

PC-9 sejtek | 305045

Általános információk

Description

A PC-9 sejtvonal emberi tüdő adenokarcinómából származik, a nem kissejtes tüdőrák egyik altípusából (NSCLC). Ez a sejtvonal különösen figyelemre méltó az EGFR gén aktiváló mutációjának, különösen a 19. exon deléciójának (E746_A750del) hordozója, amely az NSCLC gyakori vezető mutációja. Ez a változás teszi a PC-9-et felbecsülhetetlen értékű modellé az EGFR által vezérelt rákok biológiájának tanulmányozásához és a kifejezetten ezt az útvonalat célzó tirozinkináz-inhibitorok (TKI-k), például a gefitinib és az erlotinib hatékonyságának értékeléséhez.

A PC-9 sejteket széles körben használták az EGFR TKI-kkel szembeni rezisztencia mechanizmusaira, különösen az olyan másodlagos mutációk megjelenésére, mint a T790M, összpontosító kutatásokban. Ezek a vizsgálatok alapozták meg a harmadik generációs inhibitorok, például az osimertinib kifejlesztését, amelyek mind az elsődleges EGFR-mutációt, mind a rezisztenciához társuló változásokat célozzák. A sejtvonal érzékenységet mutat más, a downstream jelátviteli útvonalakat, köztük a PI3K/AKT és a MAPK jelátviteli kaszkádokban részt vevő inhibitorokra is, ami aláhúzza hasznosságát a transzlációs rákkutatásban.

Genetikai és farmakológiai tulajdonságai mellett a PC-9-et nagy áteresztőképességű gyógyszer-szűrési programokba is bevonták, megkönnyítve az EGFR-mutációval rendelkező NSCLC-vel szemben szelektív hatású vegyületek azonosítását. A vonal jól jellemzett genomikus tájképe és következetes in vitro fenotípusos viselkedése miatt mind az alap-, mind az alkalmazott tüdőrákkutatás sarokköve, különösen a célzott és kombinált terápiával összefüggésben.

Organism	Emberi
Tissue	Tüdő
Disease	Tüdő adenokarcinóma
Metastatic site	Nyirokcsomó
Synonyms	PC9, PC-9/S1, PC-9S1

Jellemzők

Age	45 év
Gender	Férfi
Morphology	Kerek és orsó alakú sejtek heterogén keveréke
Growth properties	Tapadó/felfüggesztés

PC-9 sejtek | 305045

Szabályozási adatok

Citation	PC-9 (Cytion katalógusszám: 305045)
Biosafety level	1
NCBI_TaxID	9606
CellosaurusAccession	CVCL_B260

Biomolekuláris adatok

Tumorigenic	Igen
--------------------	------

A kezelése

Culture Medium	RPMI 1640, w: 2,0 mM stabil glutamin, w: 2,0 g/L NaHCO ₃ (Cytion 820700a cikkszám)
Supplements	A táptalajt egészítsük ki 10% FBS-szel
Dissociation Reagent	Accutase
Subculturing	Gyűjtse össze a szuszpenziós sejteket egy 15 ml-es csőbe, és óvatosan mossa át a megtapadt sejteket kalciumot és magnéziumot nem tartalmazó PBS-szel (T25 lombik esetén 3-5 ml-t, T75 lombik esetén 5-10 ml-t használjon). Vigyen fel Accutase-t (1-2 ml-t T25 lombikokhoz, 2,5 ml-t T75 lombikokhoz), biztosítva a sejtréteg teljes lefedettségét. Hagyjuk a sejteket 37°C-on 10-15 percig inkubálni. Az inkubációt követően egyesítsük és centrifugáljuk a szuszpenziót és az adhezív sejteket. A centrifugálás után óvatosan reszuszpendáljuk a sejt pelletet, és a sejtsuszpenziót helyezük át friss tápfolyadékot tartalmazó új lombikokba.
Split ratio	01:08
Fluid renewal	hetente 1-2 alkalommal
Freeze medium	Krioprezerváló táptalajként teljes növekedési táptalajt (beleértve az FBS-t) + 10% DMSO-t használunk a megfelelő kiolvasztás utáni életképesség érdekében, vagy CM-1-et (Cytion katalógusszám: 800100), amely optimalizált ozmoprotektánsokat és metabolikus stabilizátorokat tartalmaz a regenerálódás fokozása és a krio-indukált stressz csökkentése érdekében.

