

## cellules 2106T | 300165

## Informations générales

**Description** La lignée cellulaire 2106T a été créée à partir du carcinome épidermoïde pulmonaire d'un patient par les docteurs Sandra Gottschling et Michael Meister en 2009. La lignée cellulaire 2106LN a été isolée à partir d'une métastase ganglionnaire du même patient.

**Organism** Humain

**Tissue** Poumon

**Disease** Carcinome épidermoïde

**Metastatic site** Ganglion lymphatique

## Caractéristiques

**Age** 51 ans

**Gender** Homme

**Ethnicity** Caucasien

**Morphology** De taille moyenne et polygonale, avec des protubérances membranaires, des nucléoles proéminents et des ponts intercellulaires

**Growth properties** Adhérent

## Données réglementaires

**Citation** 2106T (numéro de catalogue Cytion 300165)

**Biosafety level** 1

**NCBI\_TaxID** 9606

**CellosaurusAccession** CVCL\_M069

**Depositor** M. Meister, Thoraxklinik Heidelberg

## Données biomoléculaires

**cellules 2106T | 300165**

<b>Antigen expression</b>	CD9 (-), CD34 (-), CD44 (+), CD45 (-), CD54 (+), CD56 (-), CD117 (-), SYP (-), NSE (-), CHGA (-), CK5/6 (+), CK7 (-)
<b>Isoenzymes</b>	Cytidine désaminase (CDA)
<b>Tumorigenic</b>	Non tumorigène chez les souris nude, testé pendant 28 jours.
<b>Viruses</b>	Négatif pour le VHB et le VHC
<b>Products</b>	Cytokératine 5/6
<b>Karyotype</b>	Les profils M-FISH montrent un caryotype complexe presque triploïde
<b>Manipulation</b>	
<b>Culture Medium</b>	DMEM:Ham's F12 (1:1), w : 3.1 g/L Glucose, w : 2.5 mM L-Glutamine, w : 15 mM HEPES, w : 0.5 mM Sodium pyruvate, w : 1.2 g/L NaHCO <sub>3</sub> (numéro d'article Cytion 820400a)
<b>Supplements</b>	Compléter le milieu avec 10% de FBS
<b>Dissociation Reagent</b>	Accutase
<b>Subculturing</b>	Retirer l'ancien milieu des cellules adhérentes et les laver avec du PBS dépourvu de calcium et de magnésium. Pour les flacons T25, utiliser 3-5 ml de PBS, et pour les flacons T75, 5-10 ml. Ensuite, recouvrir complètement les cellules avec Accutase, en utilisant 1 à 2 ml pour les flacons T25 et 2,5 ml pour les flacons T75. Laisser les cellules incuber à température ambiante pendant 8-10 minutes pour les détacher. Après incubation, mélanger délicatement les cellules avec 10 ml de milieu pour les remettre en suspension, puis centrifuger à 300xg pendant 3 minutes. Jeter le surnageant, remettre les cellules en suspension dans du milieu frais et les transférer dans de nouveaux flacons contenant déjà du milieu frais.
<b>Split ratio</b>	Un rapport de 1:5 est recommandé
<b>Fluid renewal</b>	2 fois par semaine
<b>Post-Thaw Recovery</b>	Après décongélation, ensemercer les cellules à raison de $5 \times 10^4$ cellules/cm <sup>2</sup> et laisser les cellules se remettre du processus de congélation et adhérer pendant au moins 48 heures.
<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 2106T | 300165**

**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%<sub>CO2</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 2106T | 300165**

**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.

**Profil STR**

**Amelogenin:** x,y  
**CSF1PO:** 11  
**D13S317:** 10  
**D16S539:** 8,11  
**D5S818:** 14  
**D7S820:** 8,11  
**TH01:** 7,9  
**TPOX:** 8  
**vWA:** 16  
**D3S1358:** 16  
**D21S11:** 29  
**D18S51:** 12,13  
**Penta E:** 7,11  
**Penta D:** 9  
**D8S1179:** 10,11  
**FGA:** 22,25  
**PEZ6:** CCRF-CEM