

## Клетки HNO97 | 300129

## Обща информация

## Description

Клетъчната линия HNO97 е получена от орален плоскоклетъчен карцином, подтип на плоскоклетъчния карцином на главата и шията (HNSCC). Тази клетъчна линия се характеризира с различни хромозомни аномалии, включително увеличаване на броя на копията на ДНК в области като 3p25-pter, 3q, 5p, 9q22-qter, 10p, 10q, 11cen-p14, 20p и 20q, заедно със значителна загуба на брой копия в област 18q. Тези генетични промени съответстват на често наблюдаваните при агресивните форми на HNSCC и са свързани с ключови онкогени, участващи в туморната прогресия, включително такива, които са замесени в регулирането на клетъчния цикъл и пролиферацията.

HNO97 е широко използван в проучвания, насочени към специфично за тумора насочване и свързване на пептиди. Например, клетъчната линия HNO97 е от съществено значение за идентифицирането и характеризирането на пептида HBP-1, който се свързва специфично с клетките на HNSCC и показва потенциал за използване в целеви терапии. Кинетиката на свързване на HBP-1 с клетките HNO97 разкрива бърза интернализация, което прави тази клетъчна линия ценен модел за изследване на ефикасността на нови терапевтични агенти, насочени към специфични молекулярни цели в туморите на HNSCC.

Освен това HNO97 е използвана в проучвания за биоразпределение с помощта на туморни голи мишки, при които е доказано, че някои пептиди, като HBP-1, се натрупват преимуществено в туморите на HNO97, което подчертава нейната полезност в предклиничните модели за проучвания за доставка на лекарства и изображения. Генетичният и молекулярният профил на тази клетъчна линия я превръща във важен инструмент за изучаване на биологията на рака на устната кухина и за разработване на целенасочено лечение.

<b>Organism</b>	Човек
<b>Tissue</b>	Език
<b>Disease</b>	Плоскоклетъчен карцином на главата и шията (HNSCC)
<b>Synonyms</b>	HNO 97

## Характеристики

<b>Age</b>	72 години
<b>Gender</b>	Мъжки
<b>Ethnicity</b>	Кавказки
<b>Morphology</b>	Подобни на епител

## Клетки HNO97 | 300129

<b>Growth properties</b>	Монослой, прилепнал
--------------------------	---------------------

## Регулаторни данни

<b>Citation</b>	HNO97 (каталожен номер 300129 на Cytion)
-----------------	--

<b>Biosafety level</b>	1
------------------------	---

<b>NCBI_TaxID</b>	9606
-------------------	------

<b>CellosaurusAccession</b>	CVCL_D227
-----------------------------	-----------

## Биомолекулярни данни

## Работа с

<b>Culture Medium</b>	DMEM, w: 4,5 g/L глюкоза, w: 4 mM L-глутамин, w: 3,7 g/L NaHCO <sub>3</sub> , w: 1,0 mM натриев пируват (номер на изделието на Cytion 820300a)
-----------------------	--

<b>Supplements</b>	Допълнете средата с 10% FBS
--------------------	-----------------------------

<b>Dissociation Reagent</b>	Accutase
-----------------------------	----------

<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 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.
---------------------	---

<b>Fluid renewal</b>	2 до 3 пъти седмично
----------------------	----------------------

<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 HNO97 | 300129

**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  $300\text{ x g}$  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

**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 HNO97 | 300129

### 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 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.