

## Cellules H4 | 300184

## Informations générales

## Description

Les cellules H4 sont une lignée cellulaire humaine de neurogliome dérivée du système nerveux central. Ces cellules sont souvent utilisées dans la recherche neurologique, en particulier dans les études axées sur la neurobiologie et la neuropharmacologie. Les cellules H4 constituent un modèle précieux pour comprendre les mécanismes moléculaires et cellulaires des gliomes. Elles permettent de mieux comprendre la biologie des tumeurs, la réponse aux agents thérapeutiques et la régulation de l'expression des gènes dans le système nerveux.

La lignée cellulaire H4 est connue pour son utilisation robuste dans des expériences impliquant la neurotoxicité et la neuroprotection, servant d'outil pour évaluer les effets de diverses substances sur les cellules neuronales. Les chercheurs utilisent les cellules H4 pour étudier les processus cellulaires impliqués dans la neurodégénérescence et pour cribler les composés neuroprotecteurs et neurorégénérateurs potentiels. Leurs caractéristiques de croissance et de maintien dans les conditions de laboratoire en font une ressource fiable pour les expériences in vitro visant à élucider les fonctions et les troubles neurologiques.

**Organism** Humain

**Tissue** Cerveau

**Disease** Neurogliome

**Synonyms** H-4

## Caractéristiques

**Age** 37 ans

**Gender** Homme

**Ethnicity** Caucasien

**Growth properties** Adhérent

## Données réglementaires

**Citation** H4 (numéro de catalogue Cytion 300184)

**Biosafety level** 1

**NCBI\_TaxID** 9606

## Cellules H4 | 300184

CellosaurusAccession CVCL\_1239

## Données biomoléculaires

**Protein expression** PGP9.5 positif, NeuN positif, NSE négatif**Isoenzymes** G6PD, B, PGM1, 1-2, PGM3, 1, ES-D, 1, Me-2, 0, AK-1, 1, GLO-1, 2.**Tumorigenic** Non**Karyotype** Nombre modal = 75. Plage 45 = 80. Présence d'un chromosome Y

## Manipulation

**Culture Medium** DMEM, w : 4.5 g/L Glucose, w : 4 mM L-Glutamine, w : 3.7 g/L NaHCO<sub>3</sub>, w : 1.0 mM Pyruvate de sodium (numéro d'article Cytion 820300a)**Supplements** Compléter le milieu avec 10% de FBS**Dissociation Reagent** Accutase**Subculturing** 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.**Split ratio** Un rapport de 1:3 est recommandé**Seeding density**  $1 \times 10^4$  cellules/cm<sup>2</sup>**Fluid renewal** 2 à 3 fois par semaine**Post-Thaw Recovery** 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.

## Cellules H4 | 300184

### Freeze medium

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.

### 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

## Cellules H4 | 300184

### 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.

### 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:** 10,12  
**D13S317:** 12  
**D16S539:** 11,12  
**D5S818:** 10,12  
**D7S820:** 8,11  
**TH01:** 7,9  
**TPOX:** 8,11  
**vWA:** 14,18  
**D3S1358:** 17,18  
**FGA:** 30,31  
**D1S1656:** 14,16  
**D6S1043:** 5,12  
**D2S1338:** 10,12  
**D12S391:** 14  
**D19S433:** 19,25

Cellules H4 | 300184

**Allèles HLA**

**A\***: '03:01:01, '30:02:01

**B\***: '08:01:01, '18:01:01

**C\***: '05:01:01, '07:01:01

**DRB1\***: '03:01:01

**DQA1\***: '05:01:01

**DQB1\***: '02:01:01

**DPB1\***: '01:01:01, '04:01:01

**E**: '01:03:02