

## NCI-H520-cellen | 305063

## Algemene informatie

<b>Description</b>	De cellijn werd in 1982 gecreëerd uit een monster van een longmassa, genomen door A.F. Gazdar van een patiënt met plaveiselcelcarcinoom van de long. Deze cellijn brengt een sterk verlaagd niveau van p53 mRNA tot expressie in vergelijking met normaal longweefsel. De cellen vertonen geen grove structurele DNA-afwijkingen. De cellen zijn positief gekleurd voor keratine en vimentine, maar negatief voor neurofilament triplet proteïne. De cellen kunnen kolonies vormen in zachte agar met/zonder serum.
<b>Organism</b>	Mens
<b>Tissue</b>	Long
<b>Disease</b>	Longsquameus celcarcinoom
<b>Synonyms</b>	NCI-H520, H-520, NCI-HUT-520, NCIH520

## Kenmerken

<b>Gender</b>	Mannelijk
<b>Ethnicity</b>	Europese
<b>Morphology</b>	Epitheel
<b>Growth properties</b>	Aanhangend

## Regelgevende gegevens

<b>Citation</b>	NCI-H520 (Cytion catalogusnummer 305063)
<b>Biosafety level</b>	1
<b>NCBI_TaxID</b>	9606
<b>CellosaurusAccession</b>	CVCL_1566

## Biomoleculaire gegevens

<b>Tumorigenic</b>	Ja, bij naakte muizen die subcutaan werden geïnoculeerd met $1 \times 10^7$ cellen (tumoren ontwikkelden zich binnen 21 dagen met een frequentie van 100% (5/5)).
--------------------	---

## NCI-H520-cellen | 305063

## Omgaan met

**Culture Medium**RPMI 1640, w: 2,0 mM stabiele Glutamine, w: 2,0 g/L NaHCO<sub>3</sub> (Cytion artikelnummer 820700a)**Supplements**

Vul het medium aan met 10% hitte-geïnactiveerde FBS

**Dissociation Reagent**

Accutase

**Doubling time**

32 tot 60 uur

**Subculturing**

Verwijder het oude medium van de adherente cellen en was ze met PBS zonder calcium en magnesium. Gebruik voor T25-flesjes 3-5 ml PBS en voor T75-flesjes 5-10 ml. Bedek de cellen vervolgens volledig met Accutase, met 1-2 ml voor T25-flesjes en 2,5 ml voor T75-flesjes. Laat de cellen gedurende 8-10 minuten bij kamertemperatuur incuberen om ze los te maken. Na incubatie de cellen voorzichtig mengen met 10 ml medium om ze te resuspenderen en vervolgens centrifugerend bij 300xg gedurende 3 minuten. Gooi het supernatant weg, resuspendeer de cellen in vers medium en breng ze over in nieuwe kolven die al vers medium bevatten.

**Split ratio**

1: 3 tot 1: 4

**Fluid renewal**

2 tot 3 keer per week

**Freeze medium**

Als cryoconserveringsmedium gebruiken we volledig groeimedum (inclusief FBS) + 10% DMSO voor voldoende levensvatbaarheid na het ontdooien, of CM-1 (Cytion catalogusnummer 800100), dat geoptimaliseerde osmoprotectanten en metabolische stabilisatoren bevat om het herstel te verbeteren en door cryo geïnduceerde stress te verminderen.

## NCI-H520-cellen | 305063

### Thawing and Culturing Cells

1. Controleer of de flacon bij levering diepgevroren blijft, aangezien de cellen op droog ijs worden verzonden om optimale temperaturen tijdens het transport te behouden.
2. Bewaar het cryoflesje na ontvangst onmiddellijk bij temperaturen lager dan  $-150\text{ }^{\circ}\text{C}$  om de integriteit van de cellen te behouden, of ga verder met stap 3 als onmiddellijke kweek vereist is.
3. Voor onmiddellijke kweek: ontdooi de flacon snel door deze onder te dompelen in een waterbad van  $37\text{ }^{\circ}\text{C}$  met schoon water en een antimicrobieel middel, waarbij u 40-60 seconden zachtjes schudt totdat er een klein ijsklontje overblijft.
4. Voer alle volgende stappen uit onder steriele omstandigheden in een stromingskap en desinfecteer de cryoflacon met 70% ethanol voordat deze wordt geopend.
5. Open voorzichtig de gedesinfecteerde flacon en breng de celsuspensie over in een centrifugebuis van 15 ml met 8 ml kweekmedium op kamertemperatuur en meng voorzichtig.
6. Centrifugeer het mengsel gedurende 3 minuten bij  $300 \times g$  om de cellen te scheiden en gooi het supernatant met resterend vriesmedium voorzichtig weg.
7. Resuspendeer de celpellet voorzichtig in 10 ml vers kweekmedium. Verdeel voor adherente cellen de suspensie over twee T25-kweekkolven; breng voor suspensiekweken al het medium over in één T25-kweekkolf om effectieve celinteractie en -groei te bevorderen.
8. Houd u aan de vastgestelde subcultuurprotocollen voor continue groei en onderhoud van de cellijn, om betrouwbare experimentele resultaten te garanderen.

### Incubation Atmosphere

$37\text{ }^{\circ}\text{C}$ , 5%  $\text{CO}_2$ , bevochtigde atmosfeer.

### Flask Coating

Geen

### Freezing Procedure

Gecryopreserveerde cellijnen worden verzonden op droog ijs in gevalideerde, geïsoleerde verpakkingen met voldoende koelmiddel om gedurende het transport ongeveer  $-78\text{ }^{\circ}\text{C}$  te handhaven. Inspecteer de verpakking onmiddellijk na ontvangst en breng de flacons onverwijld over naar de juiste opslagplaats.

### Shipping Conditions

Gecryopreserveerde cellijnen worden verzonden op droog ijs in gevalideerde, geïsoleerde verpakkingen met voldoende koelmiddel om gedurende het transport ongeveer  $-78\text{ }^{\circ}\text{C}$  te handhaven. Inspecteer de verpakking onmiddellijk na ontvangst en breng de flacons onverwijld over naar de juiste opslagplaats.

## NCI-H520-cellen | 305063

### Storage Conditions

Voor langdurige bewaring plaatst u flesjes in vloeibare stikstof in dampfase bij ongeveer -150 tot -196 °C. Opslag bij -80 °C is alleen aanvaardbaar als korte tussenstap vóór overbrenging naar vloeibare stikstof.

## Kwaliteitscontrole / Genetisch profiel / HLA

### Sterility

Mycoplasma-verontreiniging wordt uitgesloten met zowel PCR-gebaseerde testen als op luminescentie gebaseerde mycoplasma-detectiemethoden.

Om er zeker van te zijn dat er geen besmetting is met bacteriën, schimmels of gisten, worden de celculturen dagelijks onderworpen aan visuele inspecties.

### STR profiel

**Amelogenin:** x,x  
**CSF1PO:** 10  
**D13S317:** 10,11  
**D16S539:** 13  
**D5S818:** 12,13  
**D7S820:** 8,12  
**TH01:** 10  
**TPOX:** 8  
**vWA:** 18,19  
**D3S1358:** 16  
**D21S11:** 30  
**D18S51:** 17  
**Penta E:** 5,14  
**Penta D:** 13  
**D8S1179:** 14,16,17  
**FGA:** 22  
**D1S1656:** 14,16.3  
**D6S1043:** 12,18  
**D2S1338:** 18,23  
**D12S391:** 21  
**D19S433:** 13,14