

**BRL Hücreleri | 305193****Genel bilgi****Description**

Buffalo sıçan karaciğer dokusundan kendiliğinden ölümsüzleştirilmiş bir soy olan Buffalo Sıçan Karaciğeri (BRL) hücre hattı, embriyonik kök (ES) hücrelere benzer şekilde pluripotensi ve karyotipik normalliği koruması nedeniyle önemli bir değere sahiptir. BRL hücreleri, kök hücre biyolojisinde benzersiz bir uygulamaya sahip olan şartlandırılmış bir ortam (BRL-CM) üretir; bu ortam, yerleşik embriyonal karsinom (EC) ve ES hücre hatlarının farklılaşmasını engeller. Bu özellik, bu kök hücrelerin besleyici hücrelere ihtiyaç duyulmadan farklılaşmamış bir durumda muhafaza edilmesini sağlar, ancak bu destek yalnızca sınırlı bir süre için geçerlidir ve BRL-CM'nin uzun vadeli kök hücre kültüründe kullanımındaki bir sınırlamayı vurgular.

Ayrıca BRL hücre hattı, genetik modifikasyonların hücre davranışı üzerindeki etkisini incelemek için ilginç bir model sağlar; bu durum, normal ve Ha-ras-1 ile dönüştürülmüş BRL hücrelerinin hücre iskeleti inhibitörlerine verdiği farklı yanıtla gösterilmiştir. Ha-ras-1 onkogeni ile transformasyon sadece hücresel yanıtları değiştirmekle kalmaz, aynı zamanda mikofilamentlerin ve mikrotübüllerin stabilitesini artırır ve sonuç olarak hücrenin yapısal bütünlüğünü değiştirir. Bu bulgular, hücre iskeletinin hem normal fizyolojide hem de hücresel dönüşüm ve farklılaşmayı içeren hastalık durumlarında çok önemli olan hücre şeklinin ve pluripotensinin korunmasındaki potansiyel rolünü vurgulamaktadır.

**Organism**

Sıçan

**Tissue**

Karaciğer

**Synonyms**

Bufalo Sıçan Karaciğeri

**Özellikler****Breed/Subspecies**

Buffalo

**Morphology**

Epitelyal

**Growth properties**

Yapışık

**Düzenleyici Veriler****Citation**

BRL (Cytion katalog numarası 305193)

**Biosafety level**

1

**NCBI\_TaxID**

10116

**CellosaurusAccession**

CVCL\_4565

## BRL Hücreleri | 305193

## Biyomoleküler Veriler

## Elleçleme

<b>Culture Medium</b>	EMEM (MEM Eagle), w: 2 mM L-Glutamin, w: 2,2 g/L NaHCO <sub>3</sub> , w: EBSS (Cytion makale numarası 820100a)
<b>Supplements</b>	Ortamı %10 FBS ve %1 NEAA ile takviye edin
<b>Dissociation Reagent</b>	Accutase
<b>Subculturing</b>	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.
<b>Fluid renewal</b>	haftada 2 ila 3 kez
<b>Freeze medium</b>	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.

**BRL Hücreleri | 305193****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<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.

## BRL Hücreleri | 305193

### 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.