

Cellules HEK293-HER2 | 305422

Renseignements généraux

Description

Avertissement : Les prix indiqués pour les lignées cellulaires s'adressent exclusivement aux clients du milieu universitaire ou à but non lucratif. Pour les entités commerciales, le prix est d'environ 6 250 €. Si vous représentez une entité commerciale ou si vous ne savez pas à quelle catégorie vous appartenez, veuillez [nous contacter](#).

La lignée cellulaire HEK293-HER2 est une lignée cellulaire HEK293 recombinante stable, conçue pour exprimer le récepteur HER2 à un niveau élevé, soit environ 75 000 molécules par cellule. Cette lignée cellulaire a été développée à l'aide de la technologie « Landing Pad » d'inscreenex, garantissant une intégration précise et reproductible du gène HER2 à un locus génomique spécifique et prévalidé. HER2, également connu sous les noms d'ERBB2 ou de CD340, est un récepteur de la tyrosine kinase appartenant à la famille des récepteurs du facteur de croissance épidermique (EGFR). HER2 joue un rôle crucial dans la croissance et la différenciation cellulaires, formant souvent des hétérodimères avec d'autres membres de la famille des EGFR, tels que l'EGFR, HER3 ou HER4, afin de stimuler la prolifération cellulaire. La surexpression de HER2 est étroitement associée à certains cancers, notamment les cancers du sein et de l'ovaire, ce qui en fait une cible essentielle pour les traitements anticancéreux, notamment les anticorps monoclonaux comme le trastuzumab (Herceptin) et le pertuzumab (Perjeta).

L'expression de HER2 dans cette lignée cellulaire a été confirmée par cytométrie en flux à l'aide d'un anticorps spécifique à la cible, garantissant ainsi une densité de récepteurs fiable et constante dans l'ensemble de la population cellulaire.

Organism

Humain

Tissue

Rein fœtal

Disease

Transformé/immortalisé; non tumorigène (lignée HEK293)

Applications

Développement d'anticorps ciblant HER2 (trastuzumab, analogues du pertuzumab); criblage d'ADC; tests ADCC/CDC; traitements contre le cancer du sein, de l'estomac et du poumon; ingénierie des anticorps bispécifiques

Caractéristiques

Age

Fœtus

Gender

Femme

Morphology

De type épithélial

Cell type

Cellules épithéliales

Cellules HEK293-HER2 | 305422

Growth properties

Monocouche, adhérente

Données réglementaires**Citation**

HEK293-HER2 (numéro de catalogue Cytion 305422)

Biosafety level

1

NCBI_TaxID

9606

CellosaurusAccession

CVCL_6G26

GMO Status

GMO-S1 : Ce dérivé de la lignée cellulaire HEK293 contient un vecteur d'expression du gène HER2 humain, ce qui permet de mener des études sur les thérapies ciblées et la signalisation des récepteurs. Cette classification ne s'applique qu'en Allemagne et peut varier dans d'autres pays.

Données biomoléculaires**Receptors expressed**

HER2

Manipulation**Culture Medium**RPMI 1640, contenant 2,0 mM de glutamine stable et 2,0 g/L de NaHCO_3 (numéro d'article Cytion 820700a)**Supplements**

Compléter le milieu avec 10 % de FBS, 1 mM de pyruvate de sodium, 10 mM d'HEPES et 1 % de NEAA. Ajouter de la Geneticin (G418-Sulfat) pour obtenir une concentration finale de 1 mg/mL.

Dissociation Reagent

Trypsine-EDTA

Doubling time

environ 24 à 36 heures

Cellules HEK293-HER2 | 305422

Subculturing Pour une culture cellulaire adhérente de routine : Aspirer l'ancien milieu de culture des cellules adhérentes, puis les laver avec du PBS afin d'éliminer tout résidu de milieu. Après avoir aspiré le PBS, ajouter le volume approprié de solution de trypsine/EDTA en fonction de la taille du récipient de culture (p. ex., 1 ml pour un flacon T25, 3 ml pour un flacon T75), puis incubez à température ambiante ou à 37 °C jusqu'à ce que les cellules se détachent (5 à 10 minutes). Surveillez le détachement au microscope et tapotez doucement le récipient si nécessaire pour libérer les cellules. Une fois les cellules détachées, ajoutez du milieu complet pour inactiver la trypsine/EDTA, remettez délicatement les cellules en suspension, puis transférez une aliquote de la suspension cellulaire dans un nouveau récipient de culture contenant du milieu frais. Placer le récipient dans un incubateur réglé à 37 °C avec 5 % CO_2 , et changer le milieu tous les 2 à 3 jours.

