

Клітини HFL1 | 305065

Загальна інформація

Description

Клітинна лінія HFL1, отримана з фетальної легеневої тканини людини, широко використовується в біологічних і медичних дослідженнях. Ці клітини мають фібробластоподібні властивості, що робить їх особливо цінними для досліджень, пов'язаних з клітинною морфологією, фіброзом і механізмами відновлення тканин. Клітини HFL1 відіграють важливу роль у вивченні легневих захворювань, включаючи дослідження патогенезу легеневого фіброзу та оцінку антифіброзної терапії.

Крім застосування в моделях захворювань, клітини HFL1 часто використовуються у фармакологічних та токсикологічних дослідженнях. Їх чутливість до вірусних інфекцій та реагування на фармакологічні агенти дозволяють дослідникам вивчати вплив різних препаратів та сполук на тканини легень. Клітинна лінія HFL1 підтримує розмноження вірусів, полегшуючи дослідження вірусних життєвих циклів і взаємодій вірусу з хазяїном, що має вирішальне значення для розробки протівірусних препаратів і вакцин.

Загалом, клітинні лінії HFL1 є універсальним інструментом у галузі дослідження респіраторних захворювань, фармакології та токсикології, що дає змогу глибше зрозуміти клітинні процеси та потенційні терапевтичні підходи до лікування захворювань, пов'язаних з легневими шляхами.

Organism Людина

Tissue Легені

Synonyms HFL-1, HFL 1, фетальний фібробласт легень людини 1, HFL

Характеристики

Age Плід

Gender Чоловік

Morphology Фібробласт

Growth properties Адепт

Нормативні дані

Citation HFL1 (номер за каталогом Cytion 305065)

Biosafety level 1

Клітини HFL1 | 305065

NCBI_TaxID 9606

CellosaurusAccession CVCL_0298

Біомолекулярні дані

Обробка

Culture Medium Середовище Ham's F12K, w: 2,0 мМ L-глутамін, w: 2,0 мМ піруват натрію, w: 2,5 г/л NaHCO₃ (цит. номер 820608a)**Supplements** Додайте до середовища 10% FBS**Dissociation Reagent** Аккутаза**Subculturing** Видаліть старе середовище з прилиплих клітин і промийте їх PBS, в якому бракує кальцію і магнію. Для колб T25 використовуйте 3-5 мл PBS, а для колб T75 - 5-10 мл. Потім повністю покрийте клітини аккутазою, використовуючи 1-2 мл для колб T25 і 2,5 мл для колб T75. Залиште клітини інкубуватися при кімнатній температурі протягом 8-10 хвилин, щоб відокремити їх. Після інкубації обережно змішайте клітини з 10 мл середовища, щоб ресуспендувати їх, а потім центрифугуйте при 300xg протягом 3 хвилин. Викиньте надосадову рідину, ресуспендуйте клітини у свіжому середовищі та перенесіть їх у нові колби, які вже містять свіже середовище.**Fluid renewal** 2-3 рази на тиждень**Freeze medium** Як середовище криоконсервування ми використовуємо повне живильне середовище (включаючи FBS) + 10% ДМСО для адекватної життєздатності після відтавання або CM-1 (номер за каталогом Cytion 800100), до складу якого входять оптимізовані осмопротектори та метаболічні стабілізатори для прискорення відновлення та зменшення криоіндукованого стресу.

Клітини HFL1 | 305065

**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 кріовіал 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 кріовіал 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.

Flask Coating

Ні

**Freezing
Procedure**

Кріоконсервовані клітинні лінії транспортуються на сухому льоду в перевірній 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.

Клітини HFL1 | 305065

Shipping Conditions

Кріоконсервовані клітинні лінії транспортуються на сухому льоду в перевірених ізольованих 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.

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.