

Клітини MA-104 | 305007

Загальна інформація

Description

Клітинна лінія MA-104 отримана з епітеліальних клітин нирок макак-резусів і широко використовується у вірусології та дослідженнях з виробництва вакцин. Ці клітини мають типову епітеліальну морфологію, щільно прилягають до субстрату і утворюють моношар. Завдяки своєму походженню клітини MA-104 особливо сприятливі до реплікації різних вірусів, включаючи ротавіруси, поліовіруси та реовіруси, що робить їх важливим інструментом у вірусологічних дослідженнях, особливо при розмноженні та ізоляції цих патогенів. Їхня висока сприйнятливість до вірусної інфекції дозволяє ефективно вирощувати віруси, що має вирішальне значення для розробки та тестування вакцин.

Окрім вірусології, клітини MA-104 також використовуються в дослідженнях з клітинної біології та фізіології, зокрема, у вивченні функції нирок та поведінки епітеліальних клітин. Ці клітини відіграли важливу роль у розумінні механізмів проникнення вірусів, їх реплікації та відповіді клітини-хазяїна на інфекцію. Дослідники також використовують клітини MA-104 для вивчення експресії білків і посттрансляційних модифікацій завдяки їх здатності підтримувати високий рівень виробництва білка.

Organism Chlorocebus pygerythrus (мавпа-вербена)

Tissue Нирка

Synonyms Ma-104, MA 104, MA104, Microbiological Associates-104

Характеристики

Age Плід

Morphology Епітеліальний

Growth properties Адепт

Нормативні дані

Citation MA-104 (номер за каталогом Cytion 305007)

Biosafety level 1

NCBI_TaxID 9534

CellosaurusAccession CVCL_3845

Клітини MA-104 | 305007

Біомолекулярні дані

Обробка

Culture MediumEMEM (MEM Eagle), w: 2 mM L-глутамін, w: 2,2 г/л NaHCO₃, w: EBSS (цит. номер 820100a)**Supplements**

Додайте до середовища 10% FBS та 1% NEAA

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 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 MA-104 | 305007

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 MA-104 | 305007

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