

## Buňky B-LCL-HROC57 | 302072

## Obecné informace

## Description

B-LCL-HROC57 je lidská B lymfoblastoidní buněčná linie imortalizovaná virem Epstein-Barr (EBV), vytvořená z nádorových infiltrujících B buněk (TiBc) izolovaných z primárního kolorektálního karcinomu označeného jako HROC57. Původní nádor pocházel od dospělého muže s pravostranným kolorektálním karcinomem vykazujícím neuroendokrinní diferenciaci a pokročilým stadiem onemocnění. Čerstvá nádorová tkáň byla mechanicky disociována za účelem získání suspenzí jednotlivých buněk a B buňky byly selektivně imortalizovány in vitro pomocí supernatantu obsahujícího EBV odvozeného z buněčné linie B95/8 marmoset v přítomnosti cyklosporinu A za účelem inhibice růstu T a NK buněk. Dlouhodobá expanze vedla ke stabilní monoklonální kultuře B buněk, což bylo potvrzeno analýzou přeskupení genů imunoglobulinu.

B-LCL-HROC57 sekretuje imunoglobulin G (IgG) jako svůj výlučný izotyp se stabilní produkcí během dlouhodobé kultury. V buněčných vazebných testech vykazuje IgG odvozený z B-LCL-HROC57 měřitelnou vazbu na alogenní buněčné linie kolorektálního karcinomu, s intenzitou vazby střední ve srovnání s jinými IgG odvozenými z TiBc. Imunofluorescenční analýzy ukazují převážně intracelulární rozpoznávání cíle v nádorových buňkách. Při kultivaci nedochází k spontánnímu růstu B-buněk bez přítomnosti exogenního EBV, což vylučuje latentní transformaci způsobenou EBV in vivo. Jako monoklonální, antigenem exponovaná linie B-buněk infiltrujících nádor představuje B-LCL-HROC57 definovaný model pro zkoumání humorálních imunitních reakcí u kolorektálního karcinomu a pro identifikaci nádorových antigenů rozpoznávaných lokálně expandovanými klonu B-buněk.

## Organism

Člověk

## Tissue

Periferní krev

## Disease

Karcinom

## Synonyms

Bc HROC57, TiBcHROC57

## Charakteristika

## Age

43 let

## Gender

Muži

## Ethnicity

Kavkazský

## Morphology

Kulaté buňky

## Cell type

B lymfoblast

## Growth properties

Zavěšení

## Buňky B-LCL-HROC57 | 302072

## Regulační údaje

<b>Citation</b>	B-LCL-HROC57 (katalogové číslo Cytion 302072)
<b>Biosafety level</b>	2
<b>NCBI_TaxID</b>	9606
<b>CellosaurusAccession</b>	CVCL_A7UR
<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 x 10 <sup>5</sup> 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-HROC57 | 302072****Thawing and  
Culturing Cells**

1. Ověřte si, že lahvička zůstane při dodání hluboce zmrazená, 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-HROC57 | 302072

### 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\***: '01:01:01, '02:01:01

**B\***: '08:01:01, '27:01:01

**C\***: '06:02:01, '07:01:01

**DRB1\***: '03:01:01, '07:01:01

**DQA1\***: '02:01:01, '05:01:01

**DQB1\***: '02:01:01, '03:03:02

**DPB1\***: '02:01:02, '04:01:01

**E**: '01:01:01, '01:03:02