

## HROC18-celler | 300808

## Generell informasjon

<b>Description</b>	Dette er én cellelinje i en serie av tumorcellelinjer som har blitt etablert av PD Dr. Michael Linnebacher siden 2006. HROC18 er avledet fra et primært klarcellet adenokarsinom. Cellene er kuleformede med utydelige grenser, har et høyt forhold mellom kjerne og cytoplasma og har både mikrovilli og desmosomer. De kan dyrkes i myk agar.
<b>Organism</b>	Menneskelig
<b>Tissue</b>	Tykkarm (coecum), UICC I
<b>Disease</b>	Primært adenokarsinom, TNM-stadium T2N0M0 R0L0V0, gradering G2, Lk(n) + 0, $\Sigma$ Lk(n) 28
<b>Metastatic site</b>	Not applicable (UICC stage I; TNM T2N0M0; no regional or distant metastasis)
<b>Applications</b>	Colorectal cancer research; early-stage CRC biology; APC/p53 mutant CRC modeling; drug sensitivity and targeted therapy evaluation; CRC immunology; patient-matched HROC biobank studies
<b>Synonyms</b>	HROC 18

## Kjennetegn

<b>Age</b>	65 år
<b>Gender</b>	Kvinne
<b>Ethnicity</b>	Kaukasisk
<b>Morphology</b>	Epitel-lignende
<b>Cell type</b>	Epithelial cells
<b>Growth properties</b>	Vedhengende

## Regulatoriske data

<b>Citation</b>	HROC18 (Cytion-katalognummer 300808)
<b>Biosafety level</b>	1

## HROC18-celler | 300808

<b>NCBI_TaxID</b>	9606
<b>CellosaurusAccession</b>	CVCL_0B45
<b>Depositor</b>	M. Linnebacher
<b>GMO Status</b>	No genetic modification; wildtype patient-derived CRC cell line established by PD Dr. Linnebacher. Confirmed free of HBV, HCV, HIV.

## Biomolekylære data

<b>Protein expression</b>	Beta-aktin, osteopontin, PTEN
<b>Antigen expression</b>	CD15+, CD24+, CD44+, CD55+, CD58+, CD50+, CD 54+, CD66acde+, CD71+, CD102+, CD326+ , CD80-, CD86-, EpCAM+, HLA-A2+, EGFR+
<b>Tumorigenic</b>	Ja, i immunsupprimerte nakne mus
<b>Viruses</b>	Fri for humanpatogene virus HBV, HCV, HIV.
<b>Ploidy status</b>	Aneuploid
<b>MSI-status</b>	MSS
<b>Mutational profile</b>	APCmut, p53mut, K-Raswt, N-Raswt, H-Raswt, B-RAFwt, PIK3CA mut

## Håndtering

<b>Culture Medium</b>	DMEM:Ham's F12 (1:1), w: 3,1 g/L glukose, w: 2,5 mM L-glutamin, w: 15 mM HEPES, w: 0,5 mM natriumpyruvat, w: 1,2 g/L NaHCO3 (Cytion artikkelnummer 820400a)
<b>Supplements</b>	Suppler mediet med 10 % FBS
<b>Dissociation Reagent</b>	Accutase
<b>Doubling time</b>	30 timer

## HROC18-celler | 300808

**Subculturing** Fjern det gamle mediet fra de adherente cellene, og vask dem med PBS uten kalsium og magnesium. Bruk 3-5 ml PBS for T25-kolber og 5-10 ml for T75-kolber. Dekk deretter cellene helt med Accutase, med 1-2 ml for T25-kolber og 2,5 ml for T75-kolber. La cellene inkubere i romtemperatur i 8-10 minutter for å løsne dem. Etter inkubasjon blandes cellene forsiktig med 10 ml medium for å resuspendere dem, og sentrifuger deretter ved 300xg i 3 minutter. Kast supernatanten, resuspender cellene i nytt medium, og overfør dem til nye kolber som allerede inneholder nytt medium.

**Split ratio** Et forhold på 1:3 anbefales

**Seeding density**  $2 \times 10^4$  celler/cm<sup>2</sup>

**Fluid renewal** Hver 3. til 5. dag

**Post-Thaw Recovery** 1 til 2 uker

**Freeze medium** Som kryopreserveringsmedium bruker vi komplett vekstmedium (inkludert FBS) + 10 % DMSO for tilstrekkelig levedyktighet etter opptining, eller CM-1 (Cytion-katalognummer 800100), som inneholder optimaliserte osmoprotective midler og metabolske stabilisatorer for å øke utvinningen og redusere kryoinduisert stress.

