

Komórki NCI-H2170 | 305276

Informacje ogólne

Description

Linia komórkowa NCI-H2170 pochodzi z ludzkiego raka płaskonabłonkowego płuca. Ta linia komórkowa jest szeroko stosowana w badaniach nad rakiem płuca, w szczególności do badania mechanizmów molekularnych leżących u podstaw raka płaskonabłonkowego, który jest powszechną i agresywną formą raka płuca. Komórki NCI-H2170 stanowią cenny model do badania zmian genetycznych i epigenetycznych związanych z rakiem płuca, a także do testowania skuteczności nowych środków terapeutycznych.

Komórki NCI-H2170 wykazują morfologię nabłonkową i wyrażają markery charakterystyczne dla raka płaskonabłonkowego, w tym cytokeratyny i p63. Posiadają mutacje genetyczne typowe dla raka płuca, takie jak zmiany w genach TP53 i CDKN2A, które odgrywają kluczową rolę w regulacji cyklu komórkowego i hamowaniu rozwoju nowotworu. Naukowcy wykorzystują komórki NCI-H2170 do badania kluczowych szlaków sygnałowych zaangażowanych w progresję raka płuca, takich jak EGFR, PI3K/Akt i MAPK. Komórki te są również wykorzystywane w testach przesiewowych leków w celu oceny skuteczności środków chemioterapeutycznych, terapii celowanych i terapii skojarzonych. Dodatkowo, komórki NCI-H2170 są wykorzystywane do badania mechanizmów oporności na leki i opracowywania strategii jej przewyższenia. Znaczenie linii komórkowej NCI-H2170 w badaniach nad rakiem płuca podkreśla jej znaczenie w pogłębianiu naszego zrozumienia biologii nowotworów i opracowywaniu nowych podejść terapeutycznych dla pacjentów z rakiem płuca.

Organism Człowiek

Tissue Płuco

Disease Rak płaskonabłonkowy

Synonyms H2170, H-2170, NCIH2170

Charakterystyka

Age Nieokreślony

Gender Męczyzna

Ethnicity Europejski

Morphology Nabłonek

Growth properties Adherent

Dane regulacyjne

Komórki NCI-H2170 | 305276**Citation** NCI-H2170 (numer katalogowy Cytion 305276)**Biosafety level** 1**NCBI_TaxID** 9606**CellosaurusAccession** CVCL_1535**Dane biomolekularne****Obsługa****Culture Medium** RPMI 1640, w: 2,0 mM stabilnej glutaminy, w: 2,0 g/L NaHCO₃ (numer artykułu Cytion 820700a)**Supplements** Uzpełnić pożywkę 10% FBS, dodać 2,5 g/l glukozy i 10 mM HEPES**Dissociation Reagent** Accutase**Subculturing** Usuń starą pożywkę z przylegających komórek i przemyj je PBS, który nie zawiera wapnia i magnezu. W przypadku kolb T25 należy użyć 3-5 ml PBS, a w przypadku kolb T75 5-10 ml. Następnie całkowicie pokryj komórki Accutase, używając 1-2 ml dla kolb T25 i 2,5 ml dla kolb T75. Pozwól komórkom inkubować w temperaturze pokojowej przez 8-10 minut, aby je oddzielić. Po inkubacji delikatnie wymieszaj komórki z 10 ml pożywki, aby ponownie je zawiesić, a następnie odwiruj przy 300xg przez 3 minuty. Odrzuć supernatant, ponownie zawiesić komórki w świeżej pożywce i przenieść je do nowych kolb zawierających już świeżą pożywkę.**Split ratio** Zalecane są proporcje od 1:3 do 1:6**Fluid renewal** 1 do 2 razy w tygodniu**Freeze medium** Jako pożywki do kriokonserwacji używamy kompletnej pożywki wzrostowej (w tym FBS) + 10% DMSO w celu zapewnienia odpowiedniej żywotności po rozmrożeniu lub CM-1 (numer katalogowy Cytion 800100), która zawiera zoptymalizowane osmoprotektanty i stabilizatory metaboliczne w celu zwiększenia regeneracji i zmniejszenia stresu wywołanego kriokonserwacją.

