

Tế bào CCRF-CEM-C7 | 300398

Thông tin chung

Description

Dòng tế bào CCRF-CEM-C7 là một dòng tế bào con được phân lập từ dòng tế bào gốc CCRF-CEM, vốn xuất phát từ bệnh bạch cầu lymphoblastic cấp tính (ALL) loại tế bào T ở người. Dòng tế bào này được thiết lập từ máu ngoại vi của một bệnh nhân nữ 4 tuổi mắc ALL. Dòng tế bào CCRF-CEM-C7 được sử dụng rộng rãi trong nghiên cứu y sinh, đặc biệt trong các nghiên cứu liên quan đến sinh học ung thư, sàng lọc thuốc và cơ chế kháng hóa trị.

Tế bào CCRF-CEM-C7 có đặc điểm là khả năng phát triển mạnh mẽ trong ống nghiệm và thường được sử dụng để đánh giá độc tính của các hợp chất chống ung thư. Các tế bào này biểu hiện nhiều dấu hiệu quan trọng của sự phát triển tế bào T và thường được sử dụng để nghiên cứu cơ chế bệnh lý của ung thư bạch cầu tế bào T, các con đường tín hiệu của tế bào T và phản ứng tế bào đối với tổn thương DNA. Dòng tế bào này cũng đóng vai trò quan trọng trong các nghiên cứu về vai trò của apoptosis trong tế bào ung thư, làm cho nó trở thành một nguồn tài nguyên quý giá để hiểu cơ chế chết tế bào có chương trình đáp ứng với các tác nhân điều trị.

Với nguồn gốc và đặc điểm của mình, CCRF-CEM-C7 đóng vai trò như một hệ thống mô hình cho bệnh bạch cầu lymphoblastic cấp tính tế bào T, cung cấp những hiểu biết về hành vi sinh học của bệnh lý này và tạo nền tảng để thử nghiệm các chiến lược điều trị nhắm vào các con đường tín hiệu tế bào đặc hiệu cho các bệnh lý tế bào T.

Organism Con người

Tissue Máu

Disease Bệnh bạch cầu lymphoblastic cấp tính ở trẻ em

Synonyms CCRF-CEM C7, CCRF/CEM-C7, CEM-C7, CEM C7, CEMC7, CEM dòng 7

Đặc điểm

Age 3 năm 11 tháng

Gender Nữ

Ethnicity Người da trắng

Growth properties Hệ thống treo

Dữ liệu quy định

Citation CCRF-CEM-C7 (Số catalog Cytion 300398)

NCBI_TaxID 9606

Tế bào CCRF-CEM-C7 | 300398

CellosaurusAccession CVCL_6825

Dữ liệu sinh học phân tử**Xử lý****Culture Medium** RPMI 1640, chứa: 2,0 mM glutamine ổn định, chứa: 2,0 g/L NaHCO₃ (Số hiệu sản phẩm Cytion 820700a)**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.**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 CCRF-CEM-C7 | 300398**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 $300 \times g$ 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°C , 5% 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°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°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 CCRF-CEM-C7 | 300398

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.