

## Sel B-LCL-HROC102 | 302001

## Informasi umum

## Description

B-LCL-HROC102 adalah garis sel limfoblastoid B manusia yang diimortalkan oleh virus Epstein-Barr (EBV), yang didirikan dari sel limfosit B yang diisolasi dari jaringan tumor atau darah perifer pasien dewasa. Sel-sel ini dihasilkan melalui infeksi ex vivo dengan supernatant yang mengandung EBV yang berasal dari garis sel marmoset B95/8, dengan adanya cyclosporin A untuk menekan pertumbuhan sel T dan sel NK. Setelah beberapa minggu kultur, pertumbuhan limfoblastoid yang stabil tercapai, menghasilkan populasi sel B monoklonal atau oligoklonal yang terus berkembang biak, cocok untuk ekspansi in vitro jangka panjang.

Secara imunofenotipik, B-LCL-HROC102 menunjukkan profil sel B matang dan teraktivasi, ditandai dengan ekspresi CD19 dan CD20, serta tingkat tinggi penanda aktivasi dan maturasi seperti CD23 dan CD80. Ekspresi kuat molekul MHC kelas I dan II menunjukkan kapasitas penyajian antigen yang terjaga. Tergantung pada klon individu, ekspresi variabel dari penanda diferensiasi seperti CD27, CD38, atau CD138 dapat diamati, mencerminkan tahap berbeda dalam pematangan sel B. Sel-sel ini negatif untuk penanda sel T, mengonfirmasi spesifisitas garis sel.

Secara fungsional, B-LCL-HROC102 menghasilkan imunoglobulin dengan isotype yang ditentukan (misalnya, IgG, IgM, atau IgA), yang tetap stabil selama kultur jangka panjang. Antibodi yang dihasilkan dapat dikumpulkan dari supernatant kultur dan digunakan untuk aplikasi hilir, termasuk uji ikatan antigen, studi pengenalan sel tumor, atau identifikasi antigen yang terkait dengan penyakit. Sebagai model sel B yang diimortalkan oleh EBV, B-LCL-HROC102 menyediakan platform in vitro yang andal untuk menyelidiki respons imun humoral, aktivasi dan diferensiasi sel B, serta mekanisme yang dimediasi antibodi dalam konteks imunologi tumor atau respons imun sistemik.

**Organism** Manusia

**Tissue** Darah tepi

**Disease** Karsinoma

**Synonyms** Bc HROC102

## Karakteristik

**Age** Usia tidak ditentukan

**Gender** Perempuan

**Ethnicity** Kaukasia

**Morphology** Sel bulat

**Cell type** Limfoblas B

## Sel B-LCL-HROC102 | 302001

**Growth properties** Penangguhan

## Data Peraturan

**Citation** B-LCL-HROC102 (Nomor katalog Cytion 302001)

**Biosafety level** 2

**NCBI\_TaxID** 9606

**CellosaurusAccession** CVCL\_A7UM

## Data Biomolekuler

**Surface antigens** CD19

**Viruses** Transformant: EBV

## Penanganan

**Culture Medium** RPMI 1640, w: 2,0 mM Glutamin stabil, w: 2,0 g/L NaHCO<sub>3</sub> (Nomor artikel Cytion 820700a)

**Supplements** Lengkapi media dengan 10% FBS yang dinonaktifkan dengan panas

**Subculturing** Homogenisasi secara perlahan suspensi sel dalam flask dengan cara menghisap dan mengeluarkan cairan menggunakan pipet, lalu ambil sampel representatif untuk menentukan kepadatan sel per ml. encerkan suspensi tersebut hingga mencapai konsentrasi sel  $1 \times 10^5$  sel/ml menggunakan medium kultur segar, dan bagi suspensi yang telah disesuaikan ke dalam flask baru untuk budidaya lebih lanjut.

