

Células CHO-TACD2 | 305415

Informações gerais

Description

Aviso legal: Os preços exibidos para as linhagens celulares destinam-se exclusivamente a clientes acadêmicos ou sem fins lucrativos. Para entidades comerciais, o preço é de aproximadamente €6.250. Caso você represente uma entidade comercial ou não tenha certeza de qual categoria se aplica, entre [em contato conosco](#).

A linha celular CHO-TACD2 é uma linha celular CHO (ovário de hamster chinês) recombinante estável, projetada para expressar o receptor TACD2 em um nível médio-alto, de aproximadamente 12.600 moléculas por célula. Essa linha celular foi desenvolvida utilizando uma tecnologia inovadora de “landing pad”, garantindo a integração precisa e reproduzível do gene TACD2 em um locus genômico específico e pré-validado. O TACD2, também conhecido como TROP2 ou GA733-1, é um transdutor de sinal de cálcio associado a tumores. Ele desempenha um papel fundamental na sinalização intracelular do cálcio, que é crucial para vários processos celulares, incluindo crescimento, divisão e diferenciação. A superexpressão do TACD2 foi observada em vários carcinomas, como os de cólon, estômago e pâncreas, tornando-o um alvo potencial para conjugados de anticorpos e imunoterapia.

A expressão do TACD2 (TROP2) nessa linhagem celular foi confirmada por meio de citometria de fluxo.

Organism

Hamster chinês

Tissue

Ovário

Disease

Ovários de hamster chinês, não neoplásicos; geneticamente modificados para a expressão de TACD2/TROP2 (GA733-1) na superfície em nível médio-alto

Applications

Triagem de anticorpos; desenvolvimento de ADCs; desenvolvimento de terapias direcionadas ao TROP2; pesquisa sobre câncer colorretal, gástrico e pancreático; citometria de fluxo

Características

Age

Adulto

Gender

Mulher

Morphology

De tipo epitelial

Cell type

Células epiteliais

Growth properties

Aderente/suspensão

Células CHO-TACD2 | 305415**Dados regulatórios**

Citation	CHO-TACD2 (número de catálogo da Cytion 305415)
Biosafety level	1
NCBI_TaxID	10029
CellosaurusAccession	CVCL_A8X3
GMO Status	GMO-S1: Esta linhagem celular CHO contém uma cassete de expressão de TACD2 que permite a realização de análises da função do receptor. Essa classificação se aplica apenas na Alemanha e pode ser diferente em outros países.

Dados biomoleculares

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

Manuseio

Culture Medium	Para culturas aderentes: DMEM:Ham's F12 (1:1), p/v: 3,1 g/L de glicose, p/v: 2,5 mM de L-glutamina, p/v: 15 mM de HEPES, peso: 0,5 mM de piruvato de sódio, peso: 1,2 g/L de NaHCO ₃ (número de artigo da Cytion 820400a) Para culturas em suspensão: Meio de Crescimento CHO A (da InSCREENeX; número de catálogo da InSCREENeX INS-ME-1039)
Supplements	Para culturas aderentes: Suplemente o meio com 5% de FBS. Adicione Geneticin (G418-Sulfat) para atingir uma concentração final de 0,5 mg/mL.
Dissociation Reagent	Para culturas aderentes: tripsina-EDTA
Doubling time	aprox. 14 a 16 horas

Células CHO-TACD2 | 305415

Subculturing Para cultura de células aderentes de rotina: Aspire o meio de cultura antigo das células aderentes e lave-as com PBS para remover qualquer resíduo de meio. Após aspirar o PBS, adicione o volume apropriado de solução de tripsina/EDTA com base no tamanho do recipiente de cultura (por exemplo, 1 ml para um frasco T25, 3 ml para um frasco T75) e incube à temperatura ambiente ou a 37 °C por 5 a 10 minutos, ou até que as células se desprendam. Monitore o desprendimento ao microscópio e bata suavemente no recipiente, se necessário, para liberar as células. Uma vez desprendidas, adicione meio completo para inativar a tripsina/EDTA, ressuspenda delicadamente as células e transfira uma alíquota da suspensão celular para um novo recipiente de cultura contendo meio fresco. Coloque o recipiente em uma incubadora ajustada a 37 °C com 5% de CO₂, e troque o meio a cada 2 a 3 dias.

