

2V6.11 Tế bào | 305147**Thông tin chung****Description**

tế bào 2v6.11 được phân lập từ dòng tế bào thận phôi người HEK-293 vào năm 2001. Dòng tế bào 2V6.11 là một nguồn tài nguyên quý giá để nghiên cứu protein ung thư E4 của adenovirus, đặc biệt là protein E4 34K được biết đến là có vai trò trong việc duy trì và sửa chữa bộ gen tế bào. các tế bào 2V6.11, được tạo ra thông qua quá trình chuyển gen bằng plasmid pVgRxR tiếp theo là pEKORF6, dẫn đến sự biểu hiện có điều kiện của protein E4 34K, liên quan đến ức chế các cơ chế tế bào sửa chữa vết gãy hai sợi DNA. Dòng tế bào 2V6.11 đã chứng minh rằng các protein adenovirus E4 34k và E1b 55k ức chế sửa chữa DNA nhiễm sắc thể bằng cách làm gián đoạn quá trình nối đầu không đồng nhất (NHEJ) và làm mất ổn định các protein sửa chữa DNA, mở rộng tác động của chúng từ DNA ngoại nhiễm sắc thể sang DNA gen của tế bào.

Dòng tế bào 2V6.11 có khả năng kích hoạt, với hình thái biểu mô bám dính, là lựa chọn lý tưởng để nghiên cứu hành vi và đặc điểm của tế bào biểu mô có nguồn gốc từ thận, bao gồm phản ứng của chúng đối với nhiễm trùng do adenovirus 40 ở người. Dòng tế bào đa năng này, có thể được phát hiện bằng phương pháp western blot, cho phép các nhà nghiên cứu khám phá các cơ chế phân tử mà protein ung thư E4 của adenovirus ức chế các quá trình sửa chữa, từ đó góp phần vào sự hiểu biết về bệnh lý của adenovirus và tiềm năng phát triển các chiến lược điều trị mới.

Organism

Con người

Tissue

Thận thai nhi

Metastatic site

Không áp dụng (thận thai nhi; dòng tế bào HEK293 không gây ung thư)

Applications

Các nghiên cứu về protein gây ung thư E4 của adenovirus; nghiên cứu về cơ chế sửa chữa đứt gãy chuỗi kép DNA; các nghiên cứu về con đường NHEJ; các hệ thống biểu hiện E4 34k có thể kích hoạt; virus học; bệnh lý do adenovirus gây ra

Đặc điểm**Age**

Thai nhi

Gender

Nữ

Morphology

Tương tự biểu mô

Cell type

Tế bào biểu mô

Growth properties

Người tuân thủ

Dữ liệu quy định

2V6.11 Tế bào | 305147

Citation	2V6.11 (Số catalog Cytion 305147)
Biosafety level	2
NCBI_TaxID	9606
CellosaurusAccession	CVCL_6355
GMO Status	GMO-S1: Dòng tế bào này được phân lập từ HEK293 và chứa một cấu trúc biểu hiện E4-34k của adenovirus 5, được điều khiển bởi một promoter có thể được kích hoạt bởi ecdysone, cho phép sản xuất protein E4 theo cách có kiểm soát. Phân loại này chỉ áp dụng trong phạm vi Đức và có thể khác nhau ở các khu vực khác.

Dữ liệu sinh học phân tử**Xử lý**

Culture Medium	EMEM (MEM Eagle), chứa: 2 mM L-Glutamine, chứa: 2,2 g/L NaHCO ₃ , chứa: EBSS (Số hiệu sản phẩm Cytion 820100a)
Supplements	Bổ sung vào môi trường nuôi cấy 10% huyết thanh bò phôi (FBS) và 1% NEAA
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.
Split ratio	1 đến 5
Seeding density	1 đến 3×10^4 tế bào/cm ²
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.

2V6.11 Tế bào | 305147**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.

2V6.11 Tế bào | 305147

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.