

## Клетки KHOS-NP | 300235

## Обща информация

## Description

KHOS-NP е клетъчна линия, получена от клетъчната линия HOS чрез трансформация с мишия сарком вирус Kirsten (Ki-MSV). Процесът на трансформация е довел до получаването на силно туморогенна клетъчна линия, която се характеризира с няколко отличителни свойства, което я прави ценна за специфични изследователски приложения. KHOS-NP клетките са особено полезни за производството на MSV псевдотипове с различни екотропни и ксенотропни миши левкемични вируси, което е от интерес за изследвания, фокусирани върху вирусната репликация, онкогенезата и свързаните с тях пътища.

KHOS-NP клетките проявяват адхезивни свойства на растеж и са получени от костната тъкан на бяла възрастна жена. Клетките носят генома Ki-MSV, но не произвеждат инфекциозни вирусни частици или вирусни антигени, което ги прави безопасни за определени *in vitro* изследователски условия, при които производството на инфекциозни вируси би било проблем. Въпреки това, KHOS-NP клетките поддържат висока плътност на насищане и имат висока ефективност на плакиране в мек агар, демонстрирайки силни пролиферативни и независими от закрепване характеристики на растеж, които са типични за трансформирани и туморогенни клетъчни линии.

*In vivo*, KHOS-NP клетките са силно туморогенни, с 100% честота на туморно образуване, наблюдавана при голи мишки в рамките на 21 дни след инокулация, когато са инжектирани подкожно с  $10^7$  клетки. Тези свойства правят клетъчната линия KHOS-NP ценен модел за изучаване на развитието на саркома, туморната биология и молекулярните механизми, лежащи в основата на онкогенезата. Въпреки това, важно е да се отбележи, че KHOS-NP клетките не са подходящи за терапевтични или *in vivo* приложения и тяхното използване трябва да се ограничи до контролирани експериментални условия в изследователска среда.

**Organism** Човек

**Tissue** Bone

**Disease** Остеосарком

**Synonyms** KHOS/NP, KHOS NP, KHOSNP, R-970-5, KHOS

## Характеристики

**Age** 13 години

**Gender** Жена

**Ethnicity** Кавказки

**Morphology** Подобни на фибробласти

## Клетки KHOS-NP | 300235

**Growth properties** Монослой, прилепнал

## Регулаторни данни

**Citation** KHOS-NP (каталожен номер 300235 на Cytion)

**Biosafety level** 1

**NCBI\_TaxID** 9606

**CellosaurusAccession** CVCL\_2546

## Биомолекулярни данни

**Tumorigenic** Да, при голи мишки.

## Работа с

**Culture Medium** EMEM (MEM Eagle), w: 2 mM L-Glutamine, w: 2,2 g/L NaHCO<sub>3</sub>, w: EBSS (номер на статията в Cytion 820100a)

**Supplements** Допълнете средата с 10% FBS и 1% NEAA

**Dissociation Reagent** Accutase

**Subculturing** Отстранете старата среда от адхезивните клетки и ги промийте с PBS, която не съдържа калций и магнезий. За колби T25 използвайте 3-5 ml PBS, а за колби T75 - 5-10 ml. След това покрийте клетките изцяло с Accutase, като използвате 1-2 ml за колби T25 и 2,5 ml за колби T75. Оставете клетките да се инкубират на стайна температура за 8-10 минути, за да се отделят. След инкубацията внимателно разбъркайте клетките с 10 ml среда, за да ги ресуспендирате, след което центрофугирайте при 300xg за 3 минути. Изхвърлете супернатантата, ресуспендирайте клетките в прясна среда и ги прехвърлете в нови колби, които вече съдържат прясна среда.

**Seeding density**  $2 \times 10^4$  клетки/cm<sup>2</sup>

**Fluid renewal** 2 до 3 пъти седмично

**Post-Thaw Recovery** След размразяване, поставете клетките в плаки с плътност  $5 \times 10^4$  клетки/cm<sup>2</sup> и оставете клетките да се възстановят от процеса на замразяване и да се прикрепят за най-малко 24 часа.

