

## Клетки Colo-60H | 300456

## Обща информация

## Description

Клетъчната линия COLO-60H е получена от биопсична проба, взета от нелекуван аденокарцином на пациент от мъжки пол. Създадена през 1998 г., тази клетъчна линия представлява особен интерес в изследванията на рака поради произхода си от колоректалния рак - често срещана и често смъртоносна форма на рак, която започва в лигавицата на дебелото черво или ректума. Самите аденокарциноми се характеризират с жлезист произход на туморните клетки, което може да даде представа за клетъчните процеси като секреция и абсорбция, които са превзети по време на развитието на рака.

Клетките COLO-60H притежават алела HLA-A\*0201, което ги прави ценен модел за имунологични изследвания, особено в контекста на туморната имунология. Наличието на този специфичен тип човешки левкоцитен антиген (HLA) е от решаващо значение за представянето на антигени на Т-клетките, което влияе върху способността на имунната система да разпознава и унищожава раковите клетки. Тази характеристика подкрепя използването на COLO-60H за оценка на ефикасността на имунотерапевтичните агенти и за изучаване на взаимодействията между туморните клетки и имунната система в хистосъвместима среда. Значението на тази клетъчна линия се разпростира и върху фармакологичните изследвания, където тя може да се използва за оценка на лекарствените реакции и изследване на механизмите на резистентност, които са от решаващо значение за напредъка на персонализираната медицина за лечение на колоректален рак.

**Organism** Човек

**Tissue** Colon transversum

**Disease** Аденокарцином

**Synonyms** COLO-60H, COLO 60H, COLO60H

## Характеристики

**Age** 73 години

**Gender** Мъжки

**Morphology** Подобни на епител

**Growth properties** Придържачи се

## Регулаторни данни

**Citation** COLO-60H (каталожен номер 300456 на Cytion)

## Клетки Colo-60H | 300456

<b>Biosafety level</b>	1
<b>NCBI_TaxID</b>	9606
<b>CellosaurusAccession</b>	CVCL_4572

## Биомолекуларни данни

## Работа с

**Culture Medium** DMEM:Ham's F12 (1:1), w: 3,1 g/L глюкоза, w: 2,5 mM L-глутамин, w: 15 mM HEPES, w: 0,5 mM натриев пируват, w: 1,2 g/L NaHCO<sub>3</sub> (номер на изделието на Cytion 820400a)

**Supplements** Допълнете средата с 10% FBS

**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** Препоръчва се  $1 \times 10^4$  клетки/cm<sup>2</sup>

**Fluid renewal** На всеки 3 до 5 дни

**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.

**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.

## Клетки Colo-60H | 300456

**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 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**

$37^{\circ}\text{C}$ , 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 Colo-60H | 300456

### 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, '02:01:01  
**B\***: '50:01:01, '51:01:01  
**C\***: '06:02:01, '16:01:01  
**DRB1\***: '07:01:01, '08:01:01G  
**DQA1\***: '02:01:01, '04:01:01  
**DQB1\***: '02:02:01, '04:02:01  
**DPB1\***: '05:01:01, '20:01:01  
**E**: '01:01:01