Split ratio 1 a 5

Seeding density 2 a 5 × 10⁴ células/cm²

Fluid renewal 2 a 3 vezes por semana

Post-Thaw Recovery Após o descongelamento, divida as células na proporção de 1:2 a 1:3 em frascos T25 e deixe que as células se recuperem do processo de congelamento e se fixem (no caso de culturas aderentes) por pelo menos 24 horas.

Freeze medium Como meio de criopreservação, utilizamos meio de crescimento completo (incluindo FBS) + 10% de DMSO para garantir viabilidade adequada após o descongelamento, ou CM-1 (número de catálogo da Cytion 800100), que inclui osmoprotetores e estabilizadores metabólicos otimizados para melhorar a recuperação e reduzir o estresse induzido pela criopreservação.

Células CHO-TACD2 | 305415

Thawing and Culturing Cells

1. Verifique se o frasco permanece profundamente congelado no momento da entrega, pois as células são enviadas em gelo seco para manter as temperaturas ideais durante o transporte.
2. Após o recebimento, armazene o criovial imediatamente a temperaturas abaixo de $-150\text{ }^{\circ}\text{C}$ para garantir a preservação da integridade celular ou prossiga para a etapa 3, caso seja necessária a cultura imediata.
3. Para cultura imediata, descongele rapidamente o frasco imergindo-o em um banho-maria a $37\text{ }^{\circ}\text{C}$ com água limpa e um agente antimicrobiano, agitando suavemente por 40 a 60 segundos até que reste apenas um pequeno pedaço de gelo.
4. Realize todas as etapas subsequentes em condições estéreis em uma cabine de fluxo, desinfetando o criovial com etanol a 70% antes de abri-lo.
5. Abra cuidadosamente o frasco desinfetado e transfira a suspensão celular para um tubo de centrifuga de 15 ml contendo 8 ml de meio de cultura à temperatura ambiente, misturando delicadamente.
6. Centrifugue a mistura a $300 \times g$ por 3 minutos para separar as células e descarte cuidadosamente o sobrenadante contendo o meio de congelamento residual.
7. Ressuspender suavemente o sedimento celular em 10 ml de meio de cultura fresco. Para células aderentes, dividir a suspensão entre dois frascos de cultura T25; para culturas em suspensão, transferir todo o meio para um frasco T25 a fim de promover a interação e o crescimento celular eficazes.
8. Siga os protocolos de subcultura estabelecidos para o crescimento contínuo e a manutenção da linhagem celular, garantindo resultados experimentais confiáveis.

Incubation Atmosphere

$37\text{ }^{\circ}\text{C}$, 5% de CO_2 , atmosfera umidificada.

Shipping Conditions

As linhagens celulares criopreservadas são enviadas em gelo seco, em embalagens isoladas e validadas, com refrigerante suficiente para manter a temperatura em aproximadamente $-78\text{ }^{\circ}\text{C}$ durante todo o transporte. Ao receber a remessa, inspecione o recipiente imediatamente e transfira os frascos sem demora para o local de armazenamento adequado.

Storage Conditions

Para preservação a longo prazo, coloque os frascos em nitrogênio líquido em fase de vapor a uma temperatura entre aproximadamente -150 e $-196\text{ }^{\circ}\text{C}$. O armazenamento a $-80\text{ }^{\circ}\text{C}$ é aceitável apenas como uma etapa intermediária de curta duração antes da transferência para o nitrogênio líquido.

Controle de Qualidade e Análise Molecular

Células CHO-TACD2 | 305415

Sterility

A contaminação por micoplasma é descartada por meio de ensaios baseados em PCR e de métodos de detecção de micoplasma baseados em luminescência.

Para garantir que não haja contaminação por bactérias, fungos ou leveduras, as culturas celulares são submetidas a inspeções visuais diárias.