

Клетки Hep-56.1D | 400204

Обща информация

Description

Хепатомната клетъчна линия Hep-56.1D е получена от тумор на черния дроб на мишка, по-специално от щама C57BL/6J. Тази клетъчна линия се характеризира със забележителна мутация в гена p53, установена на различни етапи по време на *in vitro* размножаването. По-конкретно, Hep-56.1D показва трансверсия от C:G до G:C в кодон 132 на екзон 5, което води до промяна на аминокиселината от цистеин в триптофан. Тази мутация е открита при пасаж номер 17, което предполага селективно предимство на растежа, предоставено от мутацията, водещо до нейното преобладаване в клетъчната популация.

Клетъчната линия Hep-56.1D показва предимно епителна морфология, което отразява нейния хепатоцитен произход. Това съответства на нейния профил на протеини от междинни нишки, който включва прости кератини K8 и K18, както и виментин и кератин K19 в различна степен. Наличието на тези протеини потвърждава хепатоцитната природа на клетъчната линия и класифицирането ѝ като хепатомна линия.

По-нататъшният анализ на Hep-56.1D с помощта на ДНК пръстови отпечатьци не разкрива никакви големи структурни аномалии, въпреки че се наблюдават някои промени в относителната интензивност на специфични ленти с увеличаване на броя на пасажите. Това показва геномна стабилност с известна степен на променливост през продължителни периоди на култивиране. Анализът на мутациите на p53 и моделите на експресия на протеини от междинни нишки заедно утвърждават Hep-56.1D като ценен модел за изучаване на хепатоцелуларния карцином и ролята на мутациите на p53 в туморогенезата на черния дроб.

Organism	Мишка
Tissue	Черен дроб
Disease	Хепатоцелуларен карцином
Synonyms	HEP-56.1D, 56.1D, 56.1d

Характеристики

Breed/Subspecies	C57BL/6J
Age	Възрастни
Gender	Жена
Morphology	Подобни на епител
Growth properties	Придържащи се

Клетки Hep-56.1D | 400204

Регулаторни данни

Citation	Hep-56.1D (каталожен номер 400204 на Cytion)
Biosafety level	1
NCBI_TaxID	10090
CellosaurusAccession	CVCL_5769

Биомолекулярни данни

Protein expression	Кератин 8, кератин 18, виментин.
Tumorigenic	Да, при мишки C57BL/6J. През третата седмица се появяват тумори с диаметър около 5-6 mm.
Ploidy status	Анеуплоидни
Mutational profile	P53mut, C:G → G:C трансверсия в кодон 132 на екзон 5 на p53 при мишки, което съответства на промяна на аминокиселината от цистеин в триптофан.

Работа с

Culture Medium	DMEM, w: 4,5 g/L глюкоза, w: 4 mM L-глутамин, w: 3,7 g/L NaHCO ₃ , w: 1,0 mM натриев пируват (номер на изделието на Cytion 820300a)
Supplements	Допълнете средата с 10% FBS
Dissociation Reagent	Accutase
Doubling time	25 до 30 часа
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.

Клетки Нер-56.1D | 400204

Seeding density 1 до 2×10^4 клетки/см² по време на рутинна култура

Fluid renewal На всеки 3 до 4 дни

Post-Thaw Recovery >90% от клетките се възстановяват от процеса на замразяване в рамките на 24 до 48 часа

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 °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 антимикробен агент с температура 37 °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 разбъркате внимателно.
6. Центрофугирайте сместа при 300 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.

Клетки Нер-56.1D | 400204

Incubation Atmosphere 37°C, 5% CO₂, 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 °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 °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 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.