

## NCI-H522 šūnas | 305279

## Vispārīga informācija

## Description

NCI-H522 šūnu līnija ir iegūta no pieaugušā pacienta cilvēka plaušu karcinomas, kas nav mazo šūnu plaušu karcinoma (NSCLC), konkrēti, adenokarcinomas. Šī šūnu līnija tiek plaši izmantota plaušu vēža pētījumos, piedāvājot modeli, lai pētītu molekulāros un šūnu mehānismus, kas ir adenokarcinomas, visbiežāk sastopamā NSCLC apakštipa, pamatā. NCI-H522 šūnas ir vērtīgas, lai pētītu ar plaušu adenokarcinomu saistītās ģenētiskās mutācijas, signālu pārnese ceļus un terapeitisko reakciju.

NCI-H522 šūnām piemīt epitēlija morfoloģija un tās ekspresē plaušu adenokarcinomai raksturīgus marķierus, tostarp citokeratīnus un karcīnoembrionālo antigēnu (CEA). Tām ir ģenētiskas izmaiņas, kas bieži novērotas NSCLC, piemēram, TP53 gēna mutācijas un RB1 gēna delecijas. Pētnieki izmanto NCI-H522 šūnas, lai izpētītu galvenos signālu ceļus, kas saistīti ar plaušu vēža progresēšanu, piemēram, EGFR, KRAS un PI3K/Akt ceļus. Šīs šūnas izmanto arī augstas veiktspējas zāļu skrīninga testos un ķīmijterapijas līdzekļu, mērķterapijas un imūnterapijas pirmsklīniskajās pārbaudēs. Turklāt NCI-H522 šūnas izmanto, lai pētītu rezistences pret zālēm mehānismus un izstrādātu stratēģijas tās pārvarēšanai. NCI-H522 šūnu līnijas nozīme plaušu adenokarcinomas pētniecībā uzsvēr tās nozīmīgumu, lai uzlabotu mūsu izpratni par plaušu vēža bioloģiju un izstrādātu jaunas un efektīvākas ārstēšanas pieejas NSCLC pacientiem.

## Organism

Cilvēks

## Tissue

Plaušas

## Disease

Adenokarcinoma

## Synonyms

NCI.H522, H522, H-522, NCI-522, NCI522, NCI522, NCIH522

## Raksturojums

## Age

58 gadi

## Gender

Vīrieši

## Ethnicity

Eiropas

## Morphology

Epitēlija

## Growth properties

Adherent

## Normatīvie dati

## Citation

NCI-H522 (Cytion kataloga numurs 305279)

## NCI-H522 šūnas | 305279

**Biosafety level** 1**NCBI\_TaxID** 9606**CellosaurusAccession** CVCL\_1567**Biomolekulārie dati****Mutational profile** Mutācija: TP53, p.Pro191fs\*56 (c.571delC), homozigotiska**Darbs ar****Culture Medium** RPMI 1640, w: 2,0 mM stabils glutamīns, w: 2,0 g/L NaHCO<sub>3</sub> (Cytion izstrādājuma numurs 820700a)**Supplements** Papildināt barotni ar 10% FBS, w: 4,5 g/l glikozes, w: 10 mM HEPES, w: 1 mM nātrija piruvāta, w: 1,5 g/l NaHCO<sub>3</sub>**Dissociation Reagent** Accutase**Subculturing** Noņemt veco barotni no pielipušajām šūnām un mazgāt tās ar PBS, kurā nav kalcija un magnija. T25 kolbām izmantojiet 3-5 ml PBS, bet T75 kolbām - 5-10 ml. Pēc tam pilnībā pārklājiet šūnas ar Accutase, izmantojot 1-2 ml T25 kolbām un 2,5 ml T75 kolbām. Ļaujiet šūnām inkubēties istabas temperatūrā 8-10 minūtes, lai tās atdalītos. Pēc inkubācijas uzmanīgi samaisiet šūnas ar 10 ml barotnes, lai tās atkārtoti suspendētu, pēc tam centrifugējiet 3 minūtes ar 300xg. Izmetiet supernatantu, atkārtoti suspendējiet šūnas svaigā barotnē un pārvietojiet tās jaunās kolbās, kurās jau ir svaiga barotne.**Split ratio** Ieteicamais proporcijas diapazons ir no 1:3 līdz 1:6**Fluid renewal** 2 līdz 3 reizes nedēļā**Freeze medium** Kā kriokonservēšanas barotni mēs izmantojam pilnvērtīgu augšanas barotni (ieskaitot FBS) + 10 % DMSO, lai nodrošinātu pietiekamu dzīvotspēju pēc atkausēšanas, vai CM-1 (Cytion kataloga numurs 800100), kas ietver optimizētus osmoprotektorus un metaboliskos stabilizatorus, lai uzlabotu atveseļošanos un samazinātu krioinducēto stresu.

