

Клітини B-LCL-CDG7 | 302018

Загальна інформація

Description B-LCL-CDG7 - це трансформована EBV лінія клітин В-лімфоцитів, отримана від маленького хлопчика з CDAll. CDAll - рідкісна генетична анемія, що належить до класу порушень глікозилювання CDG. Пацієнти з CDAll мають дефект гена SEC23B компонента COPII, який бере участь у системі внутрішньоклітинного транспорту білків (зокрема, везикулярного брунькування з ER). Відповідний пацієнт є гомозиготним за мутацією в цьому гені. Глікопротеїн смуги 3 мембран еритроцитів недоглікозильований шляхом аберантного глікозилювання полілактозамінових мотивів глікопротеїнів, але не глікофосфінголідів, тому смуга 3 CDA II еритроцитів має укорочені олігосахариди гібридного типу. Це вказує на додатковий дефект ферментів глікозилювання Гольджи - бета-маннозидази II або нацетилглюкозамінілтрансферази II.

Organism Людина

Tissue Периферична кров

Disease Вроджені порушення глікозилювання

Applications Генотипування ефектів CDG в імунних клітинах, функціональне тестування (наприклад, поверхневі антигени В-клітин), тестування цитотоксичних препаратів, мутаційний аналіз, аналіз апоптотичних механізмів, HLA-типування, вплив дефектного глікозилювання окремих клітинних глікопротеїнів на різноманітні функції.

Характеристики

Age Дитинко

Gender Чоловік

Ethnicity Кавказець

Morphology Круглі клітини

Cell type В-лімфоцит

Growth properties Підвіска, кластер

Нормативні дані

Citation B-LCL-CDG7 (номер за каталогом Cytion 302018)

Клітини B-LCL-CDG7 | 302018

Biosafety level 2

NCBI_TaxID 9606

CellosaurusAccession CVCL_A9Y3

Біомолекулярні дані

Surface antigens CD15 (Lewis x)(+), CD15s (сіалізовані Lewis x)-, CD75s (сіалізовані лактозаміннолігосахариди)+, CD173 (група крові H)-, CD174 (група крові Lewis y)-, CD175 (Tn)-, CD175s (сіалізовані Tn)-, CD176 (TF)+**Antigen expression** CD19+, CD20+, CD37+, CD43+, CD44+, CD45+, CD45R0-MHC класу I+, MHC класу II (HLA-DR)+**Viruses** Трансформер: EBV

Обробка

Culture Medium RPMI 1640, w: 2,0 mM стабільний глютамін, w: 2,0 г/л NaHCO₃ (номер за каталожним номером 820700a)**Supplements** Додайте до середовища 10% термоінактивованого FBS**Subculturing** Підтримуйте культури, періодично додаючи або замінюючи середовище. Починайте культури з щільністю 2×10^5 клітин/мл і підтримуйте концентрацію клітин в діапазоні від 1×10^5 до 5×10^5 клітин/мл для оптимального росту.**Fluid renewal** Як тільки середній колір перетворився на жовтий**Post-Thaw Recovery** Середній**Freeze medium** Як середовище кріоконсервування 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 кріоіндукованого стресу.

Клітини B-LCL-CDG7 | 302018**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 B-LCL-CDG7 | 302018

Shipping Conditions

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.

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, грибкового або дріжджового забруднення, клітинні культури піддаються щоденному візуальному контролю.

HLA алелі

A*: '01:01:01, '11:01:01
B*: '35:01:01, '51:01:01
C*: '01:02:01, '04:01:01
DRB1*: '07:01:01, '09:01:02G
DQA1*: '02:01:01, '03:02:01
DQB1*: '02:02:01, '03:03:02
DPB1*: '02:01:02G, '04:02:01G
E: '01:01:01