**Freeze medium** Sebagai media kriopreservasi, kami menggunakan media pertumbuhan lengkap (termasuk FBS) + 10% DMSO untuk viabilitas pasca-pencairan yang memadai, atau CM-1 (nomor katalog Cytion 800100), yang mencakup osmoprotektan yang dioptimalkan dan penstabil metabolisme untuk meningkatkan pemulihan dan mengurangi stres yang diinduksi kriopreservasi.

## Sel B-LCL-HROC102 | 302001

### Thawing and Culturing Cells

1. Pastikan botol tetap dalam keadaan beku pada saat pengiriman, karena sel dikirim dengan es kering untuk mempertahankan suhu optimal selama perjalanan.
2. Setelah diterima, segera simpan cryovial pada suhu di bawah  $-150^{\circ}\text{C}$  untuk memastikan pelestarian integritas sel, atau lanjutkan ke langkah 3 jika kultur segera diperlukan.
3. Untuk kultur segera, segera cairkan botol dengan merendamnya dalam penangas air bersuhu  $37^{\circ}\text{C}$  dengan air bersih dan agen antimikroba, aduk perlahan selama 40-60 detik hingga gumpalan es kecil tetap ada.
4. Lakukan semua langkah selanjutnya dalam kondisi steril di dalam tudung alir, desinfektan kriovial dengan etanol 70% sebelum dibuka.
5. Buka botol yang telah didesinfeksi dengan hati-hati dan pindahkan suspensi sel ke dalam tabung sentrifugasi 15 ml yang berisi 8 ml media kultur suhu kamar, aduk perlahan.
6. Sentrifus campuran pada  $300 \times g$  selama 3 menit untuk memisahkan sel dan dengan hati-hati membuang supernatan yang mengandung sisa media pembekuan.
7. Resuspensi pelet sel dengan hati-hati dalam 10 ml medium kultur segar. Untuk sel yang melekat, bagi suspensi di antara dua labu kultur T25; untuk kultur suspensi, pindahkan semua media ke dalam satu labu T25 untuk mendorong interaksi dan pertumbuhan sel yang efektif.
8. Patuhi protokol subkultur yang telah ditetapkan untuk pertumbuhan dan pemeliharaan garis sel yang berkelanjutan, memastikan hasil eksperimental yang andal.

### Incubation Atmosphere

$37^{\circ}\text{C}$ , 5%  $\text{CO}_2$ , atmosfer yang dilembabkan.

### Flask Coating

Untuk perlekatan dan kelangsungan hidup yang optimal setelah pencairan, kami sarankan untuk menggunakan **labu atau pelat berlapis kolagen**.

### Freezing Procedure

Lini sel kriopreservasi dikirim di atas es kering dalam kemasan terisolasi yang divalidasi dengan refrigeran yang cukup untuk mempertahankan suhu sekitar  $-78^{\circ}\text{C}$  selama perjalanan. Setelah diterima, segera periksa wadah dan pindahkan botol tanpa penundaan ke tempat penyimpanan yang sesuai.

**Sel B-LCL-HROC102 | 302001**

**Shipping  
Conditions**

Lini sel kriopreservasi dikirim di atas es kering dalam kemasan terisolasi yang divalidasi dengan refrigeran yang cukup untuk mempertahankan suhu sekitar  $-78^{\circ}\text{C}$  selama perjalanan. Setelah diterima, segera periksa wadah dan pindahkan botol tanpa penundaan ke tempat penyimpanan yang sesuai.

**Storage  
Conditions**

Untuk pengawetan jangka panjang, tempatkan botol dalam nitrogen cair fase uap pada suhu sekitar  $-150$  hingga  $-196^{\circ}\text{C}$ . Penyimpanan pada suhu  $-80^{\circ}\text{C}$  hanya dapat diterima sebagai langkah sementara sebelum dipindahkan ke nitrogen cair.

**Kontrol kualitas / Profil genetik / HLA**

**Sterility**

Kontaminasi mikoplasma disingkirkan dengan menggunakan tes berbasis PCR dan metode deteksi mikoplasma berbasis pendaran.

Untuk memastikan tidak ada kontaminasi bakteri, jamur, atau ragi, kultur sel menjalani inspeksi visual setiap hari.