

Клітини CHO-PD-L1 | 305975

Загальна інформація

Description

Застереження: Вказані ціни на клітинні лінії діють виключно для клієнтів з академічних та некомерційних установ. Для комерційних організацій ціна становить приблизно 6 250 євро. Якщо ви представляєте комерційну організацію або не впевнені, до якої категорії належите, будь ласка, [зверніться до нас](#).

Клітини CHO-PD-L1 — це рекомбінантні клітини яєчників китайського хом'яка (CHO), модифіковані для стабільної експресії людського ліганду програмованої смерті 1 (PD-L1; CD274/B7-H1) — ліганду імунного контрольного пункту, який відіграє центральну роль у пригніченні Т-клітинних імунних реакцій. PD-L1 — це трансмембранний білок типу I, який взаємодіє переважно з білком програмованої клітинної смерті 1 (PD-1/CD279) на активованих імунних клітинах, що призводить до інгібування проліферації Т-клітин, продукування цитокінів та цитотоксичної активності. Аномальна експресія PD-L1 є поширеним механізмом уникнення імунної відповіді у багатьох солідних пухлинах та гематологічних злоякісних новоутвореннях, що робить рекомбінантні клітинні моделі, які експресують PD-L1, надзвичайно актуальними для досліджень в галузі імуноонкології та розробки терапевтичних засобів.

Клітини CHO-PD-L1 широко використовуються для розробки та характеристики інгібіторів імунних контрольних точок, включаючи моноклональні антитіла, біспецифічні антитіла, фузійні білки та інженерні клітинні терапії, націлені на сигнальний шлях PD-1/PD-L1. Стабільна та контрольована експресія PD-L1 дозволяє проводити кількісну оцінку афінності зв'язування антитіл, зайнятості рецепторів, блокуючої активності, інтерналізації та кінетики взаємодії ліганд-рецептор. Ці клітини також підходять для розробки аналізів методом проточної цитометрії, репортерних біоаналізів, досліджень активації Т-клітин та платформ високопродуктивного скринінгу, призначених для оцінки ефективності блокади контрольних точок або формування імунних синапсів. Оскільки клітини CHO забезпечують надійну систему експресії з відносно низьким рівнем фону, їх часто обирають для створення стандартизованих аналізів та застосування в біологічному контролі якості.

Organism

Китайський хом'як

Tissue

Яєчник

Disease

Яєчник китайського хом'яка, непухлинний; генетично модифікований для поверхневої експресії PD-L1 (CD274/B7-H1)

Applications

Скринінг антитіл; розробка імунотерапії, спрямованої на PD-L1; дослідження інгібіторів контрольних точок; дослідження механізмів уникнення імунної відповіді пухлинами; проточна цитометрія

Характеристики

Age

Дорослий

Gender

Жінка

Клітини CHO-PD-L1 | 305975

Morphology	Епітеліальноподібні
Cell type	Епітеліальні клітини
Growth properties	Прихильник/призупинення

Нормативні дані

Citation	CHO-PD-L1 (номер у каталозі Cytion 305975)
Biosafety level	1
NCBI_TaxID	10029
CellosaurusAccession	CVCL_A8X1
GMO Status	GMO-S1: Ця клітинна лінія CHO містить касету експресії CD274, що дозволяє проводити аналіз функції рецептора. Ця класифікація діє лише на території Німеччини і може відрізнятися в інших країнах.

Біомолекулярні дані

Surface antigens	PD-L1 (CD274/B7-H1)
Receptors expressed	PD-1/CD279

Обробка

Culture Medium	<p>Для адитивних культур: DMEM:Ham's F12 (1:1), w: 3,1 г/л Глюкоза, w: 2,5 мМ L-глутамін, w: 15 мМ HEPES, w: 0,5 мМ піруват натрію, w: 1,2 г/л NaHCO₃ (цит. номер 820400a)</p> <p>Для суспензійних культур: Поживне середовище CHO A (від InSCREENeX; номер за каталогом InSCREENeX INS-ME-1039)</p>
Supplements	Для адгезивних культур: Додайте до середовища 5% FBS. Додайте Geneticin (G418-Sulfat) для досягнення кінцевої концентрації 0,5 мг/мл.

