

## Tế bào CHO-HER2 | 305413MH

## Thông tin chung

## Description

**Lưu ý: Giá hiển thị cho các dòng tế bào chỉ áp dụng cho khách hàng phi lợi nhuận. Nếu quý vị đại diện cho một tổ chức thương mại, vui lòng liên hệ với chúng tôi để được cung cấp giá cả thay thế.**

Dòng tế bào CHO-HER2 là một dòng tế bào CHO (tế bào buồng trứng chuột Trung Quốc) tái tổ hợp ổn định, được thiết kế để biểu hiện thụ thể HER2 ở mức cao, khoảng 85.000 phân tử trên mỗi tế bào. Dòng tế bào này được tạo ra bằng công nghệ "landing pad" tiên tiến, đảm bảo gen HER2 được tích hợp vào một vị trí gen cụ thể, đã được xác minh trước, giúp biểu hiện ổn định và đáng tin cậy. HER2, còn được gọi là ERBB2 hoặc CD340, là thành viên của gia đình thụ thể yếu tố tăng trưởng biểu bì (EGFR) và đóng vai trò quan trọng trong việc điều chỉnh sự phát triển và biệt hóa của tế bào. Nó được biết đến với vai trò trong ung thư vú và buồng trứng, nơi sự biểu hiện quá mức của nó liên quan đến tính hung hãn của khối u cao hơn và kết quả điều trị kém hơn cho bệnh nhân. HER2 là mục tiêu chính cho các liệu pháp ung thư như Trastuzumab (Herceptin) và Pertuzumab (Perjeta). Dòng tế bào này có tính linh hoạt cao, hỗ trợ cả điều kiện nuôi cấy bám dính và treo lơ lửng, với các tế bào bám dính có hình thái tương tự biểu mô. Sự biểu hiện của CXCR7 trong dòng tế bào này đã được xác nhận bằng kỹ thuật phân tích dòng chảy.

## Organism

Chuột hamster

## Tissue

Buồng trứng

## Disease

Chinese hamster ovary, non-neoplastic; genetically engineered for HER2 (ErbB2/CD340) surface expression (medium-high expression level)

## Applications

Antibody screening; ADCC/CDC assays; HER2-targeted therapy development; breast/gastric cancer research; flow cytometry

## Synonyms

CHO-HER2

## Đặc điểm

## Age

Người lớn

## Gender

Nữ

## Morphology

Tương tự biểu mô

## Cell type

Epithelial cells

## Growth properties

Dính/lơ lửng

## Tế bào CHO-HER2 | 305413MH

## Dữ liệu quy định

<b>Citation</b>	CHO-HER2 Cao (Số catalog Cytion 305413H)
<b>Biosafety level</b>	1
<b>NCBI_TaxID</b>	10029
<b>CellosaurusAccession</b>	CVCL_A8W7
<b>GMO Status</b>	GMO-S1: This CHO derivative contains a medium-to-high HER2 expression construct for evaluating HER2-targeted therapeutics. This classification applies only within Germany and may differ elsewhere.

## Dữ liệu sinh học phân tử

<b>Receptors expressed</b>	HER2
----------------------------	------

## Xử lý

<b>Culture Medium</b>	Đối với nuôi cấy bám dính: DMEM:Ham's F12 (tỷ lệ 1:1), chứa: 3,1 g/L glucose, chứa: 2,5 mM L-glutamine, chứa: 15 mM HEPES, chứa: 0,5 mM natri pyruvate, chứa: 1,2 g/L NaHCO <sub>3</sub> (Số hiệu sản phẩm Cytion 820400a) Đối với nuôi cấy tế bào lơ lửng: CHO Growth Medium A (từ InSCREENeX; số hiệu sản phẩm InSCREENeX INS-ME-1039)
<b>Supplements</b>	Đối với các dòng tế bào bám dính: Bổ sung 5% huyết thanh bò phôi (FBS) vào môi trường nuôi cấy. Thêm Geneticin (G418-Sulfat) để đạt nồng độ cuối cùng là 0,5 mg/mL.
<b>Dissociation Reagent</b>	Đối với các mẫu nuôi cấy bám dính: Trypsin-EDTA
<b>Doubling time</b>	approx. 14-16 hours
<b>Subculturing</b>	Đối với nuôi cấy tế bào bám dính thông thường: Hút bỏ môi trường nuôi cấy cũ khỏi tế bào bám dính và rửa chúng bằng PBS để loại bỏ bất kỳ môi trường còn lại nào. Sau khi hút hết PBS, thêm lượng thích hợp dung dịch Trypsin/EDTA dựa trên kích thước bình nuôi cấy (ví dụ: 1 ml cho bình T25, 3 ml cho bình T75) và ủ ở nhiệt độ phòng hoặc 37°C trong 5-10 phút, hoặc cho đến khi tế bào tách ra. Theo dõi quá trình tách rời dưới kính hiển vi và nhẹ nhàng gõ nhẹ vào bình nếu cần thiết để giải phóng tế bào. Sau khi tách rời, thêm môi trường nuôi cấy hoàn chỉnh để vô hiệu hóa Trypsin/EDTA, nhẹ nhàng trộn đều tế bào và chuyển một phần của hỗn hợp tế bào vào bình nuôi cấy mới chứa môi trường tươi. Đặt bình vào tủ ấm được cài đặt ở 37°C với 5% CO <sub>2</sub> , và thay môi trường mỗi 2-3 ngày.
<b>Split ratio</b>	1 to 5

