

H9c2(2-1) Sejtek | 305203

Általános információk

Description

A H9c2(2-1) sejtek, amelyek az embrionális BD1X patkányszív kamrai myoblastjaiból származnak, az 1990-es évek elején létrehozott eredeti H9 sejtvonal szubklónjai. Ezek a sejtek immortalizált myoblastok, amelyeket általában in vitro használnak a szív anyagcseréjének, fiziológiájának és patofiziológiájának tanulmányozására, beleértve a szívizom iszkémia, hipertrófia és apoptózis mechanizmusait.

Fenotípusosan a H9c2 sejtek a vázizomzat jellemzőit mutatják, de megtartják azt a képességüket, hogy bizonyos kísérleti körülmények között, például retinsavval vagy más szerekkel indukált differenciálódás esetén szívizom fenotípust vegyenek fel. Ez a rugalmasság teszi őket értékes modellt a szívizom viselkedésének vizsgálatára különböző fiziológiai és farmakológiai ingerekre adott válaszként. Genetikailag a H9c2 sejtek diploidok, ami megkönnyíti a genetikai vizsgálatokban való felhasználásukat, ahol a stabil kariotípus fenntartása kulcsfontosságú.

A H9c2(2-1) sejteket alkalmazó kutatások jelentősen hozzájárultak az oxidatív stresszre adott sejtválaszok, a mitokondriális diszfunkció és a különböző farmakológiai szerek kardiotoxicitással szembeni védőszerepének megértéséhez. Ez a sejtvonal továbbra is sarokköve a szívizomsejtekkel kapcsolatos kutatásoknak, mivel reprodukálható, ellenőrzött modellt kínál a szív működés és a szívbetegségek hátterében álló komplex biológiai és molekuláris mechanizmusok feltárásához.

Organism

Patkány

Tissue

Szív, szívizom

Synonyms

H9c2 (2-1), H9c2, H9C2, H9C2

Jellemzők

Breed/Subspecies

BD1x

Age

Embrió

Morphology

Myoblast

Growth properties

Adherent

Szabályozási adatok

Citation

H9c2(2-1) (Cytion katalógusszám: 305203)

Biosafety level

1

H9c2(2-1) Sejtek | 305203**NCBI_TaxID** 10116**CellosaurusAccession** CVCL_0286**Biomolekuláris adatok****Receptors expressed** Acetilkin, kifejezett**Protein expression** Myokináz, kreatin-foszfokináz, miozin**A kezelése****Culture Medium** DMEM, w: 4,5 g/L glükóz, w: 4 mM L-Glutamin, w: 3,7 g/L NaHCO₃, w: 1,0 mM nátrium-piruvát (Cytion cikkszám 820300a)**Supplements** A táptalajt egészítsük ki 10% FBS-szel**Dissociation Reagent** Accutase**Subculturing** Távolítsa el a régi táptalajt a megtapadt sejtekről, és mossa őket kalcium- és magnéziummentes PBS-szel. T25-ös lombikokhoz 3-5 ml PBS-t, T75-ös lombikokhoz pedig 5-10 ml-t használjunk. Ezután fedjük be a sejteket teljesen Accutase-zal, T25 lombikok esetében 1-2 ml-t, T75 lombikok esetében 2,5 ml-t használva. A sejteket 8-10 percig hagyjuk szobahőmérsékleten inkubálni, hogy leváljanak. Az inkubálás után óvatosan keverjük össze a sejteket 10 ml tápfolyadékkal, hogy reszuszpendáljuk őket, majd centrifugáljuk 300xg-nél 3 percig. Dobja el a felülúszót, szuszpendálja újra a sejteket friss tápfolyadékból, és helyezze át őket új lombikokba, amelyek már friss tápfolyadékot tartalmaznak.**Fluid renewal** hetente 2-3 alkalommal**Freeze medium** Krioprezerváló táptalajként teljes növekedési táptalajt (beleértve az FBS-t) + 10% DMSO-t használunk a megfelelő kioltás utáni életképesség érdekében, vagy CM-1-et (Cytion katalógusszám: 800100), amely optimalizált ozmoprotektánsokat és metabolikus stabilizátorokat tartalmaz a regenerálódás fokozása és a krio-indukált stressz csökkentése érdekében.

