

**Buňky B-LCL-HROC68 | 302078****Obecné informace****Description**

B-LCL-HROC68 je lidská B lymfoblastoidní buněčná linie immortalizovaná virem Epstein-Barr (EBV), vytvořená z nádorových infiltrujících B buněk (TiBc) izolovaných z primárního kolorektálního karcinomu označeného jako HROC68. Původním nádorem byl sporadický kolorektální karcinom resekovaný u dospělého muže s pokročilým stadiem onemocnění. Čerstvá nádorová tkáň byla mechanicky disociována a B buňky byly kultivovány v přítomnosti supernatantu obsahujícího EBV odvozeného z buněčné linie B95/8 marmoset, společně s cyklosporinem A k potlačení růstu T a NK buněk. Dlouhodobá kultura vedla k monoklonální expanzi B buněk, což bylo potvrzeno analýzou přeskupení genů imunoglobulinu pomocí multiplexních PCR protokolů BIOMED-2, která prokázala jediný dominantní vzorec přeskupení odpovídající klonálnímu původu.

B-LCL-HROC68 sekretuje imunoglobulin G (IgG) jako svůj výlučný izotyp, se stabilní produkcí během prodloužené kultivace. Při buněčném ELISA screeningu proti alogenním buněčným liniím kolorektálního karcinomu (HROC24, HROC46 a HCT116) prokázal IgG odvozený z B-LCL-HROC68 měřitelnou vazbu na nádorové buňky, přičemž nejsilnější signál byl pozorován u buněk HCT116. Následná validace pomocí průtokové cytometrie však ukázala relativně slabou vazebnou afinitu ve srovnání s jinými IgG odvozenými z TiBc. Tyto výsledky naznačují, že B-LCL-HROC68 představuje monoklonální, antigenem exponovanou linii B-buněk infiltrujících nádor, schopnou produkovat funkční IgG s detekovatelnou reaktivitou na nádorové buňky, což poskytuje užitečný in vitro nástroj pro zkoumání humorálních imunitních odpovědí v mikroprostředí kolorektálního karcinomu a pro potenciální identifikaci nádorových antigenů.

**Organism**

Člověk

**Tissue**

Periferní krev

**Disease**

Karcinom

**Synonyms**

Bc HROC68, TiBcHROC68

**Charakteristika****Age**

84 let

**Gender**

Muži

**Ethnicity**

Kavkazský

**Morphology**

Kulaté buňky

**Cell type**

B lymfoblast

**Growth properties**

Zavěšení

## Buňky B-LCL-HROC68 | 302078

## Regulační údaje

<b>Citation</b>	B-LCL-HROC68 (katalogové číslo Cytion 302078)
<b>Biosafety level</b>	2
<b>NCBI_TaxID</b>	9606
<b>CellosaurusAccession</b>	CVCL_A7UU
<b>Depositor</b>	M. Linnebacher

## Biomolekulární data

<b>Surface antigens</b>	CD19
<b>Viruses</b>	Transformant: EBV

## Zpracování

<b>Culture Medium</b>	RPMI 1640, w: 2,0 mM stabilní glutamin, w: 2,0 g/l NaHCO <sub>3</sub> (číslo výrobku Cytion 820700a)
<b>Supplements</b>	Doplňte médium o 10 % tepelně inaktivovaného FBS
<b>Subculturing</b>	Jemně homogenizujte buněčnou suspenzi v baňce pipetováním nahoru a dolů, poté odeberte reprezentativní vzorek pro stanovení buněčné hustoty na ml. Suspenzi zředte čerstvým kultivačním médiem tak, aby koncentrace buněk byla $1 \times 10^5$ buněk/ml, a upravenou suspenzi rozdělte do nových baňek pro další kultivaci.
<b>Freeze medium</b>	Jako kryokonzervační médium používáme kompletní růstové médium (včetně FBS) + 10 % DMSO pro zajištění dostatečné životaschopnosti po rozmrazení nebo CM-1 (katalogové číslo 800100 společnosti Cytion), které obsahuje optimalizované osmoprotektanty a metabolické stabilizátory pro zlepšení regenerace a snížení stresu způsobeného kryo.