**Tế bào CHO-HER2 | 305413MH**

**Seeding density** 2 to  $5 \times 10^4$  cells/cm<sup>2</sup>

**Fluid renewal** 2 đến 3 lần mỗi tuần

**Post-Thaw Recovery**

Sau khi rã đông, chia tế bào theo tỷ lệ 1:2 đến 1:3 trong các bình T25 và để tế bào phục hồi sau quá trình đông lạnh và bám dính (đối với các dòng tế bào bám dính) trong ít nhất 24 giờ.

**Freeze medium**

Như một môi trường bảo quản đông lạnh, sử dụng môi trường tăng trưởng hoàn chỉnh (bao gồm FBS) + 10% DMSO để đảm bảo độ sống sau khi rã đông, hoặc CM-1 (mã sản phẩm Cytion 800100), chứa các chất bảo vệ thẩm thấu và chất ổn định chuyển hóa được tối ưu hóa để cải thiện quá trình phục hồi và giảm stress do đông lạnh gây ra.

**Thawing and Culturing Cells**

1. Xác nhận rằng ống nghiệm vẫn được đông lạnh sâu khi giao hàng, vì tế bào được vận chuyển trên đá khô để duy trì nhiệt độ tối ưu trong quá trình vận chuyển.
2. Khi nhận hàng, hãy bảo quản ống nghiệm đông lạnh ngay lập tức ở nhiệt độ dưới -150°C để đảm bảo tính toàn vẹn của tế bào, hoặc tiến hành bước 3 nếu cần nuôi cấy ngay lập tức.
3. Để nuôi cấy ngay lập tức, hãy rã đông ống nghiệm nhanh chóng bằng cách ngâm nó trong bồn nước 37°C với nước sạch và chất kháng khuẩn, khuấy nhẹ trong 40-60 giây cho đến khi còn lại một khối băng nhỏ.
4. Thực hiện tất cả các bước tiếp theo trong điều kiện vô trùng trong tủ hút khí, khử trùng ống cryovial bằng cồn 70% trước khi mở.
5. Mở ống đã khử trùng một cách cẩn thận và chuyển hỗn hợp tế bào vào ống ly tâm 15 ml chứa 8 ml môi trường nuôi cấy ở nhiệt độ phòng, khuấy nhẹ.
6. Ly tâm hỗn hợp ở 300 x g trong 3 phút để tách tế bào và cẩn thận loại bỏ dịch siêu âm chứa môi trường đông lạnh còn lại.
7. Nhẹ nhàng hòa tan lại khối tế bào trong 10 ml môi trường nuôi cấy tươi. Đối với tế bào bám dính, chia hỗn hợp vào hai bình nuôi cấy T25; đối với tế bào nuôi cấy lơ lửng, chuyển toàn bộ môi trường vào một bình T25 để thúc đẩy tương tác và phát triển tế bào hiệu quả.
8. Tuân thủ các quy trình nuôi cấy con được thiết lập để duy trì sự phát triển và bảo quản dòng tế bào, đảm bảo kết quả thí nghiệm đáng tin cậy.

**Incubation Atmosphere**

37°C, 5% CO<sub>2</sub>, humidified atmosphere.

## Tế bào CHO-HER2 | 305413MH

### Shipping Conditions

Cryopreserved cell lines are shipped on dry ice in validated, insulated packaging with sufficient refrigerant to maintain approximately  $-78^{\circ}\text{C}$  throughout transit. On receipt, inspect the container immediately and transfer vials without delay to appropriate storage.

### Storage Conditions

For long-term preservation, place vials in vapor-phase liquid nitrogen at about  $-150$  to  $-196^{\circ}\text{C}$ . Storage at  $-80^{\circ}\text{C}$  is acceptable only as a short interim step before transfer to liquid nitrogen.

## Kiểm soát chất lượng / Hồ sơ di truyền / HLA

### Sterility

Sự nhiễm khuẩn Mycoplasma được loại trừ bằng cả các phương pháp xét nghiệm dựa trên PCR và các phương pháp phát hiện Mycoplasma dựa trên phát quang.

Để đảm bảo không có nhiễm khuẩn vi khuẩn, nấm hoặc men, các mẫu nuôi cấy tế bào được kiểm tra trực quan hàng ngày.