

## Клетки Саран-1 | 300143

## Обща информация

## Description

Клетъчната линия Саран-1 е получена от човешки панкреатичен аденокарцином и е създадена от асцитната течност на 40-годишен мъж от кавказки произход. Тя е характеризирана за първи път през 1975 г. и се отличава особено с дукталната си епителна морфология, която много наподобява тази на първичните тумори на панкреаса. Клетките Саран-1 се използват широко в изследвания, насочени към разбиране на биологията на рака на панкреаса, включително проучвания на туморната прогресия, метастазите и резистентността към лечение. Тази клетъчна линия е добре позната заради способността си да произвежда муцин, характерна черта на много аденокарциноми на панкреаса, като по този начин служи като модел за муцинозен рак на панкреаса.

От генетична гледна точка Саран-1 съдържа мутации в гена KRAS, които са типични за рака на панкреаса, както и промени в други гени, свързани с рака, като TP53 и SMAD4. Тези мутации превръщат клетъчната линия Саран-1 в ценен инструмент за изучаване на молекулярните механизми, лежащи в основата на рака на панкреаса, и за предклинична оценка на нови терапевтични средства, насочени към тези пътища. Освен това клетките Саран-1 се използват за изучаване на биологията на стволовите клетки на рака на панкреаса, което дава представа за поведението, което стимулира рецидивите на рака и резистентността към конвенционалните терапии.

## Organism

Човек

## Tissue

Панкреас

## Disease

Дуктален аденокарцином

## Metastatic site

Черен дроб

## Synonyms

CaPan-1, CAPAN-1, Capan 1, CAPAN 1, Capan1, CAPAN1

## Характеристики

## Age

40 години

## Gender

Мъжки

## Morphology

Подобни на епител

## Growth properties

Придържащи се

## Регулаторни данни

## Клетки Саран-1 | 300143

<b>Citation</b>	Саран-1 (каталожен номер 300143 на Cytion)
<b>Biosafety level</b>	1
<b>NCBI_TaxID</b>	9606
<b>CellosaurusAccession</b>	CVCL_0237

## Биомолекулярни данни

<b>Protein expression</b>	P53 отрицателен
<b>Antigen expression</b>	Кръвна група A, Rh+
<b>Isoenzymes</b>	Me-2, 1, PGM3, 1, PGM1, 1-2, ES-D, 1, AK-1, 1, G6PD, B, GLO-1, 1-2, Фенотип Честота на продукта: 0.0311
<b>Tumorigenic</b>	Формиране на аденокарцином, съответстващ на карцином на панкреатичния канал
<b>Products</b>	Муцин
<b>Mutational profile</b>	Клетките Саран-1 носят хомозиготна мутация на Kras в кодон 12: GGT(Gly) >GTT(Val)
<b>Karyotype</b>	(P7) хипотриплоиден с аномалии, включително дицентрици, прекъсвания, акроцентрични фрагменти, големи субметацентрични и субтелоцентрични хромозоми плюс минутен маркер

## Работа с

<b>Culture Medium</b>	RPMI 1640, w: 2,0 mM стабилен глутамин, w: 2,0 g/L NaHCO <sub>3</sub> (номер на статията в Cytion 820700a)
<b>Supplements</b>	Допълнете средата с 10% FBS
<b>Dissociation Reagent</b>	Accutase
<b>Doubling time</b>	60 до 80 часа

**Клетки Саран-1 | 300143**

<b>Subculturing</b>	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 ресуспендирайте, 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.
<b>Seeding density</b>	$2 \times 10^4$ клетки/cm <sup>2</sup> ще доведат до 90% конфлуентен монослой за около 7 дни.
<b>Fluid renewal</b>	На всеки 3 дни
<b>Post-Thaw Recovery</b>	След размразяване, разположете клетките на $5 \times 10^4$ клетки/cm <sup>2</sup> и оставете клетките да се възстановят от процеса на замразяване и да се прикрепят за поне 48 часа.
<b>Freeze medium</b>	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.

## Клетки Саран-1 | 300143

**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**

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

**Flask Coating**

За оптимално прикрепване и жизнеспособност след размразяване препоръчваме да се използват **колби или плаки с колагеново покритие**.

**Freezing  
Procedure**

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

## Клетки Саран-1 | 300143

### Shipping Conditions

Криоконсервираните клетъчни линии се транспортират върху сух лед във валидирана, изолирана опаковка с достатъчно хладилен агент, за да се поддържа приблизително -78 °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 °C. Съхранението при -80 °C е приемливо само като кратък междинен етап преди прехвърлянето в течен азот.

## Контрол на качеството / Генетичен профил / HLA

### Sterility

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

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

### HLA алели

**A\***: '01:01:01, '30:01:01  
**B\***: '13:02:01, '57:01:01  
**C\***: '06:02:01  
**DRB1\***: '07:01:01, '13:05:01  
**DQA1\***: '02:01:01, '05:05:01  
**DQB1\***: '02:02:01, '03:01:01  
**DPB1\***: '03:01:01G, '04:01:01G  
**E**: '01:01:01