Клітини CHO-PD-L1 | 305975

Dissociation Reagent Для адитивних культур: Трипсин-ЕДТА

Doubling time приблизно 14–16 годин

Subculturing Для рутинного культивування адгезивних клітин: Аспіруйте старе культуральне середовище з адгезивних клітин і промийте їх PBS, щоб видалити залишки середовища. Після аспірації PBS додайте відповідний об'єм розчину трипсину/ЕДТА залежно від розміру культуральної посудини (наприклад, 1 мл для колби T25, 3 мл для колби T75) та інкубуйте при кімнатній температурі або 37°C протягом 5-10 хвилин, або поки клітини не відокрепляться. Спостерігайте за відшаруванням під мікроскопом і, якщо необхідно, обережно постукайте по посудині, щоб звільнити клітини. Після відокремлення додайте повне середовище для інактивації трипсину/ЕДТА, обережно ресуспендуйте клітини і перенесіть аліквоту клітинної суспензії в нову культуральну посудину зі свіжим середовищем. Помістіть посудину в інкубатор, налаштований на 37°C з 5% CO₂, і міняйте середовище кожні 2-3 дні.

Split ratio від 1 до 5

Seeding density Від 2 до 5 x 10⁴ клітин/см²

Fluid renewal 2-3 рази на тиждень

Post-Thaw Recovery Після розморожування розділіть клітини у співвідношенні 1:2 - 1:3 у колбах T25 і дайте клітинам відновитися після процесу заморожування і склеїтися (для адгезивних культур) протягом щонайменше 24 годин.

Freeze medium Як середовище кріоконсервування ми використовуємо повне живильне середовище (включаючи FBS) + 10% ДМСО для адекватної життєздатності після відтавання або СМ-1 (номер за каталогом Cytion 800100), до складу якого входять оптимізовані осмопротектори та метаболічні стабілізатори для прискорення відновлення та зменшення кріоіндукованого стресу.

Клітини CHO-PD-L1 | 305975

Thawing and Culturing Cells

1. Переконайтеся, що віал залишається глибоко замороженим після доставки, оскільки клітини транспортуються на сухому льоду для підтримання оптимальної температури під час транспортування.
2. Після отримання негайно зберігайте криовіал при температурі нижче -150°C , щоб забезпечити збереження клітинної цілісності, або перейдіть до кроку 3, якщо потрібне негайне культивування.
3. Для негайного культивування швидко розморозьте віал, зануливши його у водяну баню з чистою водою і антимікробним засобом при температурі 37°C , обережно перемішуючи протягом 40-60 секунд, поки не залишиться невелика крижана грудка.
4. Всі наступні кроки виконуйте в стерильних умовах у проточній витяжній шафі, дезінфікуючи криовіал 70% етанолом перед відкриттям.
5. Обережно відкрийте продезінфікований флакон і перенесіть клітинну суспензію в 15 мл центрифужну пробірку, що містить 8 мл культурального середовища кімнатної температури, обережно перемішуючи.
6. Відцентрифугуйте суміш при $300 \times g$ протягом 3 хвилин, щоб відокремити клітини, і обережно викиньте надосадову рідину, що містить залишки заморожувального середовища.
7. Обережно ресуспендуйте осад клітин у 10 мл свіжого культурального середовища. Для адгезивних клітин розділіть суспензію між двома культуральними колбами T25; для суспензійних культур перенесіть все середовище в одну колбу T25, щоб сприяти ефективній взаємодії та росту клітин.
8. Дотримуйтеся встановлених протоколів субкультивування для продовження росту і підтримання клітинної лінії, забезпечуючи надійні результати експерименту.

Incubation Atmosphere

37°C , 5% CO_2 , волога атмосфера.

Shipping Conditions

Кріоконсервовані клітинні лінії транспортуються на сухому льоду в перевіреній ізольованій упаковці з достатньою кількістю холодоагенту для підтримання температури приблизно -78°C під час транспортування. При отриманні негайно огляньте контейнер і негайно перемістіть віали у відповідне місце для зберігання.

Storage Conditions

Для тривалого зберігання помістіть флакони в парофазний рідкий азот при температурі від -150 до -196°C . Зберігання при -80°C допустиме лише як короткий проміжний етап перед перенесенням у рідкий азот.

Клітини CHO-PD-L1 | 305975

Контроль якості / Генетичний профіль / HLA

Sterility

Зараження мікоплазмою виключається за допомогою аналізів на основі ПЛР та люмінесцентних методів виявлення мікоплазми.

Щоб переконатися у відсутності бактеріального, грибового або дріжджового забруднення, клітинні культури піддаються щоденному візуальному контролю.