PC-9 sejtek | 305045

**Thawing and
Culturing Cells**

1. Ellenőrizze, hogy az injekciós üveg a szállításkor mélyhűtött marad-e, mivel a sejteket szárazjégen szállítják, hogy a szállítás során az optimális hőmérsékletet fenntartsák.
2. Átvételt követően vagy azonnal tárolja a krioampullát -150 °C alatti hőmérsékleten a sejtek integritásának megőrzése érdekében, vagy folytassa a 3. lépéssel, ha azonnali tenyésztésre van szükség.
3. Azonnali tenyésztés esetén gyorsan fel kell olvasztani az injekciós üveget úgy, hogy tiszta vízzel és antimikrobiális szerrel ellátott 37 °C -os vízfürdőbe merítjük, és 40-60 másodpercig óvatosan kevergetjük, amíg egy kis jégcsomó nem marad.
4. Az összes további lépést steril körülmények között, áramlásos elszívóban végezzük el, és nyitás előtt fertőtlenítsük a kriofülkét 70%-os etanollal.
5. Óvatosan nyissa fel a fertőtlenített fiolát, és a sejtuszpenziót óvatosan összekeverve helyezze át egy 15 ml-es centrifugacsőbe, amely 8 ml szobahőmérsékletű táptalajt tartalmaz.
6. Centrifugáljuk az elegyet $300 \times g$ -n 3 percig a sejtek szétválasztásához, és óvatosan dobjuk el a maradék fagyasztóközeget tartalmazó felülúszót.
7. Óvatosan szuszpendáljuk újra a sejt pelletet 10 ml friss táptalajban. Adhezív sejtek esetében ossza a szuszpenziót két T25-ös tenyésztőlombik között; szuszpenziós kultúrák esetében az összes tápfolyadékot tegye át egy T25-ös lombikba a hatékony sejtkölcsönhatás és növekedés elősegítése érdekében.
8. A sejt vonal folyamatos növekedése és fenntartása érdekében tartsa be a megállapított szubkultúra protokollokat, biztosítva a megbízható kísérleti eredményeket.

**Incubation
Atmosphere**

37 °C , 5% CO_2 , párasított légkör.

Flask Coating

Nincs

**Freezing
Procedure**

A kriokonzervált sejt vonalakat szárazjégen, validált, szigetelt csomagolásban szállítják, elegendő hűtőközeggel, hogy a szállítás során a hőmérsékletet körülbelül -78 °C -on tartsák. Átvételkor azonnal vizsgálja meg a tárolóedényt, és haladéktalanul helyezze át az injekciós üvegeket a megfelelő tárolóhelyre.

**Shipping
Conditions**

A kriokonzervált sejt vonalakat szárazjégen, validált, szigetelt csomagolásban szállítják, elegendő hűtőközeggel, hogy a szállítás során a hőmérsékletet körülbelül -78 °C -on tartsák. Átvételkor azonnal vizsgálja meg a tárolóedényt, és haladéktalanul helyezze át az injekciós üvegeket a megfelelő tárolóhelyre.

PC-9 sejtek | 305045

Storage Conditions

Hosszú távú tartósítás céljából helyezze az üvegeket gőzfázisú folyékony nitrogénbe, körülbelül -150 és -196 °C közötti hőmérsékleten. A -80 °C-on történő tárolás csak rövid átmeneti lépésként fogadható el a folyékony nitrogénbe való átvitel előtt.

Minőségellenőrzés / Genetikai profil / HLA

Sterility

A mikoplazma-szennyeződést mind a PCR-alapú vizsgálatokkal, mind a lumineszcencia-alapú mikoplazma-kimutatási módszerekkel kizárják.

A bakteriális, gombás vagy élesztőgombás szennyeződés elkerülése érdekében a sejt kultúrákat napi vizuális ellenőrzésnek vetik alá.