

**Tế bào H9c2(2-1) | 305203****Thông tin chung****Description**

Tế bào H9c2(2-1), được phân lập từ các tế bào cơ tim phôi của tim chuột BD1X, là một dòng con của dòng tế bào H9 ban đầu được thiết lập vào đầu những năm 1990. Những tế bào này là các tế bào cơ tim bất tử, thường được sử dụng trong ống nghiệm để nghiên cứu chuyển hóa, sinh lý và bệnh lý tim mạch, bao gồm thiếu máu cơ tim, phì đại và cơ chế apoptosis.

Về mặt hình thái, tế bào H9c2 có đặc điểm của cơ xương nhưng vẫn giữ khả năng chuyển đổi thành hình thái cơ tim dưới các điều kiện thí nghiệm cụ thể, như quá trình biệt hóa do acid retinoic hoặc các tác nhân khác gây ra. Sự linh hoạt này khiến chúng trở thành mô hình quý giá để nghiên cứu hành vi của cơ tim khi phản ứng với các kích thích sinh lý và dược lý khác nhau. Về mặt di truyền, tế bào H9c2 là tế bào lưỡng bội, thuận lợi cho các nghiên cứu di truyền, nơi việc duy trì bộ nhiễm sắc thể ổn định là yếu tố quan trọng

Các nghiên cứu sử dụng tế bào H9c2(2-1) đã góp phần quan trọng vào việc hiểu rõ phản ứng tế bào đối với stress oxy hóa, rối loạn chức năng ty thể và vai trò bảo vệ của các tác nhân dược lý khác nhau chống lại độc tính tim mạch. Dòng tế bào này vẫn là nền tảng trong nghiên cứu liên quan đến tế bào cơ tim, cung cấp một mô hình tái tạo, kiểm soát để làm sáng tỏ các cơ chế sinh học và phân tử phức tạp nằm dưới chức năng và bệnh lý tim mạch.

**Organism** Chuột**Tissue** Tim, cơ tim**Synonyms** H9c2 (2-1), H9c2, H9C2**Đặc điểm****Breed/Subspecies** BD1X**Age** Phôi thai**Morphology** Tế bào cơ tiền thân**Growth properties** Người tuân thủ**Dữ liệu quy định****Citation** H9c2(2-1) (Số catalog Cytion 305203)**Biosafety level** 1**NCBI\_TaxID** 10116

## Tế bào H9c2(2-1) | 305203

CellosaurusAccession CVCL\_0286

## Dữ liệu sinh học phân tử

**Receptors expressed** Acetylcholine, được biểu hiện**Protein expression** Myokinase, Creatine Phosphokinase, Myosin

## Xử lý

**Culture Medium** DMEM, chứa: 4,5 g/L glucose, chứa: 4 mM L-glutamine, chứa: 3,7 g/L NaHCO<sub>3</sub>, chứa: 1,0 mM natri pyruvate (số hiệu sản phẩm Cytion 820300a)**Supplements** Bổ sung 10% huyết thanh bò phôi (FBS) vào môi trường nuôi cấy**Dissociation Reagent** Accutase**Subculturing** Loại bỏ môi trường nuôi cấy cũ khỏi các tế bào bám dính và rửa chúng bằng PBS không chứa canxi và magiê. Đối với bình T25, sử dụng 3-5 ml PBS, và đối với bình T75, sử dụng 5-10 ml. Sau đó, phủ hoàn toàn các tế bào bằng Accutase, sử dụng 1-2 ml cho bình T25 và 2,5 ml cho bình T75. Để tế bào ủ ở nhiệt độ phòng trong 8-10 phút để tách chúng ra. Sau khi ủ, nhẹ nhàng trộn tế bào với 10 ml môi trường để tái phân tán chúng, sau đó ly tâm ở 300xg trong 3 phút. Loại bỏ dịch trên, tái phân tán tế bào trong môi trường tươi và chuyển chúng vào các bình mới đã chứa môi trường tươi.**Fluid renewal** 2 đến 3 lần mỗi tuần**Freeze medium** Như một môi trường bảo quản đông lạnh, chúng tôi 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), bao gồm các chất bảo vệ thẩm thấu và chất ổn định chuyển hóa được tối ưu hóa để nâng cao khả năng phục hồi và giảm stress do đông lạnh gây ra.

**Tế bào H9c2(2-1) | 305203****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  $-150^{\circ}\text{C}$  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  $37^{\circ}\text{C}$  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  $300 \times g$  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**

$37^{\circ}\text{C}$ , 5%  $\text{CO}_2$ , môi trường ẩm.

**Flask Coating**

Không có

**Freezing  
Procedure**

Các dòng tế bào được bảo quản bằng phương pháp đông lạnh được vận chuyển trên đá khô trong bao bì cách nhiệt đã được kiểm định, kèm theo lượng chất làm lạnh đủ để duy trì nhiệt độ khoảng  $-78^{\circ}\text{C}$  trong suốt quá trình vận chuyển. Khi nhận hàng, hãy kiểm tra ngay lập tức bao bì và chuyển các ống nghiệm sang nơi lưu trữ phù hợp mà không chậm trễ.

**Shipping  
Conditions**

Các dòng tế bào được bảo quản bằng phương pháp đông lạnh được vận chuyển trên đá khô trong bao bì cách nhiệt đã được kiểm định, kèm theo lượng chất làm lạnh đủ để duy trì nhiệt độ khoảng  $-78^{\circ}\text{C}$  trong suốt quá trình vận chuyển. Khi nhận hàng, hãy kiểm tra ngay lập tức bao bì và chuyển các ống nghiệm sang nơi lưu trữ phù hợp mà không chậm trễ.

## Tế bào H9c2(2-1) | 305203

### Storage Conditions

Để bảo quản lâu dài, hãy đặt ống nghiệm vào nitơ lỏng ở pha hơi ở nhiệt độ khoảng  $-150$  đến  $-196$  °C. Việc bảo quản ở  $-80$  °C chỉ được chấp nhận như một bước trung gian ngắn hạn trước khi chuyển sang nitơ lỏng.

## 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.