H9c2(2-1) Sejtek | 305203

Thawing and Culturing Cells

1. Ellenőrizze, hogy az injekciós üveg a szállításkor mélyhűtött marad-e, mivel a sejteket szárazjégen szállítják, hogy a szállítás során az optimális hőmérsékletet fenntartsák.
2. Átvételt követően vagy azonnal tárolja a krioampullát -150 °C alatti hőmérsékleten a sejtek integritásának megőrzése érdekében, vagy folytassa a 3. lépéssel, ha azonnali tenyésztésre van szükség.
3. Azonnali tenyésztés esetén gyorsan fel kell olvasztani az injekciós üveget úgy, hogy tiszta vízzel és antimikrobiális szerrel ellátott 37 °C-os vízfürdőbe merítjük, és 40-60 másodpercig óvatosan kevergetjük, amíg egy kis jégcsomó nem marad.
4. Az összes további lépést steril körülmények között, áramlásos elszívóban végezzük el, és nyitás előtt fertőtlenítsük a krioürlékét 70%-os etanollal.
5. Óvatosan nyissa fel a fertőtlenített fiolát, és a sejtuszpenziót óvatosan összekeverve helyezze át egy 15 ml-es centrifugacsőbe, amely 8 ml szobahőmérsékletű táptalajt tartalmaz.
6. Centrifugáljuk az elegyet 300 x g-n 3 percig a sejtek szétválasztásához, és óvatosan dobjuk el a maradék fagyasztóközeget tartalmazó felülúszót.
7. Óvatosan szuszpendáljuk újra a sejt pelletet 10 ml friss táptalajban. Adhezív sejtek esetében ossza a szuszpenziót két T25-ös tenyésztőlombik között; szuszpenziós kultúrák esetében az összes tápfolyadékot tegye át egy T25-ös lombikba a hatékony sejtkölcsönhatás és növekedés elősegítése érdekében.
8. A sejt vonal folyamatos növekedése és fenntartása érdekében tartsa be a megállapított szubkultúra protokollokat, biztosítva a megbízható kísérleti eredményeket.

Incubation Atmosphere

37°C, 5% CO_2 , párasított légkör.

Flask Coating

A felolvasztás utáni optimális kötődés és életképesség érdekében **kollagénnel bevont lombikok vagy lemezek** használatát javasoljuk.

Freezing Procedure

A kriokonzervált sejt vonalakat szárazjégen, validált, szigetelt csomagolásban szállítják, elegendő hűtőközeggel, hogy a szállítás során a hőmérsékletet körülbelül -78 °C-on tartsák. Átvételkor azonnal vizsgálja meg a tárolóedényt, és haladéktalanul helyezze át az injekciós üvegeket a megfelelő tárolóhelyre.

H9c2(2-1) Sejtek | 305203

Shipping Conditions

A kriokonzervált sejtvonalakat szárazjégen, validált, szigetelt csomagolásban szállítják, elegendő hűtőközeggel, hogy a szállítás során a hőmérsékletet körülbelül -78 °C-on tartsák. Átvételkor azonnal vizsgálja meg a tárolóedényt, és haladéktalanul helyezze át az injekciós üvegeket a megfelelő tárolóhelyre.

Storage Conditions

Hosszú távú tartósítás céljából helyezze az üvegeket gőzfázisú folyékony nitrogénbe, körülbelül -150 és -196 °C közötti hőmérsékleten. A -80 °C-on történő tárolás csak rövid átmeneti lépésként fogadható el a folyékony nitrogénbe való átvitel előtt.

Minőségellenőrzés / Genetikai profil / HLA

Sterility

A mikoplazma-szennyeződést mind a PCR-alapú vizsgálatokkal, mind a lumineszcencia-alapú mikoplazma-kimutatási módszerekkel kizárják.

A bakteriális, gombás vagy élesztőgombás szennyeződés elkerülése érdekében a sejtkultúrákat napi vizuális ellenőrzésnek vetik alá.