**Клетки KHOS-NP | 300235****Freeze medium**

Като среда за криоконсервация използваме пълна среда за растеж (включително FBS) + 10% DMSO за адекватна жизнеспособност след размразяване или CM-1 (каталожен номер 800100 на Cytion), която включва оптимизирани осмопротектори и метаболитни стабилизатори за подобряване на възстановяването и намаляване на криоиндуцирания стрес.

**Thawing and Culturing Cells**

1. Уверете се, че флаконът остава дълбоко замразен при доставката, тъй като клетките се транспортират със сух лед, за да се поддържат оптимални температури по време на транспортирането.
2. При получаване или съхранявайте незабавно криовиолата при температури под  $-150\text{ }^{\circ}\text{C}$ , за да осигурите запазване на клетъчната цялост, или преминете към стъпка 3, ако е необходимо незабавно култивиране.
3. За незабавно култивиране бързо размразете флакона, като го потопите във водна баня с чиста вода и антимикуробен агент с температура  $37\text{ }^{\circ}\text{C}$ , като разбърквате внимателно в продължение на 40-60 секунди, докато остане малка ледена бучка.
4. Извършвайте всички следващи стъпки при стерилни условия в аспиратор, като преди отваряне дезинфекцирате криовиолата със 70% етанол.
5. Внимателно отворете дезинфекцирания флакон и прехвърлете клетъчната суспензия в 15 ml центрофужна епруветка, съдържаща 8 ml хранителна среда със стайна температура, като разбърквате внимателно.
6. Центрофугирайте сместа при  $300 \times g$  в продължение на 3 минути, за да отделите клетките, и внимателно изхвърлете супернатантата, съдържаща остатъчна замразяваща среда.
7. Внимателно ресуспендирайте клетъчната пелета в 10 ml прясна хранителна среда. За адхезивни клетки разделете суспензията между две колби T25; за суспензионни култури прехвърлете цялата среда в една колба T25, за да стимулирате ефективното взаимодействие и растеж на клетките.
8. Придържайте се към установените протоколи за субкултивиране за непрекъснат растеж и поддържане на клетъчната линия, като гарантирате надеждни експериментални резултати.

**Incubation Atmosphere**

$37\text{ }^{\circ}\text{C}$ , 5%  $\text{CO}_2$ , овлажнена атмосфера.

**Flask Coating**

Няма

## Клетки KHOS-NP | 300235

### Freezing Procedure

Криоконсервираните клетъчни линии се транспортират върху сух лед във валидирана, изолирана опаковка с достатъчно хладилен агент, за да се поддържа приблизително  $-78^{\circ}\text{C}$  по време на транспортирането. При получаването незабавно прегледайте опаковката и незабавно прехвърлете флаконите за подходящо съхранение.

### Shipping Conditions

Криоконсервираните клетъчни линии се транспортират върху сух лед във валидирана, изолирана опаковка с достатъчно хладилен агент, за да се поддържа приблизително  $-78^{\circ}\text{C}$  по време на транспортирането. При получаването незабавно прегледайте опаковката и незабавно прехвърлете флаконите за подходящо съхранение.

### Storage Conditions

За дълготрайно съхранение поставете флаконите в течен азот в парна фаза при температура около  $-150$  до  $-196^{\circ}\text{C}$ . Съхранението при  $-80^{\circ}\text{C}$  е приемливо само като кратък междинен етап преди прехвърлянето в течен азот.

## Контрол на качеството / Генетичен профил / HLA

### Sterility

Замърсяването с микопlasма се изключва както чрез PCR-базирани анализи, така и чрез луминесцентни методи за откриване на микопlasма.

За да се гарантира, че няма бактериално, гъбично или дрождево замърсяване, клетъчните култури се подлагат на ежедневни визуални проверки.