgi

## Description

PC-12 hücreleri, sıçan adrenal medullasının feokromositomasından türetilen bir hücre hattıdır. Bu hücreler embriyonik kökenlidir, yapışık olarak büyür ve nöroblastik ve eozinofilik hücrelerin bir karışımına benzer. PC-12 hücreleri norepinefrin ve dopamin sentezleyen, depolayan ve salgılayan katekolamin hücreleridir. Yaklaşık 10-12 mikron çapa sahiptirler ve küçük, düzensiz şekilli hücrelerdir. PC12 hücre hattı, sinir büyüme faktörü (NGF) ile uğraşırken sempatik nöron özellikleri kazanma kabiliyeti nedeniyle klasik bir nöronal hücre modelidir.

Dopamin düzenlemesi üzerine yapılan çalışmalar, PC12 hücrelerinin dopamin sentezlediğini, saldırdığını ve geri aldığı ve nörosekresyon ve iyon kanalları ve nörotransmitter reseptörlerinin varlığı açısından kapsamlı bir şekilde karakterize edildiğini göstermiştir. Dahası, Ca kanallarının çeşitli alt tiplerinin göreceli oranı farklılaşma sırasında değişir. PC12 hücre hattı, sinir büyüme faktörlerine (NGF) hücre tepkileri ve bunların farklılaşmaya özgü proteinlerin ifadesine ve farklılaşmaya nasıl yol açtığını incelemek için özellikle yararlı olan yerleşik bir nöronal hücre modelidir. NGF'de kültürlendiğinde, PC12 hücreleri morfolojik ve işlevsel olarak sempatik ganglion nöronlarına farklılaşır. Farklılaşma, NGF tarafından nöronal bir fenotipin tersine çevrilebilir indüksiyonundan kaynaklanmaktadır. Kolajen kaplamanın, NGF tedavisi ile nöritlerin uzunluğu ve yoğunluğu açısından nöronal özelliklerin elde edilmesine elverişli olduğu gösterilmiştir.

PC12 hücreleri tümörjeniktir ve erkek New England Deaconess Hastanesi soyu sıçanlardan elde edilmiştir. PC-12 hücre hattı 40 kromozoma, 38 otozoma ve artı xY'ye sahiptir. Sinir büyüme faktörü (NGF) PC12 hücrelerinde ifade edilir ve NGF'ye maruz kalmak hücre farklılaşmasının önemli bir düzenleyicisidir.

Sonuç olarak, PC12 hücreleri, sinir büyüme faktörü (NGF) ile uğraşırken sempatik nöron özellikleri kazanma yetenekleri nedeniyle nörobiyolojide çok yönlü ve yaygın olarak kullanılan bir model sistemdir. Bu hücreler nörosekresyon, iyon kanalları ve nörotransmitter reseptörleri açısından kapsamlı bir şekilde karakterize edilmiştir. Farmakolojik testler için aşırı çok yönlülükleri ve nöronal hücrelerin çoğalmasını ve farklılaşmasını incelemek için yerleşik bir model olarak kullanılmaları, onları nörobiyoloji araştırmalarında değerli bir araç haline getirmektedir.

## Organism

Sıçan

## Tissue

Adrenal bez

## Disease

Feokromositoma

## Synonyms

PC 12, PC12

## Özellikler

## Age

Belirtilmemiş

## Gender

Erkek

## Ethnicity

Japonca

## Product sheet

### PC-12 Hücreleri | 500311

**Morphology** Çokgen

**Growth properties** Süspansiyonda küçük kümeler, zayıf yapışık, kolajen üzerinde yamalar.

### Düzenleyici Veriler

**Citation** PC-12 (Cytion katalog numarası 500311)

**Biosafety level** 1

**NCBI\_TaxID** 10116

**CellosaurusAccession** CVCL\_S979

### Biyomoleküler Veriler

**Receptors expressed** Sinir büyüme faktörü (NGF)

**Tumorigenic** Evet, New England Deaconess Hastanesi sıçanlarında

**Products** Katekolaminler, dopamin

**Karyotype** 40 kromozom, 38 otozom artı xY

### Elleçleme

**Culture Medium** RPMI 1640, w: 2.0 mM stabil Glutamin, w: 2.0 g/L NaHCO<sub>3</sub> (Cytion makale numarası 820700a)

**Supplements** Ortamı %10 FBS ile takviye edin

**Subculturing** Süspansiyon hücreleri: Taze besiyeri ile pipetleyerek hücreleri substrattan çıkarın. Tek hücreler elde etmek için süspansiyonu 22 gauge iğneden birkaç kez geçirin ve yeni şişelere dağıtın. Kolajen üzerinde büyüme: Yapışık hücreleri çıkarmak için aşağıdaki standart protokolü kullanın. Ortamı çıkarın ve kalsiyum ve magnezyum içermeyen PBS kullanarak yapışık hücreleri durulayın (T25 için 3-5 ml PBS, T75 hücre kültürü şişeleri için 5-10 ml). TrypleExpress ekleyin (T25 başına 1-2 ml, T75 hücre kültürü şişesi başına 2,5 ml), hücre tabakası tamamen kaplanmalıdır. 37 santigrat derecede 10 dakika inkübe edin. Hücreleri dikkatlice yeniden süspansiyon edin, ortam eklenmesi isteğe bağlıdır ancak gerekli değildir ve taze ortam içeren yeni şişelere dağıtın.

**PC-12 Hücreleri | 500311****Seeding density** 1 x 10<sup>4</sup> hücre/cm<sup>2</sup>**Fluid renewal** haftada 2 ila 3 kez**Post-Thaw Recovery** Çözüldükten sonra, hücreleri 5 x 10<sup>4</sup> hücre/cm<sup>2</sup> olarak plakaya yerleştirin ve hücrelerin dondurma işleminden kurtulmasını ve en az 48 saat boyunca yapışmasını bekleyin.**Freeze medium** Kriyoprezervasyon ortamı olarak, iyileşmeyi artırmak ve kriyo kaynaklı stresi azaltmak için optimize edilmiş ozmoprotektanlar ve metabolik stabilizatörler içeren %50 bazal ortam + %40 FBS + %10 DMSO veya CM-1 (Cytion katalog numarası 800100) kullanıyoruz.**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 flakonu 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 flakonu 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 peletini 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<sub>CO2</sub>, nemlendirilmiş atmosfer.**Flask Coating** Kolajen

## Product sheet

### PC-12 Hücreleri | 500311

#### 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.

#### 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.