

## HEK293 EBNA Hücreleri | 300264

### Genel bilgi

#### Description

HEK293 EBNA hücre hattı, kendisi de doku kültüründe yetiştirilen insan embriyonik böbrek hücrelerinden türetilen orijinal HEK293 hattının bir türevidir. Bu özel alt hat, Epstein-Barr virüsü nükleer antijen-1'i (EBNA-1) kararlı bir şekilde ifade edecek şekilde tasarlanmıştır. EBNA-1'in ekspresyonu, EBV replikasyon kökenini taşıyan plazmidlerin epizomal replikasyonuna izin vererek HEK293 EBNA hücrelerini rekombinant proteinlerin üretimi ve epizomal vektörleri içeren gen ekspresyonu çalışmaları için özellikle değerli kılmaktadır.

HEK293 EBNA hücreleri, hücre kültürü plastiğine yapışmaları ve standart memeli hücre kültürü ortamında sağlam büyümeleri dahil olmak üzere ana HEK293 hücrelerinin birçok özelliğini korur. EBNA-1'in eklenmesi, hücrelerin plazmid replikasyonunun EBV kökeni ile plazmidleri yayma yeteneğini geliştirdiğinden, araştırma ve biyoteknolojik uygulamalardaki kullanımlarını genişletir. Bu özellik, hem araştırma amaçları hem de endüstriyel ölçekte üretim için gerekli olan kararlı, yüksek verimli rekombinant proteinlerin üretilmesi için kritik öneme sahiptir.

#### Organism

İnsan

#### Tissue

Embriyonik böbrek

#### Synonyms

HEK293-EBNA, 293 c18, 293c18, HEK 293 c18, HEK-293 c18, HEK293-EBNA1, HEK-293-EBNA, HEK 293-EBNA, HEK 293 EBNA, HEK293EBNA, 293 EBNA, 293-EBNA1, 293-EBNA, 293/EBNA, 293EBNA, EBNA-293, EBNA293, HEK293E, HEK/EBNA, HEK-EBNA, HEK.EBNA, 293/EBNA-1, 298E

### Özellikler

#### Age

Fetüs

#### Gender

Kadın

#### Morphology

Epitelyal

#### Growth properties

Yapışık

### Düzenleyici Veriler

#### Citation

HEK293 EBNA (Cytion katalog numarası 300264)

#### Biosafety level

2

#### NCBI\_TaxID

9606

## HEK293 EBNA Hücreleri | 300264

**CellosaurusAccession** CVCL\_6974

**GMO Status** GMO-S1: Bu HEK293 EBNA hücre hattı, bulaşıcı virüs partiküllerini serbest bırakmadan EBV kaynaklı plazmidlerin episomal replikasyonunu sağlayan EBV nükleer antijen (EBNA) sekansları içerir. Modifikasyon, embriyonik böbrek kaynaklı hücrelerde stabil bir şekilde mevcuttur. Bu sınıflandırma yalnızca Almanya içinde geçerlidir ve başka ülkelerde farklılık gösterebilir.

### Biyomoleküler Veriler

**Antigen expression** EBNA1

**Viruses** Adenovirüs 5 (Transformant), EBV (EBNA1 eksprese eder)

### Elleçleme

**Culture Medium** DMEM, w: 4,5 g/L Glukoz, w: 4 mM L-Glutamin, w: 3,7 g/L NaHCO<sub>3</sub>, 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 süspense etmek için 10 ml besiyeriyle hafifçe karıştırın, ardından 300xg'de 3 dakika santrifüjleyin. Süpernatantı atın, hücreleri taze besiyerinde yeniden süspense edin ve zaten taze besiyeri içeren yeni şişelere aktarın.

**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.

## HEK293 EBNA Hücreleri | 300264

**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**

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.

## HEK293 EBNA Hücreleri | 300264

### 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.