

Hep-56.1B-celler | 400202

General information

Description

Hep-70.4 hepatomcellelinjen stammer fra en muselever tumor, specifikt fra C57BL/6J-musestammen. Denne cellelinje er bemærkelsesværdig for sine mutationer i p53-genet, som blev identificeret ved forskellige passager under in vitro-opformering. Ved passage nummer 8 blev der opdaget et svagt ekstra signal i SSCP-analysen (single-strand conformation polymorphism), hvilket indikerede tilstedeværelsen af en p53-mutation. Ved passage nummer 38 blev der identificeret to forskellige p53-punktmutationer: en G:C til C:G-transversion ved codon 135 og en C:G til G:C-transversion ved codon 138 i exon 5. Disse mutationer førte til aminosyreændringer fra henholdsvis alanin til prolin og cystein til tryptofan.

Hep-70.4-cellelinjen udviser en morfologisk fænotype, der varierer betydeligt i løbet af dens forering. Nogle sublinjer udviser en epitelial morfologi, mens andre har et fibroblastlignende udseende. Denne heterogenitet afspejler cellelinjens komplekse natur og dens tilpasningsevne under forskellige dyrkningsforhold. Tilstedeværelsen af både normale og muterede p53-alleler i de tidlige passager tyder på, at mutationerne giver en selektiv vækstfordel, hvilket fører til en overvægt af muterede kloner med tiden.

Intermediær filamentproteinanalyse af Hep-70.4-cellelinjen afslørede ekspresion af simple keratiner K8 og K18, som er typiske for normale leverceller, samt vimentin og keratin K19 i varierende grad. Disse proteinmønstre bekræfter cellelinjens hepatocytiske oprindelse og dens klassificering som en hepatomlinje. Den genomiske stabilitet af Hep-70.4 blev yderligere vurderet ved hjælp af DNA-fingeraftryksanalyse, som ikke afslørede nogen større strukturelle abnormiteter, selvom der blev observeret ændringer i den relative intensitet af visse bånd med stigende antal passager.

| | |
|-----------------|--------------------------|
| Organism | Mus |
| Tissue | Lever |
| Disease | Hepatocellulært karcinom |
| Synonyms | HEP-56.1B, 56.1B, 56.1b |

Karakteristika

| | |
|--------------------------|-----------------|
| Breed/Subspecies | C57BL/6J |
| Age | Voksen |
| Gender | Kvinde |
| Morphology | Epitel-lignende |
| Growth properties | Vedhæftende |

Hep-56.1B-celler | 400202

Regulatoriske data

| | |
|-----------------------------|---|
| Citation | Hep-56.1B (Cytion katalognummer 400202) |
| Biosafety level | 1 |
| NCBI_TaxID | 10090 |
| CellosaurusAccession | CVCL_5767 |

Biomolekylære data

| | |
|---------------------------|---|
| Protein expression | Keratin 8, Keratin 18, Vimentin. |
| Tumorigenic | Yeess, i C57BL/6J-mus |
| Mutational profile | P53mut (codon 277 i exon 8 => Arginin -- Threonin). |

Håndtering

| | |
|-----------------------------|---|
| Culture Medium | DMEM, w: 4,5 g/L glukose, w: 4 mM L-glutamin, w: 3,7 g/L NaHCO ₃ , w: 1,0 mM natriumpyruvat (Cytion artikelnummer 820300a) |
| Supplements | Suppler mediet med 10% FBS |
| Dissociation Reagent | Accutase |
| Subculturing | Fjern det gamle medium fra de klæbende celler, og vask dem med PBS, der ikke indeholder calcium og magnesium. Brug 3-5 ml PBS til T25-kolber og 5-10 ml til T75-kolber. Dæk derefter cellerne helt med Accutase, brug 1-2 ml til T25-kolber og 2,5 ml til T75-kolber. Lad cellerne inkubere ved stuetemperatur i 8-10 minutter for at løsne dem. Efter inkubationen blandes cellerne forsigtigt med 10 ml medium for at resuspendere dem, og centrifugeres derefter ved 300xg i 3 minutter. Kassér supernatanten, resuspend cellerne i frisk medium, og overfør dem til nye kolber, der allerede indeholder frisk medium. |
| Seeding density | 1 x 10 ⁴ celler/cm ² |
| Fluid renewal | Hver 3. til 5. dag |

Hep-56.1B-celler | 400202

Post-Thaw Recovery

Efter optøning skal cellerne udplades med 5×10^4 celler/cm², og cellerne skal have lov til at komme sig efter frysingsprocessen og hæfte sig fast i mindst 24 timer.

Freeze medium

Som kryopræservesmedium bruger vi komplet vækstmedium (inklusive FBS) + 10 % DMSO for tilstrækkelig levedygtighed efter optøning eller CM-1 (Cytion-katalognummer 800100), som indeholder optimerede osmobeskyttende stoffer og metaboliske stabilisatorer for at forbedre genopretningen og reducere kryo-induceret stress.

Thawing and Culturing Cells

1. Bekræft, at hætteglasset forbliver dybfrosset ved levering, da cellerne sendes på tøris for at opretholde optimale temperaturer under transport.
2. Ved modtagelsen skal du enten straks opbevare kryohætteglasset ved temperaturer under -150 °C for at sikre, at cellernes integritet bevares, eller gå videre til trin 3, hvis øjeblikkelig dyrkning er påkrævet.
3. Ved øjeblikkelig dyrkning optøs hætteglasset hurtigt ved at nedsænke det i et 37 °C varmt vandbad med rent vand og et antimikrobielt middel og røre forsigtigt i 40-60 sekunder, indtil der kun er en lille isklump tilbage.
4. Udfør alle efterfølgende trin under sterile forhold i en flowhætte, og desinficer kryovialet med 70 % ethanol, før det åbnes.
5. Åbn forsigtigt det desinficerede hætteglas, og overfør cellesuspensionen til et 15 ml centrifugerør, der indeholder 8 ml kulturmedium ved stuetemperatur, og bland forsigtigt.
6. Centrifuger blandingen ved 300 x g i 3 minutter for at adskille cellerne, og kassér omhyggeligt supernatanten, der indeholder resterende frysemedium.
7. Resuspender forsigtigt cellepelleten i 10 ml frisk dyrkningsmedium. For klæbende celler deles suspensionen mellem to T25-kulturkolber; for suspensionskulturer overføres alt mediet til en T25-kolbe for at fremme effektiv celleinteraktion og -vækst.
8. Overhold etablerede subkulturprotokoller for fortsat vækst og vedligeholdelse af cellelinjen, hvilket sikrer pålidelige eksperimentelle resultater.

Incubation Atmosphere

37°C, 5% CO₂, befugtet atmosfære.

Flask Coating

For at opnå optimal vedhæftning og levedygtighed efter optøning anbefaler vi at bruge **kollagenbelagte kolber eller plader**.

Hep-56.1B-celler | 400202

Freezing Procedure

Kryopræservede cellelinjer sendes på tøris i valideret, isoleret emballage med tilstrækkeligt kølemiddel til at opretholde ca. -78 °C under hele transporten. Ved modtagelse skal beholderen straks inspiceres, og hætteglassene skal straks overføres til passende opbevaring.

Shipping Conditions

Kryopræservede cellelinjer sendes på tøris i valideret, isoleret emballage med tilstrækkeligt kølemiddel til at opretholde ca. -78 °C under hele transporten. Ved modtagelse skal beholderen straks inspiceres, og hætteglassene skal straks overføres til passende opbevaring.

Storage Conditions

For langtidsopbevaring anbringes hætteglas i flydende nitrogen i dampfase ved ca. -150 til -196 °C. Opbevaring ved -80 °C er kun acceptabelt som et kort mellemtrin før overførsel til flydende nitrogen.

Kvalitetskontrol / Genetisk profil / HLA

Sterility

Mycoplasma-kontaminering udelukkes ved hjælp af både PCR-baserede assays og luminescensbaserede mycoplasma-detektionsmetoder.

For at sikre, at der ikke er nogen bakterie-, svampe- eller gærforurening, underkastes cellekulturene daglige visuelle inspektioner.