Split ratio 1 à 5

Seeding density de 2 à 4×10^4 cellules/cm²

Fluid renewal 2 à 3 fois par semaine

Post-Thaw Recovery Après la décongélation, répartissez les cellules dans des flacons T25 selon un rapport de 1:2 à 1:3 et laissez-les se remettre du processus de congélation et adhérer pendant au moins 24 heures.

Pour optimiser l'adhérence et la viabilité des cellules après la décongélation, nous recommandons d'utiliser des flacons ou des plaques enduits de collagène pour l'ensemencement initial après la cryorécupération. L'enduction de collagène n'est pas nécessaire pour la culture de routine ultérieure des cellules.

Freeze medium Comme milieu de cryoconservation, nous utilisons un milieu de croissance complet (contenant du sérum fœtal bovin) + 10 % de DMSO pour assurer une viabilité adéquate après décongélation, ou du CM-1 (référence Cytion 800100), qui contient des osmoprotecteurs et des stabilisateurs métaboliques optimisés pour améliorer la récupération et réduire le stress induit par la cryoconservation.

Cellules HEK293-HER2 | 305422

Thawing and Culturing Cells

1. Assurez-vous que le flacon reste bien congelé à la livraison, car les cellules sont expédiées sur de la glace sèche afin de maintenir des températures optimales pendant le transport.
2. À la réception, conservez immédiatement le cryofiole à une température inférieure à -150 °C pour garantir la préservation de l'intégrité cellulaire, ou passez à l'étape 3 si une culture immédiate est nécessaire.
3. Pour une culture immédiate, décongelez rapidement le flacon en l'immergeant dans un bain-marie à 37 °C contenant de l'eau propre et un agent antimicrobien, en agitant doucement pendant 40 à 60 secondes jusqu'à ce qu'il ne reste qu'un petit morceau de glace.
4. Effectuez toutes les étapes suivantes dans des conditions stériles sous une hotte à flux laminaire, en désinfectant le cryotube avec de l'éthanol à 70 % avant de l'ouvrir.
5. Ouvrez avec précaution le flacon désinfecté et transférez la suspension cellulaire dans un tube à centrifuger de 15 ml contenant 8 ml de milieu de culture à température ambiante, en mélangeant délicatement.
6. Centrifuger le mélange à 300 x g pendant 3 minutes pour séparer les cellules, puis jeter avec précaution le surnageant contenant le milieu de congélation résiduel.
7. Remettre délicatement le culot cellulaire en suspension dans 10 ml de milieu de culture frais. Pour les cellules adhérentes, répartir la suspension dans deux flacons de culture T25; pour les cultures en suspension, transférer la totalité du milieu dans un seul flacon T25 afin de favoriser une interaction et une croissance cellulaires efficaces.
8. Respectez les protocoles de sous-culture établis pour assurer la croissance continue et le maintien de la lignée cellulaire, garantissant ainsi des résultats expérimentaux fiables.

Incubation Atmosphere

37 °C, 5 % CO_2 , atmosphère humidifiée.

Shipping Conditions

Les lignées cellulaires cryoconservées sont expédiées dans de la glace sèche, dans un emballage isotherme validé contenant suffisamment de réfrigérant pour maintenir une température d'environ -78 °C pendant tout le transport. À la réception, inspectez immédiatement le conteneur et transférez sans délai les flacons dans un lieu de stockage approprié.

Storage Conditions

Pour une conservation à long terme, placez les flacons dans de l'azote liquide en phase vapeur à une température comprise entre environ -150 et -196 °C. L'entreposage à -80 °C n'est acceptable qu'à titre d'étape intermédiaire de courte durée avant le transfert dans l'azote liquide.

Cellules HEK293-HER2 | 305422

Contrôle de la qualité et analyse moléculaire

Sterility

La contamination par les mycoplasmes est exclue à l'aide de tests basés sur la PCR et de méthodes de détection des mycoplasmes par luminescence.

Afin de s'assurer qu'il n'y a aucune contamination bactérienne, fongique ou par des levures, les cultures cellulaires font l'objet d'inspections visuelles quotidiennes.