

HGC-27-Zellen | 300436

**Allgemeine Informationen**

**Description**

HGC-27 ist eine humane Magenkarzinom-Zelllinie, die aus dem Metastasenherd eines erwachsenen Patienten stammt. Die Zelllinie weist eine epitheliale Morphologie auf und wird häufig für die Untersuchung der Pathogenese von Magenkrebs und der zellulären Reaktionen auf verschiedene Chemotherapeutika verwendet. HGC-27-Zellen wurden in zahlreichen Studien verwendet, um die Mechanismen der Krebszellproliferation, Apoptose und Metastasierung zu untersuchen. Sie dienen als wertvolles Modell für das Verständnis der komplexen molekularen Interaktionen und Wege, die bei Magenkrebs eine Rolle spielen, einschließlich der Reaktion auf therapeutische Wirkstoffe und der Untersuchung neuer Angriffspunkte für Medikamente.

Diese Zellen sind auch für die Untersuchung der Rolle verschiedener genetischer und epigenetischer Veränderungen beim Fortschreiten von Magenkrebs von großer Bedeutung. Die Forschung mit HGC-27 hat zu Erkenntnissen über zelluläre Prozesse wie die epitheliale-mesenchymale Transition (EMT) beigetragen, die für die Metastasierung von Krebs entscheidend ist. Darüber hinaus wurde die Zelllinie zur Erforschung von Rezeptor-Signalwegen und deren Auswirkungen auf das Verhalten von Krebszellen verwendet, was wichtige Daten für die Entwicklung gezielter Therapien liefert. Insgesamt ist HGC-27 ein wichtiges Instrument für den Fortschritt in der Magenkrebsforschung, das den Weg für neue therapeutische Strategien ebnet und unser Verständnis der Krankheitsmechanismen verbessert.

**Organism**

Menschen

**Tissue**

Gastrische

**Disease**

Adenokarzinom des Magens

**Metastatic site**

Lymphknoten

**Synonyms**

HGC 27, HGC27

**Merkmale**

**Age**

Nicht spezifiziert

**Gender**

Nicht spezifiziert

**Morphology**

Epithelähnlich, polygonal oder kurz spindelförmig

**Growth properties**

Monolayer, haftend

**Regulatorische Daten**

## HGC-27-Zellen | 300436

<b>Citation</b>	HGC-27 (Cytion-Katalognummer 300436)
-----------------	--------------------------------------

<b>Biosafety level</b>	1
------------------------	---

<b>NCBI_TaxID</b>	9606
-------------------	------

<b>CellosaurusAccession</b>	CVCL_1279
-----------------------------	-----------

## Biomolekulare Daten

<b>Protein expression</b>	P53 negativ
---------------------------	-------------

<b>Tumorigenic</b>	Ja
--------------------	----

## Handhabung

<b>Culture Medium</b>	DMEM:Ham's F12 (1:1), w: 3,1 g/L Glucose, w: 2,5 mM L-Glutamin, w: 15 mM HEPES, w: 0,5 mM Natriumpyruvat, w: 1,2 g/L NaHCO <sub>3</sub> (Cytion-Artikelnummer 820400a)
-----------------------	--

<b>Supplements</b>	Ergänzen Sie das Medium mit 10% FBS
--------------------	-------------------------------------

<b>Dissociation Reagent</b>	Accutase
-----------------------------	----------

<b>Doubling time</b>	17 Stunden
----------------------	------------

<b>Subculturing</b>	Entfernen Sie das alte Medium von den adhären Zellen und waschen Sie sie mit PBS, das kein Kalzium und Magnesium enthält. Für T25-Kolben 3-5 ml PBS und für T75-Kolben 5-10 ml verwenden. Anschließend werden die Zellen vollständig mit Accutase bedeckt, wobei 1-2 ml für T25-Kolben und 2,5 ml für T75-Kolben verwendet werden. Lassen Sie die Zellen 8-10 Minuten bei Raumtemperatur inkubieren, um sie abzulösen. Nach der Inkubation mischen Sie die Zellen vorsichtig mit 10 ml Medium, um sie zu resuspendieren, und zentrifugieren sie dann 3 Minuten lang bei 300xg. Den Überstand verwerfen, die Zellen in frischem Medium resuspendieren und in neue Kolben überführen, die bereits frisches Medium enthalten.
---------------------	--

<b>Seeding density</b>	1 bis $2 \times 10^4$ Zellen/cm <sup>2</sup>
------------------------	--

<b>Fluid renewal</b>	2 bis 3 Mal pro Woche
----------------------	-----------------------

<b>Post-Thaw Recovery</b>	Beginnen Sie die Kultur aus dem Kryoröhrchen mit einer Zelldichte von $2$ bis $3 \times 10^4$ Zellen/cm <sup>2</sup> . Die Zellen erholen sich innerhalb von 24 bis 48 Stunden.
---------------------------	---

## HGC-27-Zellen | 300436

### Freeze medium

Als Kryokonservierungsmedium verwenden wir komplettes Wachstumsmedium (einschließlich FBS) + 10 % DMSO für eine angemessene Lebensfähigkeit nach dem Auftauen oder CM-1 (Cytion Katalognummer 800100), das optimierte Osmoprotektoren und Stoffwechselstabilisatoren enthält, um die Erholung zu verbessern und kryoinduzierten Stress zu reduzieren.

