

## Celule NCI-H2052 | 305836

## Informații generale

## Description

NCI-H2052 este o linie celulară de mezoteliom uman derivată dintr-un specimen de biopsie pleurală a unui pacient adult diagnosticat cu mezoteliom malign. Ca parte a panoului de linii celulare al NCI-Navy Medical Oncology Branch, aceasta a fost utilizată pe scară largă în cercetarea mezoteliomului datorită caracteristicilor sale reproductibile de creștere și originii sale histologice definite. Linia celulară a fost stabilită în cadrul protocoalelor aprobate de IRB care vizează generarea de modele de cancer adnotate clinic, ceea ce o face deosebit de valoroasă pentru studiile translaționale care leagă comportamentul in vitro de caracteristicile bolii pacienților.

Din punct de vedere fenotipic, NCI-H2052 prezintă morfologie epitelială, o caracteristică în concordanță cu subtipul epiteloid al mezoteliomului. Celulele cresc sub formă de monostraturi aderente in vitro și sunt menținute în mediu RPMI-1640 suplimentat cu 10% ser fetal bovin. Profilul genomic a identificat modificări caracteristice mezoteliomului, inclusiv dereglarea căilor care implică CDKN2A și NF2, deși NCI-H2052 reține în mod specific BAP1 de tip sălbatic și prezintă o încărcătură mutațională relativ scăzută în comparație cu alte modele de mezoteliom. