

Клетки Hep-64.1 | 400205

Обща информация

Description

Хепатомната клетъчна линия Hep-64.1 е получена от тумор на черния дроб на мишка, по-специално от щама C57BL/6J. Тази клетъчна линия се отличава със своя хепатоцитен произход, потвърден чрез анализ на протеини от междинни нишки. Hep-64.1 експресира прости кератини K8 и K18, които са типични за нормалните чернодробни клетки, както и виментин и кератин K19 в различна степен. Тези протеинови модели потвърждават хепатоцитната природа на клетъчната линия и класифицирането ѝ като хепатомна линия.

Клетъчната линия Hep-64.1 показва предимно епителна морфология, отразяваща произхода ѝ от хепатоцити. Този морфологичен фенотип съответства на профила на експресия на протеини. Анализът на ДНК отпечатъка на Hep-64.1 не разкрива никакви големи структурни аномалии, което показва известна степен на геномна стабилност. Въпреки това се наблюдават някои промени в относителната интензивност на специфични ленти с увеличаване на броя на пасажите, което предполага незначителна геномна променливост през продължителни периоди на култивиране.

Въпреки отсъствието на откриваеми мутации на p53 в първичните чернодробни тумори на мишки, в някои хепатомни линии бяха открити аберации по време на *in vitro* размножаването. Клетъчната линия Hep-64.1 беше анализирана за мутации в гените p53 и c-Ha-ras. Липсата на откриваеми мутации в гена p53 в тази линия по време на ранните пасажии предполага стабилен генетичен фон. Тази клетъчна линия служи като ценен модел за изучаване на хепатоцелуларния карцином, като дава представа за клетъчните и молекулярните механизми, лежащи в основата на туморогенезата на черния дроб.

Organism	Мишка
Tissue	Черен дроб
Disease	Хепатоцелуларен карцином
Synonyms	HEP-64.1, 64.1

Характеристики

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

Клетки Нер-64.1 | 400205

Регулаторни данни

Citation	Нер-64.1 (каталожен номер на Cytion 400205)
Biosafety level	1
NCBI_TaxID	10090
CellosaurusAccession	CVCL_5770

Биомолекулярни данни

Protein expression	Кератин 8, кератин 18, кератин 19, виментин
Mutational profile	P53 wt

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
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.
Fluid renewal	На всеки 3 до 5 дни
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 Нер-64.1 | 400205**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**

$37\text{ }^{\circ}\text{C}$, 5% 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 Нер-64.1 | 400205

Shipping Conditions

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.

Storage Conditions

За дълготрайно съхранение поставете флаконите в течен азот в парна фаза при температура около -150 до $-196\text{ }^{\circ}\text{C}$. Съхранението при $-80\text{ }^{\circ}\text{C}$ 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.