

Cellules HEK293-TACD2 | 305424

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-TACD2 est une lignée cellulaire HEK293 recombinante stable, conçue pour exprimer le récepteur TACD2 à un niveau moyen à élevé, soit environ 10 000 molécules par cellule. Cette lignée cellulaire a été développée à l'aide de la technologie « landing pad » d'inscreenex, qui garantit une intégration précise et reproductible du gène TACD2 à un locus génomique spécifique et prévalidé. Le TACD2, également connu sous les noms de TROP2 ou GA733-1, est un transducteur de signal calcique associé aux tumeurs qui joue un rôle clé dans la signalisation calcique intracellulaire, essentielle à des processus cellulaires tels que la croissance, la division et la différenciation. Une surexpression de TACD2 a été observée dans divers carcinomes, notamment les cancers colorectaux, gastriques et pancréatiques, ce qui en fait une cible importante pour les conjugués anticorps-médicaments et l'immunothérapie.

L'expression de TACD2 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 et d'ADC ciblant TROP2 (TACD2/TACSTD2) (analogues du sacituzumab govitecan); recherche sur le cancer du sein triple négatif, le cancer du poumon et le cancer urothélial; tests ADCC/CDC; cytométrie en flux

Caractéristiques

Age

Fœtus

Gender

Femme

Morphology

De type épithélial

Cell type

Cellules épithéliales

Growth properties

Monocouche, adhérente

Cellules HEK293-TACD2 | 305424

Données réglementaires

Citation	HEK293-TACD2 (numéro de catalogue Cytion 305424)
Biosafety level	1
NCBI_TaxID	9606
CellosaurusAccession	CVCL_6G29
GMO Status	GMO-S1 : Cette lignée HEK293 contient une construction d'expression de TACD2 destinée à des analyses de liaison aux récepteurs et à des analyses fonctionnelles. Cette classification ne s'applique qu'en Allemagne et peut varier dans d'autres pays.

Données biomoléculaires

Receptors expressed	TACD2 (TROP2 ou GA733-1)
---------------------	--------------------------

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
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 % de CO ₂ , et changer le milieu tous les 2 à 3 jours.
Split ratio	1 à 5

Cellules HEK293-TACD2 | 305424

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-TACD2 | 305424

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-TACD2 | 305424

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.