## NCI-H522 šūnas | 305279

**Thawing and  
Culturing Cells**

1. Pārliecinieties, ka pēc piegādes flakons paliek dziļi sasaldēts, jo šūnas tiek sūtītas uz sausā ledus, lai pārvadāšanas laikā saglabātu optimālu temperatūru.
2. Pēc saņemšanas vai nu nekavējoties uzglabāt kriovialu temperatūrā, kas zemāka par -150 °C, lai nodrošinātu šūnu integritātes saglabāšanu, vai arī turpināt 3. posmu, ja nepieciešama tūlītēja kultivēšana.
3. Tūlītējas kultivēšanas gadījumā ātri atkausējiet flakonu, iegremdējot to 37°C ūdens vannā ar tīru ūdeni un antibakteriālu līdzekli, viegli maisot 40-60 sekundes, līdz paliek neliels ledus gabaliņš.
4. Visas turpmākās darbības veiciet sterilos apstākļos plūsmas nosūcējā, pirms atvēršanas dezinficējot kriovialu ar 70% etanolu.
5. Uzmanīgi atveriet dezinficēto flakonu un pārnesiet šūnu suspensiju 15 ml centrifūgas mēģenē, kurā ir 8 ml istabas temperatūras barotnes, uzmanīgi samaisot.
6. Centrifugējiet maisījumu ar 300 x g 3 minūtes, lai atdalītu šūnas, un uzmanīgi izmetiet virskārtu, kas satur saldēšanas barotnes atlikumus.
7. Viegli resuspendēt šūnu granulas 10 ml svaigas barotnes. Adhēzijas šūnu gadījumā suspensiju sadalīt divās T25 kolbās; suspensijas kultūrām visu barotni pārnest vienā T25 kolbā, lai veicinātu efektīvu šūnu mijiedarbību un augšanu.
8. Ievērojiet noteiktos subkultūru protokolus, lai nodrošinātu nepārtrauktu šūnu līnijas augšanu un uzturēšanu, tādējādi nodrošinot uzticamus eksperimentu rezultātus.

**Incubation  
Atmosphere**37°C, 5%  $\text{CO}_2$ , mitrināta atmosfēra.**Flask Coating**

Neviens

**Freezing  
Procedure**

Kriokonservētas šūnu līnijas tiek sūtītas uz sausā ledus apstiprinātā, izolētā iepakojumā ar pietiekamu dzesēšanas šķidrums daudzumu, lai visā transportēšanas laikā uzturētu aptuveni -78 °C temperatūru. Pēc saņemšanas nekavējoties pārbaudiet iepakojumu un nekavējoties pārvietojiet flakonus uz atbilstošu uzglabāšanas vietu.

## NCI-H522 šūnas | 305279

### Shipping Conditions

Kriokonservētas šūnu līnijas tiek sūtītas uz sausā ledus apstiprinātā, izolētā iepakojumā ar pietiekamu dzesēšanas šķidrums daudzumu, lai visā transportēšanas laikā uzturētu aptuveni -78 °C temperatūru. Pēc saņemšanas nekavējoties pārbaudiet iepakojumu un nekavējoties pārvietojiet flakonus uz atbilstošu uzglabāšanas vietu.

### Storage Conditions

Ilgstošai uzglabāšanai flakonus ievietojiet šķidrā slāpekļī ar tvaika fāzi aptuveni -150 līdz -196 °C temperatūrā. Uzglabāšana -80 °C temperatūrā ir pieļaujama tikai kā īss starposms pirms pārvietošanas uz šķidro slāpekli.

## Kvalitātes kontrole / Ģenētiskais profils / HLA

### Sterility

Mikoplazmas piesārņojums tiek izslēgts, izmantojot gan uz PCR balstītus testus, gan uz luminiscenci balstītas mikoplazmas noteikšanas metodes.

Lai pārlicinātos, ka nav baktēriju, sēnīšu vai rauga piesārņojuma, šūnu kultūras katru dienu vizuāli pārbauda.