

SNU-387-Zellen | 305124

Allgemeine Informationen

Description

Die Zelllinie SNU-387 stammt von einem menschlichen hepatozellulären Karzinom (HCC) und wird in der Leberkrebsforschung häufig verwendet. Diese Zelllinie ist ein wertvolles Modell für die Untersuchung der molekularen und zellulären Mechanismen der Hepatokarzinogenese, der Tumorprogression und der therapeutischen Reaktionen. Das hepatozelluläre Karzinom ist eine der häufigsten und tödlichsten Formen von Leberkrebs, so dass Zelllinien wie SNU-387 für das weitere Verständnis der Krankheit und die Entwicklung wirksamer Behandlungen von entscheidender Bedeutung sind.

SNU-387-Zellen weisen eine epitheliale Morphologie auf und exprimieren für Leberkrebs typische Marker wie Alpha-Fetoprotein (AFP) und hepatozytenspezifische Antigene. Sie zeichnen sich durch genetische und epigenetische Veränderungen aus, die für HCC typisch sind, einschließlich Mutationen in wichtigen Onkogenen und Tumorsuppressorgenen. Forscher verwenden SNU-387-Zellen zur Untersuchung von Signalwegen, die bei Leberkrebs eine Rolle spielen, wie z. B. die Wnt/ β -Catenin-, PI3K/Akt- und MAPK-Wege. Diese Zellen werden auch in Hochdurchsatz-Wirkstoffscreening-Assays und präklinischen Tests von Chemotherapeutika und gezielten Therapien eingesetzt. Darüber hinaus werden SNU-387-Zellen zur Untersuchung der Mechanismen der Arzneimittelresistenz und zur Entwicklung von Strategien zu deren Überwindung verwendet. Die Bedeutung der SNU-387-Zelllinie für die Erforschung des hepatozellulären Karzinoms unterstreicht ihre Wichtigkeit für die Erweiterung unseres Wissens über die Biologie des Leberkrebses und für die Entwicklung neuer therapeutischer Ansätze für HCC-Patienten.

Organism Menschen

Tissue Leber

Disease Hepatozelluläres Karzinom bei Erwachsenen

Synonyms SNU387, NCI-SNU-387

Merkmale

Age 41 Jahre

Gender Weiblich

Ethnicity Asiatisch

Morphology Epithelial

Growth properties Adhärent

Regulatorische Daten

SNU-387-Zellen | 305124**Citation** SNU-387 (Cytion-Katalognummer 305124)**Biosafety level** 2**NCBI_TaxID** 9606**CellosaurusAccession** CVCL_0250**Biomolekulare Daten****Antigen expression** Blutgruppe O, Rh +**Viruses** HBV**Handhabung****Culture Medium** RPMI 1640, w: 2,0 mM stabiles Glutamin, w: 2,0 g/L NaHCO₃ (Cytion-Artikelnummer 820700a)**Supplements** Ergänzen Sie das Medium mit 10% FBS**Dissociation Reagent** Accutase**Doubling time** 61 Stunden**Subculturing** 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.**Split ratio** 1:3 bis 1:6**Fluid renewal** 2 bis 3 Mal pro Woche**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.

SNU-387-Zellen | 305124

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°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 adhärenenten 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°C , 5% 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.

SNU-387-Zellen | 305124

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.