

Cellules B-LCL-HROC68 | 302078**Informations générales****Description**

B-LCL-HROC68 est une lignée cellulaire lymphoblastique B humaine immortalisée par le virus d'Epstein-Barr (EBV), établie à partir de cellules B infiltrant la tumeur (TiBc) isolées d'un carcinome colorectal primaire désigné HROC68. La tumeur parentale était un carcinome colorectal de type sporadique réséqué chez un patient adulte de sexe masculin atteint d'une maladie à un stade avancé. Le tissu tumoral frais a été dissocié mécaniquement, et les cellules B ont été cultivées en présence d'un surnageant contenant l'EBV dérivé de la lignée cellulaire B95/8 de marmouset, ainsi que de la cyclosporine A pour supprimer la croissance des cellules T et NK. La culture à long terme a entraîné une expansion monoclonale des cellules B, comme l'a confirmé l'analyse du réarrangement des gènes d'immunoglobulines à l'aide des protocoles de PCR multiplex BIOMED-2, démontrant un seul schéma de réarrangement dominant compatible avec une origine clonale.

B-LCL-HROC68 sécrète de l'immunoglobuline G (IgG) comme isotype exclusif, avec une production stable pendant une culture prolongée. Lors d'un criblage ELISA cellulaire contre des lignées cellulaires allogéniques de cancer colorectal (HROC24, HROC46 et HCT116), l'IgG dérivée de B-LCL-HROC68 a démontré une liaison mesurable aux cellules tumorales, le signal le plus fort étant observé contre les cellules HCT116. Cependant, la validation cytométrique en flux ultérieure a indiqué une affinité de liaison relativement faible par rapport aux autres IgG dérivées de TiBc. Ces résultats indiquent que B-LCL-HROC68 représente une lignée de cellules B monoclonal, expérimentée en matière d'antigènes et infiltrant les tumeurs, capable de produire des IgG fonctionnelles avec une réactivité détectable des cellules tumorales, fournissant ainsi un outil in vitro utile pour étudier les réponses immunitaires humorales dans le microenvironnement du carcinome colorectal et pour l'identification potentielle d'antigènes associés aux tumeurs.

Organism Humain**Tissue** Sang périphérique**Disease** Carcinome**Synonyms** Bc HROC68, TiBcHROC68**Caractéristiques****Age** 84 ans**Gender** Homme**Ethnicity** Caucasien**Morphology** Cellules rondes**Cell type** B lymphoblaste

Cellules B-LCL-HROC68 | 302078

Growth properties Suspension

Données réglementaires

Citation B-LCL-HROC68 (numéro de catalogue 302078 de Cytion)

Biosafety level 2

NCBI_TaxID 9606

CellosaurusAccession CVCL_A7UU

Depositor M. Linnebacher

Données biomoléculaires

Surface antigens CD19

Viruses Transformant : EBV

Manipulation

Culture Medium RPMI 1640, w : 2.0 mM Glutamine stable, w : 2.0 g/L NaHCO₃ (numéro d'article Cytion 820700a)

Supplements Compléter le milieu avec 10 % de FBS inactivé à la chaleur

Subculturing Homogénéisez délicatement la suspension cellulaire dans le flacon en pipettant de haut en bas, puis prélevez un échantillon représentatif afin de déterminer la densité cellulaire par ml. Diluez la suspension afin d'obtenir une concentration cellulaire de 1×10^5 cellules/ml avec un milieu de culture frais, puis répartissez la suspension ajustée dans de nouveaux flacons pour poursuivre la culture.

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.

Cellules B-LCL-HROC68 | 302078

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.

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 B-LCL-HROC68 | 302078

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.

Allèles HLA

A*: '02:01:01, '29:02:01
B*: '13:02:01, '44:03:01
C*: '06:02:01, '16:01:01
DRB1*: '07:01:01
DQA1*: '02:01:01
DQB1*: '02:02:01
DPB1*: '01:01:01, '04:01:01
E: '01:01, '01:03