

HROC103 T0 M1 Cellules | 300802**Informations générales**

Description	Il s'agit de l'une des lignées cellulaires établies par le Dr Michael Linnebacher à partir d'une xénogreffe de tumeur dérivée d'un patient (PDTx) depuis 2006.
Organism	Humain
Tissue	Colorectal, établi à partir d'un PDx (xénogreffe dérivée d'un patient) de tissu primaire de CCR (Colon ascendants, stade TNM T2N1M0R0L0V0, grade G2, Lk(n) + 2, Σ Lk(n) 23).
Disease	Adénocarcinome
Metastatic site	Atteinte des ganglions lymphatiques régionaux (TNM N1 ; Lk(n)+2 sur 23 examinés) ; absence de métastases à distance (M0)
Applications	Recherche sur le cancer colorectal ; biologie du CCR ; recherche sur les lignées cellulaires issues du PDx ; évaluation de la sensibilité aux médicaments et des thérapies ciblées ; modélisation du CCR présentant des mutations p53/KRAS ; immunologie du CCR MSS ; études sur des biobanques HROC appariées aux patients
Synonyms	HROC103

Caractéristiques

Age	44 ans
Gender	Homme
Ethnicity	Caucasien
Morphology	Petites cellules en colonies
Cell type	Épithéliale
Growth properties	Adhérent

Données réglementaires

Citation	HROC103 T0 M1 (numéro de catalogue Cytion 300802)
Biosafety level	1

HROC103 T0 M1 Cellules | 300802

NCBI_TaxID	9606
CellosaurusAccession	CVCL_1D10
Depositor	M. Linnebacher
GMO Status	Sans modification génétique ; lignée cellulaire de CCR de type sauvage dérivée d'un patient, établie à partir d'une xéno greffe provenant de ce patient par le Dr Linnebacher

Données biomoléculaires

Ploidy status	Aneuploïde
MSI-status	MSS
Mutational profile	P53 mut, APC mut, K-RasG12VA, N-Raswt, H-Raswt, PIK3CAwt, B-Rafwt

Manipulation

Culture Medium	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 ₃ (numéro d'article Cytion 820400a)
Supplements	Compléter le milieu avec 10% de FBS
Dissociation Reagent	Accutase
Doubling time	30 heures
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	1 à 3
Seeding density	2 x 10 ⁴ cellules/cm ²

HROC103 T0 M1 Cellules | 300802

Fluid renewal Tous les 3 à 5 jours

Post-Thaw Recovery Quelques jours

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%_{CO2}, atmosphère humidifiée.

HROC103 T0 M1 Cellules | 300802

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.

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 (patient de sexe masculin, Y perdu)
CSF1PO: 12
D13S317: 11,12
D16S539: 12,13
D5S818: 12,13
D7S820: 9
TH01: 6,9
TPOX: 8
vWA: 14,15