

Клітини CHO-CD20 | 305976

Загальна інформація

Description

Застереження: Ціни, вказані для клітинних ліній, призначені 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-CD20 — це рекомбінантні клітини яєчників китайського хом'яка (CHO), модифіковані для стабільної експресії людського CD20 (MS4A1) — неглікозильованого трансмембранного фосфопротеїну, який переважно знаходиться на поверхні В-лімфоцитів. CD20 бере участь в активації, проліферації, кальцієвій сигналізації та диференціації В-клітин і широко визнаний важливою терапевтичною мішенню при злоякісних захворюваннях В-клітин, таких як неходжкінська лімфома, хронічний лімфолейкоз та деякі аутоімунні розлади. Стабільні моделі CHO-CD20 забезпечують контрольовану та відтворювану експресію антигену для *in vitro* характеристики терапевтичних засобів, спрямованих на CD20, та механізмів імунних ефektorів.

Клітини CHO-CD20 широко використовуються у розробці та оцінці моноклональних антитіл, кон'югатів антитіл з ліками, біспецифічних антитіл та інженерних імунотерапій, спрямованих проти CD20. Ці клітини підтримують кількісний аналіз афінності зв'язування антитіл, зайнятості рецепторів, поведінки інтерналізації, комплемент-залежної цитотоксичності (CDC), антитілозалежної клітинної цитотоксичності (ADCC) та Fc-опосередкованої імунної активації. Вони також широко застосовуються у розробці пробірів з використанням проточної цитометрії, картуванні епітопів, тестуванні потенції та робочих процесах високопродуктивного скринінгу. Оскільки клітини CHO демонструють стійкі характеристики росту та обмежену ендогенну експресію людських імунних антигенів, вони забезпечують стабільний фон для рекомбінантної експресії CD20 та стандартизації пробірів.

Organism

Китайський хом'як

Tissue

Яєчник

Disease

Яєчник китайського хом'яка, непухлинний; генетично модифікований для поверхневої експресії CD20 (MS4A1)

Applications

Скринінг антитіл; аналізи ADCC/CDC; розробка терапії на основі антитіл до CD20; дослідження злоякісних захворювань В-клітин; проточна цитометрія

Характеристики

Age

Дорослий

Gender

Жінка

Morphology

Епітеліальноподібні

Клітини CHO-CD20 | 305976

Cell type Епітеліальна клітина яєчника

Growth properties Прихильник/призупинення

Нормативні дані

Citation CHO-CD20 (номер у каталозі Cytion 305976)

Biosafety level 1

NCBI_TaxID 10029

CellosaurusAccession CVCL_A8V4

GMO Status GMO-S1: Ця клітинна лінія CHO містить касету експресії CD20, що дозволяє проводити аналіз функції рецептора. Ця класифікація діє лише на території Німеччини і може відрізнятися в інших країнах.

Біомолекулярні дані

Receptors expressed CD20

Обробка

Culture Medium 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)
Для суспензійних культур: Поживне середовище CHO A (від InSCREENeX; номер за каталогом InSCREENeX INS-ME-1039)

Supplements Для адгезивних культур: Додайте до середовища 5% FBS. Додайте Geneticin (G418-Sulfat) для досягнення кінцевої концентрації 0,5 мг/мл.

Dissociation Reagent Для адитивних культур: Трипсин-ЕДТА

Doubling time приблизно 14–16 годин

Клітини CHO-CD20 | 305976

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 відокремляться. 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-CD20 | 305976

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-CD20 | 305976

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.