

## Cellules NCI-H929 | 305236

## Informations générales

## Description

La lignée cellulaire NCI-H929 est une lignée cellulaire de myélome humain dérivée de la moelle osseuse d'un patient atteint de myélome multiple, un type de cancer qui se forme dans les cellules plasmiques. Ces cellules sont particulièrement utiles dans la recherche sur le cancer en raison de leur capacité à produire de grandes quantités d'immunoglobulines, ce qui en fait un modèle de choix pour l'étude de la biologie du myélome multiple et des mécanismes de production d'immunoglobulines. Les cellules NCI-H929 se développent en suspension et ont un temps de doublement d'environ 40 heures, ce qui les rend relativement faciles à propager dans des conditions de laboratoire.

D'un point de vue génétique, les cellules NCI-H929 présentent plusieurs anomalies chromosomiques communément associées au myélome multiple, notamment des translocations et des amplifications. Ces caractéristiques génétiques en font une ressource inestimable pour étudier les fondements génétiques du myélome et tester des interventions thérapeutiques potentielles. Les chercheurs utilisent souvent les cellules NCI-H929 dans des essais de criblage de médicaments afin d'évaluer l'efficacité de nouveaux composés anti-myélome et de comprendre les mécanismes de résistance aux médicaments. Leur comportement cohérent et reproductible dans diverses conditions expérimentales renforce encore leur utilité dans les études précliniques.

**Organism** Humain

**Tissue** Moelle osseuse

**Disease** Myélome multiple

**Metastatic site** Épanchement pleural

**Synonyms** NCI H929, NCIH929, H929, H-929

## Caractéristiques

**Age** 62 ans

**Gender** Femme

**Ethnicity** Européen

**Morphology** Lymphoblaste

**Cell type** Lymphocyte B

**Growth properties** Suspension

## Cellules NCI-H929 | 305236

## Données réglementaires

<b>Citation</b>	NCI-H929 (numéro de catalogue Cytion 305236)
<b>Biosafety level</b>	1
<b>NCBI_TaxID</b>	9606
<b>CellosaurusAccession</b>	CVCL_1600

## Données biomoléculaires

## Manipulation

<b>Culture Medium</b>	RPMI 1640, w : 2.0 mM Glutamine stable, w : 2.0 g/L NaHCO <sub>3</sub> (numéro d'article Cytion 820700a)
<b>Supplements</b>	Compléter le milieu avec 10% de FBS
<b>Subculturing</b>	Cellules en suspension : Retirer les cellules du substrat en les pipettant avec du milieu frais. Pour obtenir des cellules individuelles, passer la suspension plusieurs fois à travers une aiguille de calibre 22 et distribuer dans de nouveaux flacons.
<b>Freeze medium</b>	Comme milieu de cryoconservation, nous utilisons un milieu de croissance complet (comprenant du FBS) + 10 % de DMSO pour une viabilité adéquate après décongélation, ou CM-1 (numéro de catalogue 800100 de Cytion), qui comprend des osmoprotectants et des stabilisateurs métaboliques optimisés pour améliorer la récupération et réduire le stress induit par la cryogénéisation.

## Cellules NCI-H929 | 305236

### Thawing and Culturing Cells

1. Confirmer que le flacon est toujours congelé à la livraison, car les cellules sont expédiées sur de la glace sèche pour maintenir des températures optimales pendant le transport.
2. Dès réception, soit conserver immédiatement le cryovial à des températures inférieures à -150°C pour assurer la préservation de l'intégrité cellulaire, soit passer à l'étape 3 si une mise en culture immédiate est nécessaire.
3. Pour une mise en culture immédiate, décongeler rapidement le flacon en l'immergeant dans un bain-marie à 37°C avec de l'eau propre et un agent antimicrobien, en l'agitant doucement pendant 40 à 60 secondes jusqu'à ce qu'il ne reste qu'un petit amas de glace.
4. Effectuer toutes les étapes suivantes dans des conditions stériles sous une hotte à flux, en désinfectant le cryovial avec de l'éthanol à 70 % avant de l'ouvrir.
5. Ouvrir soigneusement le flacon désinfecté et transférer la suspension cellulaire dans un tube à centrifuger de 15 ml contenant 8 ml de milieu de culture à température ambiante, en mélangeant doucement.
6. Centrifuger le mélange à 300 x g pendant 3 minutes pour séparer les cellules et jeter soigneusement le surnageant contenant le milieu de congélation résiduel.
7. Remettre doucement en suspension le culot cellulaire dans 10 ml de milieu de culture frais. Pour les cellules adhérentes, répartir la suspension entre deux flacons de culture T25 ; pour les cultures en suspension, transférer tout le milieu dans un seul flacon T25 afin de favoriser une interaction et une croissance efficaces des cellules.
8. Respecter les protocoles de sous-culture établis pour une croissance et un entretien continus de la lignée cellulaire, garantissant ainsi des résultats expérimentaux fiables.

### Incubation Atmosphere

37°C, 5% CO<sub>2</sub>, atmosphère humidifiée.

### Flask Coating

Aucun

### Freezing Procedure

Les lignées cellulaires cryoconservées sont expédiées sur glace sèche dans des emballages isolés et validés, avec suffisamment de réfrigérant pour maintenir une température d'environ -78 °C tout au long du transport. À la réception, inspecter immédiatement le conteneur et transférer sans délai les flacons dans un lieu de stockage approprié.

## Cellules NCI-H929 | 305236

### Shipping Conditions

Les lignées cellulaires cryoconservées sont expédiées sur glace sèche dans des emballages isolés et validés, avec suffisamment de réfrigérant pour maintenir une température d'environ -78 °C tout au long du transport. À la réception, inspecter immédiatement le conteneur et transférer sans délai les flacons dans un lieu de stockage approprié.

### Storage Conditions

Pour une conservation à long terme, placer les flacons dans de l'azote liquide en phase vapeur à une température comprise entre -150 et -196 °C environ. Le stockage à -80 °C n'est acceptable qu'en tant qu'étape intermédiaire de courte durée avant le transfert dans l'azote liquide.

## Contrôle de qualité / Profil génétique / HLA

### Sterility

La contamination par les mycoplasmes est exclue à l'aide de tests basés sur la PCR et de méthodes de détection des mycoplasmes basées sur la luminescence.

Pour s'assurer de l'absence de contamination bactérienne, fongique ou levurienne, les cultures cellulaires font l'objet d'inspections visuelles quotidiennes.