

## Cellule HCC78 | 302156

## Informazioni generali

## Description

HCC78 è una linea cellulare derivata da un tumore primario di adenocarcinoma polmonare, nello specifico un sottotipo noto come carcinoma bronchioloalveolare mucinoso. Questa linea cellulare è stata ottenuta da un paziente maschio adulto. Le cellule HCC78 sono particolarmente note per ospitare un riarrangiamento cromosomico unico che coinvolge i geni ROS1 e SLC34A2, che risulta nella proteina di fusione SLC34A2-ROS1. Questa proteina di fusione è stata implicata nelle vie di segnalazione oncogenica, rendendo l'HCC78 un modello prezioso per studiare i meccanismi molecolari dei tumori polmonari positivi alla fusione ROS1 e per testare terapie mirate contro ROS1.

In contesti di ricerca, HCC78 è stato ampiamente utilizzato per esplorare l'efficacia e il meccanismo d'azione degli inibitori di ROS1. Questi studi hanno dimostrato l'utilità della linea cellulare nella valutazione preclinica della sensibilità ai farmaci, dei meccanismi di resistenza e delle vie cellulari interessate dall'attività di ROS1. La linea cellulare cresce in modo aderente e presenta una morfologia simile a quella epiteliale, caratteristica dei tumori bronchioloalveolari. Le caratteristiche genetiche e fenotipiche di HCC78 ne fanno uno strumento essenziale per la ricerca sul cancro del polmone, in particolare per le indagini incentrate sulle terapie mirate e sulla medicina personalizzata nel trattamento dei tumori ROS1-positivi.

**Organism** Umano

**Tissue** Versamento pleurico

**Disease** Adenocarcinoma

**Synonyms** HCC-78, HCC0078, Centro oncologico Hamon 78

## Caratteristiche

**Age** 65 anni

**Gender** Uomo

**Ethnicity** Europeo

**Growth properties** Monostrato, aderente

## Dati normativi

**Citation** HCC78 (numero di catalogo Cytion 302156)

**Biosafety level** 1

**Cellule HCC78 | 302156****NCBI\_TaxID** 9606**CellosaurusAccession** CVCL\_2061**Dati biomolecolari****Manipolazione****Culture Medium** RPMI 1640, w: 2,0 mM di glutammina stabile, w: 2,0 g/L di NaHCO<sub>3</sub> (articolo Cytion numero 820700a)**Supplements** Integrare il terreno di coltura con il 10% di FBS**Dissociation Reagent** Accutase**Subculturing** Rimuovere il vecchio terreno dalle cellule aderenti e lavarle con PBS privo di calcio e magnesio. Per le fiasche T25, utilizzare 3-5 ml di PBS e per le fiasche T75, 5-10 ml. Quindi, coprire completamente le cellule con Accutase, utilizzando 1-2 ml per le fiasche T25 e 2,5 ml per le fiasche T75. Lasciare incubare le cellule a temperatura ambiente per 8-10 minuti per staccarle. Dopo l'incubazione, mescolare delicatamente le cellule con 10 ml di terreno per risospenderle, quindi centrifugare a 300xg per 3 minuti. Scartare il surnatante, risospendere le cellule in terreno fresco e trasferirle in nuove fiasche contenenti terreno fresco.**Freeze medium** Come terreno di crioconservazione, utilizziamo un terreno di crescita completo (incluso FBS) + 10% DMSO per un'adeguata vitalità post-scongelo, o CM-1 (numero di catalogo Cytion 800100), che include osmoprotettori e stabilizzatori metabolici ottimizzati per migliorare il recupero e ridurre lo stress crio-indotto.

## Cellule HCC78 | 302156

### Thawing and Culturing Cells

1. Verificare che la fiala rimanga profondamente congelata al momento della consegna, poiché le cellule vengono spedite con ghiaccio secco per mantenere le temperature ottimali durante il trasporto.
2. Al ricevimento, conservare immediatamente la criovial a temperature inferiori a -150°C per garantire la conservazione dell'integrità cellulare, oppure procedere al punto 3 se è necessaria una coltura immediata.
3. Per la coltura immediata, scongelare rapidamente la fiala immergendola in un bagno d'acqua a 37°C con acqua pulita e un agente antimicrobico, agitando delicatamente per 40-60 secondi finché non rimane un piccolo grumo di ghiaccio.
4. Eseguire tutte le fasi successive in condizioni di sterilità in una cappa a flusso, disinfettando la criovial con etanolo al 70% prima dell'apertura.
5. Aprire con cautela la fiala disinfettata e trasferire la sospensione cellulare in una provetta da centrifuga da 15 ml contenente 8 ml di terreno di coltura a temperatura ambiente, mescolando delicatamente.
6. Centrifugare la miscela a 300 x g per 3 minuti per separare le cellule e scartare con cura il surnatante contenente il terreno di coltura residuo.
7. Risospendere delicatamente il pellet cellulare in 10 ml di terreno di coltura fresco. Per le cellule aderenti, dividere la sospensione tra due fiasche di coltura T25; per le colture in sospensione, trasferire tutto il terreno in una fiasca T25 per promuovere l'interazione e la crescita delle cellule.
8. Attenersi ai protocolli di subcoltura stabiliti per la crescita e il mantenimento continui della linea cellulare, garantendo risultati sperimentali affidabili.

### Incubation Atmosphere

37°C, 5%  $\text{CO}_2$ , atmosfera umidificata.

### Flask Coating

Per un attaccamento e una vitalità ottimali dopo lo scongelamento, si consiglia di utilizzare **fiasche o piastre rivestite di collagene**.

### Freezing Procedure

Le linee cellulari crioconservate vengono spedite su ghiaccio secco in confezioni isolate e convalidate, con una quantità di refrigerante sufficiente a mantenere circa -78 °C durante il trasporto. Al ricevimento, ispezionare immediatamente il contenitore e trasferire immediatamente le fiale in un luogo di conservazione appropriato.

## Cellule HCC78 | 302156

### Shipping Conditions

Le linee cellulari crioconservate vengono spedite su ghiaccio secco in confezioni isolate e convalidate, con una quantità di refrigerante sufficiente a mantenere circa -78 °C durante il trasporto. Al ricevimento, ispezionare immediatamente il contenitore e trasferire immediatamente le fiale in un luogo di conservazione appropriato.

### Storage Conditions

Per la conservazione a lungo termine, porre le fiale in azoto liquido in fase vapore a una temperatura compresa tra -150 e -196 °C circa. La conservazione a -80 °C è accettabile solo come breve fase intermedia prima del trasferimento in azoto liquido.

## Controllo di qualità / Profilo genetico / HLA

### Sterility

La contaminazione da micoplasma viene esclusa utilizzando sia saggi basati sulla PCR sia metodi di rilevamento del micoplasma basati sulla luminescenza.

Per garantire l'assenza di contaminazione batterica, fungina o da lieviti, le colture cellulari sono sottoposte a ispezioni visive quotidiane.