Komórki NCI-H2170 | 305276

Thawing and Culturing Cells

1. Upewnij się, że fiolka pozostaje głęboko zamrożona w momencie dostawy, ponieważ komórki są wysyłane w suchym lodzie, aby utrzymać optymalną temperaturę podczas transportu.
2. Po otrzymaniu należy natychmiast przechowywać fiolkę w temperaturze poniżej -150°C , aby zapewnić zachowanie integralności komórek, lub przejść do kroku 3, jeśli wymagana jest natychmiastowa hodowla.
3. W przypadku natychmiastowej hodowli należy szybko rozmrozić fiolkę, zanurzając ją w łaźni wodnej o temperaturze 37°C z czystą wodą i środkiem przeciwdrobnoustrojowym, delikatnie mieszając przez 40-60 sekund, aż pozostanie niewielka grudka lodu.
4. Wykonaj wszystkie kolejne kroki w sterylnych warunkach w kapturze przepływowej, dezynfekując fiolkę 70% etanolem przed otwarciem.
5. Ostrożnie otworzyć zdezynfekowaną fiolkę i przenieść zawiesinę komórek do 15 ml probówki wirówkowej zawierającej 8 ml podłoża hodowlanego o temperaturze pokojowej, delikatnie mieszając.
6. Wirować mieszaninę z prędkością $300 \times g$ przez 3 minuty w celu oddzielenia komórek i ostrożnie odrzucić supernatant zawierający pozostałości pożywki do zamrażania.
7. Delikatnie ponownie zawiesić osad komórek w 10 ml świeżego podłoża hodowlanego. W przypadku komórek przylegających, rozdzielić zawiesinę pomiędzy dwie kolby hodowlane T25; w przypadku hodowli zawieszonych, przenieść całą pożywkę do jednej kolby T25 w celu promowania skutecznej interakcji i wzrostu komórek.
8. Przestrzegaj ustalonych protokołów podhodowli w celu ciągłego wzrostu i utrzymania linii komórkowej, zapewniając wiarygodne wyniki eksperymentów.

Incubation Atmosphere

37°C , 5% CO_2 , nawilżona atmosfera.

Flask Coating

Brak

Freezing Procedure

Linie komórkowe poddane kriokonserwacji są wysyłane w suchym lodzie w zatwierdzonych, izolowanych opakowaniach z wystarczającą ilością czynnika chłodniczego, aby utrzymać temperaturę około -78°C przez czas transportu. Po otrzymaniu przesyłki należy natychmiast sprawdzić pojemnik i bezzwłocznie przenieść fiolki do odpowiedniego miejsca przechowywania.

Komórki NCI-H2170 | 305276

Shipping Conditions

Linie komórkowe poddane kriokonserwacji są wysyłane w suchym lodzie w zatwierdzonych, izolowanych opakowaniach z wystarczającą ilością czynnika chłodniczego, aby utrzymać temperaturę około -78°C przez cały czas transportu. Po otrzymaniu przesyłki należy natychmiast sprawdzić pojemnik i bezzwłocznie przenieść fiołki do odpowiedniego miejsca przechowywania.

Storage Conditions

W celu długotrwałego przechowywania należy umieścić fiołki w ciekłym azocie w fazie lotnej w temperaturze od -150 do -196°C . Przechowywanie w temperaturze -80°C jest dopuszczalne tylko jako krótki etap przejściowy przed przeniesieniem do ciekłego azotu.

Kontrola jakości / Profil genetyczny / HLA

Sterility

Zanieczyszczenie mykoplazmą jest wykluczane przy użyciu zarówno testów opartych na PCR, jak i metod wykrywania mykoplazmy opartych na luminescencji.

Aby upewnić się, że nie ma zanieczyszczenia bakteriami, grzybami lub drożdżami, hodowle komórkowe są poddawane codziennym kontrolom wizualnym.