## HROC18-celler | 300808

### Thawing and Culturing Cells

1. Kontroller at hetteglasset er dypfrost ved levering, ettersom cellene sendes på tørris for å opprettholde optimale temperaturer under transport.
2. Ved mottak skal hetteglasset enten oppbevares umiddelbart ved temperaturer under  $-150\text{ }^{\circ}\text{C}$  for å sikre at cellenes integritet bevares, eller gå videre til trinn 3 hvis umiddelbar dyrking er nødvendig.
3. Ved umiddelbar dyrking tiner du hetteglasset raskt ved å senke det ned i et  $37\text{ }^{\circ}\text{C}$  varmt vannbad med rent vann og et antimikrobielt middel, og røre forsiktig i 40-60 sekunder til det blir en liten isklump igjen.
4. Utfør alle påfølgende trinn under sterile forhold i en strømningshette, og desinfiser kryoflasken med 70 % etanol før du åpner den.
5. Åpne det desinfiserte hetteglasset forsiktig, og overfør cellesuspensjonen til et 15 ml sentrifugerør som inneholder 8 ml romtemperert dyrkingsmedium, og bland forsiktig.
6. Sentrifuger blandingen ved  $300 \times g$  i 3 minutter for å separere cellene, og kast supernatanten som inneholder rester av frysemedium, forsiktig.
7. Resuspender cellepelletten forsiktig i 10 ml nytt dyrkingsmedium. For adherente celler, del suspensjonen mellom to T25-kulturkolber; for suspensjonskulturer, overfør alt mediet til én T25-kolbe for å fremme effektiv celleinteraksjon og vekst.
8. Følg etablerte subkulturprotokoller for fortsatt vekst og vedlikehold av cellelinjen, noe som sikrer pålitelige eksperimentelle resultater.

### Incubation Atmosphere

$37\text{ }^{\circ}\text{C}$ , 5 %  $\text{CO}_2$ , befuktet atmosfære.

### Flask Coating

Ingen

### Freezing Procedure

Kryopreserverte cellelinjer sendes på tørris i validert, isolert emballasje med tilstrekkelig kjølemiddel til å opprettholde en temperatur på ca.  $-78\text{ }^{\circ}\text{C}$  under hele transporten. Ved mottak skal beholderen inspiseres umiddelbart, og hetteglassene skal straks overføres til egnet lagringsplass.

### Shipping Conditions

Kryopreserverte cellelinjer sendes på tørris i validert, isolert emballasje med tilstrekkelig kjølemiddel til å opprettholde en temperatur på ca.  $-78\text{ }^{\circ}\text{C}$  under hele transporten. Ved mottak skal beholderen inspiseres umiddelbart, og hetteglassene skal straks overføres til egnet lagringsplass.

## HROC18-celler | 300808

### Storage Conditions

For langtidsoppbevaring plasseres hetteglassene i flytende nitrogen i dampfase ved ca. -150 til -196 °C. Lagring ved -80 °C er kun akseptabelt som et kort mellomtrinn før overføring til flytende nitrogen.

## Kvalitetskontroll / Genetisk profil / HLA

### Sterility

Mykoplasma-kontaminering utelukkes ved hjelp av både PCR-baserte analyser og luminescensbaserte metoder for påvisning av mykoplasma.

For å sikre at det ikke finnes bakterie-, sopp- eller gjærkontaminering, blir cellekulturene inspisert visuelt hver dag.

### STR-profil

**Amelogenin:** x,x  
**CSF1PO:** 12  
**D13S317:** 11  
**D16S539:** 12,13  
**D5S818:** 9,11  
**D7S820:** 8,11  
**TH01:** 7,8  
**TPOX:** 8  
**vWA:** 17

### HLA-alleler

**A\*:** '01:01:01, '02:01:01  
**B\*:** '08:01:01, '39:24:01  
**C\*:** '07:01:01  
**DRB1\*:** '03:01:01, '13:03:01  
**DQA1\*:** '05:01:01, '05:05:01  
**DQB1\*:** '02:01:01, '03:01:01  
**DPB1\*:** '01:01:01, '04:01:01  
**E:** '01:01, '01:03