## Buňky B-LCL-HROC68 | 302078

### Thawing and Culturing Cells

1. Ověřte si, že lahvička zůstane při dodání hluboce zmražená, protože buňky se přepravují na suchém ledu, aby se během přepravy udržely optimální teploty.
2. Po obdržení kryovialku buď okamžitě uložte při teplotě nižší než -150 °C, abyste zajistili zachování buněčné integrity, nebo přejděte ke kroku 3, pokud je nutná okamžitá kultivace.
3. Pro okamžitou kultivaci rychle rozmrazte lahvičku ponořením do vodní lázně o teplotě 37 °C s čistou vodou a antimikrobiálním prostředkem a jemně ji míchejte po dobu 40-60 sekund, dokud nezůstane malý ledový chuchvalec.
4. Všechny další kroky provádějte za sterilních podmínek v průtokové digestoři a před otevřením kryovialku dezinfikujte 70% ethanolem.
5. Opatrně otevřete dezinfikovanou lahvičku a přeneste buněčnou suspenzi do 15 ml centrifugační zkumavky obsahující 8 ml kultivačního média o pokojové teplotě a jemně promíchejte.
6. Směs odstředujte při 300 x g po dobu 3 minut, aby se buňky oddělily, a supernatant obsahující zbytky mrazicího média opatrně zlikvidujte.
7. Pelety buněk jemně resuspendujte v 10 ml čerstvého kultivačního média. U adherentních buněk rozdělte suspenzi mezi dvě kultivační baňky T25; u suspenzních kultur přeneste veškeré médium do jedné baňky T25, abyste podpořili účinnou interakci a růst buněk.
8. Dodržujte zavedené subkultivační protokoly pro kontinuální růst a udržování buněčné linie, čímž zajistíte spolehlivé výsledky experimentů.

### Incubation Atmosphere

37 °C, 5 %  $\text{CO}_2$ , zvlhčená atmosféra.

### Flask Coating

Žádný

### Freezing Procedure

Kryokonzervované buněčné linie se přepravují na suchém ledu v ověřených, izolovaných obalech s dostatečným množstvím chladiva, aby se po celou dobu přepravy udržovala teplota přibližně -78 °C. Po obdržení ihned zkontrolujte obal a neprodleně přeneste lahvičky do vhodného skladu.

### Shipping Conditions

Kryokonzervované buněčné linie se přepravují na suchém ledu v ověřených, izolovaných obalech s dostatečným množstvím chladiva, aby se po celou dobu přepravy udržovala teplota přibližně -78 °C. Po obdržení ihned zkontrolujte obal a neprodleně přeneste lahvičky do vhodného skladu.

## Buňky B-LCL-HROC68 | 302078

### Storage Conditions

Pro dlouhodobé uchování umístěte lahvičky do kapalného dusíku v plynné fázi při teplotě přibližně -150 až -196 °C. Skladování při -80 °C je přijatelné pouze jako krátký přechodný krok před přemístěním do kapalného dusíku.

## Kontrola kvality / Genetický profil / HLA

### Sterility

Kontaminace mykoplazmaty je vyloučena jak pomocí testů založených na PCR, tak pomocí luminiscenčních metod detekce mykoplazmy.

Aby se zajistilo, že nedojde ke kontaminaci bakteriemi, plísněmi nebo kvasinkami, jsou buněčné kultury denně podrobovány vizuálním kontrolám.

### Alely HLA

**A\***: '02:01:01, '29:02:01

**B\***: '13:02:01, '44:03:01

**C\***: '06:02:01, '16:01:01

**DRB1\***: '07:01:01

**DQA1\***: '02:01:01

**DQB1\***: '02:02:01

**DPB1\***: '01:01:01, '04:01:01

**E**: '01:01, '01:03