

## HNO97 Celler | 300129

## Generell informasjon

## Description

HNO97-cellelinjen er avledet fra et oralt plateepitelkarsinom, en undertype av plateepitelkarsinom i hode og hals (HNSCC). Denne cellelinjen er karakterisert av ulike kromosomavvik, inkludert økning i DNA-kopiantall i regioner som 3p25-pter, 3q, 5p, 9q22-qter, 10p, 10q, 11cen-p14, 20p og 20q, samt et betydelig tap av kopitall i 18q-regionen. Disse genetiske endringene stemmer overens med dem som ofte observeres i aggressive former for HNSCC, og er assosiert med viktige onkogener som er involvert i tumorprogresjon, inkludert de som er involvert i cellesyklusregulering og proliferasjon.

HNO97 har vært mye brukt i studier med fokus på tumorspesifikk målretting og peptidbinding. HNO97-cellelinjen bidro for eksempel til identifisering og karakterisering av HBP-1-peptidet, som binder seg spesifikt til HNSCC-celler og har potensial for bruk i målrettede terapier. HBP-1s bindingskinetikk til HNO97-celler viste rask internalisering, noe som gjør denne cellelinjen til en verdifull modell for å undersøke effekten av nye terapeutiske midler rettet mot spesifikke molekyllære mål i HNSCC-svulster.

HNO97 har dessuten blitt brukt i biodistribusjonsstudier med tumorbærende nakne mus, der det ble vist at visse peptider, som HBP-1, fortrinnsvis akkumuleres i HNO97-svulster, noe som understreker cellelinjens anvendelighet i prekliniske modeller for medikamentlevering og avbildningsstudier. Denne cellelinjens genetiske og molekyllære profil gjør den til et viktig verktøy i studiet av biologien til kreft i munnhulen og utviklingen av målrettede behandlinger.

## Organism

Menneskelig

## Tissue

Tunge

## Disease

Plateepitelkarsinom i hode og hals (HNSCC)

## Synonyms

HNO 97

## Kjennetegn

## Age

72 år

## Gender

Mann

## Ethnicity

Kaukasisk

## Morphology

Epitel-lignende

## Growth properties

Monolag, vedheftende

## Regulatoriske data

**HNO97 Celler | 300129**

<b>Citation</b>	HNO97 (Cytion katalognummer 300129)
<b>Biosafety level</b>	1
<b>NCBI_TaxID</b>	9606
<b>CellosaurusAccession</b>	CVCL_D227
<b>Depositor</b>	C. Herold-Mende

**Biomolekylære data****Håndtering**

<b>Culture Medium</b>	DMEM, m: 4,5 g/L glukose, m: 4 mM L-glutamin, m: 3,7 g/L NaHCO <sub>3</sub> , m: 1,0 mM natriumpyruvat (Cytion artikkelnummer 820300a)
<b>Supplements</b>	Suppler mediet med 10 % FBS
<b>Dissociation Reagent</b>	Accutase
<b>Subculturing</b>	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, resuspend cellene i nytt medium, og overfør dem til nye kolber som allerede inneholder nytt medium.
<b>Split ratio</b>	Et innledende forhold på 1:3 anbefales i henhold til vekstraten
<b>Fluid renewal</b>	2 til 3 ganger per uke
<b>Freeze medium</b>	Som kryopreserveringsmedium bruker vi komplett vekstmedium (inkludert FBS) + 10 % DMSO for tilstrekkelig levedyktighet etter optining, eller CM-1 (Cytion-katalognummer 800100), som inneholder optimaliserte osmobeskyttende midler og metabolske stabilisatorer for å øke utvinningen og redusere kryoinduisert stress.

## HNO97 Cells | 300129

### 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

For optimal feste og levedyktighet etter tining anbefaler vi å bruke **kollagenbelagte kolber eller plater**.

### 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.

## HNO97 Celler | 300129

### 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:** 11  
**D13S317:** 12  
**D16S539:** 11  
**D5S818:** 11  
**D7S820:** 11,13  
**TH01:** 9  
**TPOX:** 8  
**vWA:** 15,19  
**D3S1358:** 14,17  
**D21S11:** 28,32.2  
**D18S51:** 22  
**Penta E:** 7,11  
**Penta D:** 12,13  
**D8S1179:** 8,14  
**FGA:** 25  
**D1S1656:** 12,13  
**D6S1043:** 13,18  
**D2S1338:** 19  
**D12S391:** 19,19  
**D19S433:** 14  
**PEZ6:** B-LCL-HROC117 (Bc HROC117)