

HNO41 Cellules | 300126

Informations générales

Description

La lignée cellulaire HNO41 est dérivée d'un carcinome épidermoïde hypopharyngé, un type de carcinome épidermoïde de la tête et du cou (HNSCC). Cette lignée cellulaire a été caractérisée par plusieurs aberrations chromosomiques, notamment des augmentations du nombre de copies d'ADN dans des régions chromosomiques telles que 3q23-qter, 5p, 7p, 7q21-q22, 8q22.2-qter, 9q22-qter et 11q13. Ces régions sont connues pour abriter des oncogènes qui contribuent à la progression de la tumeur, ce qui fait de HNO41 un modèle précieux pour l'étude des mécanismes moléculaires qui sous-tendent le cancer de l'hypopharynx.

Outre son profil génétique, HNO41 a été analysée pour son expression de facteurs de croissance angiogéniques, qui jouent un rôle essentiel dans le développement des tumeurs et des métastases. La lignée cellulaire présente une forte expression du facteur de croissance de l'endothélium vasculaire (VEGF) et du facteur de croissance dérivé des plaquettes (PDGF), entre autres. Ces facteurs sont impliqués dans la promotion de l'angiogenèse, la formation de nouveaux vaisseaux sanguins, qui est un processus clé dans la croissance des tumeurs et des métastases. La présence de ces facteurs dans HNO41 renforce son utilité dans la recherche visant à comprendre l'angiogenèse tumorale et à évaluer les thérapies anti-angiogéniques pour le HNSCC.

Organism Humain

Tissue Amygdale

Disease Carcinome épidermoïde de la tête et du cou (HNSCC)

Caractéristiques

Age 52 ans

Gender Homme

Ethnicity Caucasien

Morphology De type épithélial

Growth properties Monocouche, adhérente

Données réglementaires

Citation HNO41 (numéro de catalogue Cytion 300126)

Biosafety level 1

HNO41 Cellules | 300126**NCBI_TaxID** 9606**CellosaurusAccession** CVCL_D224**Depositor** C. Herold-Mende**Données biomoléculaires****Manipulation****Culture Medium** DMEM, w : 4.5 g/L Glucose, w : 4 mM L-Glutamine, w : 3.7 g/L NaHCO₃, 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 initial de 1:3 est recommandé en fonction du taux de croissance**Fluid renewal** 2 à 3 fois par semaine**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.

HNO41 Cellules | 300126

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 continu de la lignée cellulaire, garantissant ainsi des résultats expérimentaux fiables.

Incubation Atmosphere

37°C, 5%_{CO2}, atmosphère humidifiée.

Flask Coating

Pour une fixation et une viabilité optimales après décongélation, nous recommandons d'utiliser des **flacons ou des plaques recouverts de collagène**.

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.

HNO41 Cellules | 300126

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,x
CSF1PO: 10
D13S317: 12
D16S539: 11,12
D5S818: 10,13
D7S820: 8
TH01: 6,7
TPOX: 8,9
vWA: 17,19
D3S1358: 17
D21S11: 30
D18S51: 12
Penta E: 11,12
Penta D: 9
D8S1179: 13
FGA: 22
D1S1656: 16,3,17
D6S1043: 11,12
D2S1338: 27
D12S391: 16,20
D19S433: 14
PEZ6: B-LCL-HROC10