### Thawing and Culturing Cells

1. Vergewissern Sie sich, dass das Fläschchen bei der Lieferung tiefgefroren ist, da die Zellen auf Trockeneis versandt werden, um während des Transports optimale Temperaturen zu erhalten.
2. Lagern Sie das Kryofläschchen nach Erhalt entweder sofort bei Temperaturen unter  $-150\text{ }^{\circ}\text{C}$ , um die Unversehrtheit der Zellen zu gewährleisten, oder fahren Sie mit Schritt 3 fort, wenn eine sofortige Kultivierung erforderlich ist.
3. Für eine sofortige Kultivierung tauen Sie das Fläschchen schnell auf, indem Sie es in ein  $37^{\circ}\text{C}$  warmes Wasserbad mit sauberem Wasser und einem antimikrobiellen Mittel eintauchen und 40-60 Sekunden lang vorsichtig schütteln, bis ein kleiner Eisklumpen zurückbleibt.
4. Führen Sie alle weiteren Schritte unter sterilen Bedingungen in einer Abzugshaube durch und desinfizieren Sie das Kryo-Fläschchen vor dem Öffnen mit 70%igem Ethanol.
5. Das desinfizierte Fläschchen vorsichtig öffnen und die Zellsuspension unter vorsichtigem Mischen in ein 15-ml-Zentrifugenröhrchen mit 8 ml Kulturmedium bei Raumtemperatur überführen.
6. Zentrifugieren Sie das Gemisch 3 Minuten lang bei  $300 \times g$ , um die Zellen abzutrennen, und werfen Sie den Überstand mit dem restlichen Gefriermedium vorsichtig.
7. Das Zellpellet vorsichtig in 10 ml frischem Kulturmedium resuspendieren. Bei adhärenen Zellen die Suspension auf zwei T25-Kulturflaschen aufteilen; bei Suspensionskulturen das gesamte Medium in eine T25-Flasche überführen, um eine effektive Zellinteraktion und ein effektives Wachstum zu fördern.
8. Halten Sie sich an die festgelegten Subkulturprotokolle, um ein kontinuierliches Wachstum und die Aufrechterhaltung der Zelllinie zu gewährleisten und zuverlässige Versuchsergebnisse zu erzielen.

### Incubation Atmosphere

$37^{\circ}\text{C}$ , 5%  $\text{CO}_2$ , befeuchtete Atmosphäre.

### Flask Coating

Keine

### Freezing Procedure

Kryokonservierte Zelllinien werden auf Trockeneis in einer validierten, isolierten Verpackung mit ausreichend Kühlmittel versandt, um während des gesamten Transports eine Temperatur von etwa  $-78\text{ }^{\circ}\text{C}$  aufrechtzuerhalten. Prüfen Sie den Behälter bei Erhalt sofort und bringen Sie die Fläschchen unverzüglich in ein geeignetes Lager.

## HGC-27-Zellen | 300436

### Shipping Conditions

Kryokonservierte Zelllinien werden auf Trockeneis in einer validierten, isolierten Verpackung mit ausreichend Kühlmittel versandt, um während des gesamten Transports eine Temperatur von etwa -78 °C aufrechtzuerhalten. Prüfen Sie den Behälter bei Erhalt sofort und bringen Sie die Fläschchen unverzüglich in ein geeignetes Lager.

### Storage Conditions

Zur Langzeitkonservierung werden die Fläschchen in flüssigem Stickstoff bei etwa -150 bis -196 °C gelagert. Eine Lagerung bei -80 °C ist nur als kurzer Zwischenschritt vor der Überführung in flüssigen Stickstoff akzeptabel.

## Qualitätskontrolle / Genetisches Profil / HLA

### Sterility

Eine Kontamination mit Mykoplasmen wird sowohl durch PCR-basierte Assays als auch durch lumineszenzbasierte Mykoplasmen-Nachweisverfahren ausgeschlossen.

Um sicherzustellen, dass keine Kontamination mit Bakterien, Pilzen oder Hefen vorliegt, werden die Zellkulturen täglich visuell überprüft.

### STR-Profil

**Amelogenin:** x,x  
**CSF1PO:** 12  
**D13S317:** 10,11  
**D16S539:** 10,11  
**D5S818:** 12  
**D7S820:** 11,12,13  
**TH01:** 9  
**TPOX:** 8  
**vWA:** 14  
**D3S1358:** 17  
**D21S11:** 30,33,34  
**D18S51:** 16,17  
**Penta E:** 18  
**Penta D:** 9,13  
**D8S1179:** 7,11,16  
**FGA:** 22

### HLA-Allele

**A\*:** 24:02:01  
**B\*:** '55:02:01  
**C\*:** '03:03:01  
**DRB1\*:** '01:01:01  
**DQA1\*:** '01:01:01  
**DQB1\*:** '05:01:01  
**DPB1\*:** '05:01:01  
**E:** '01:01:01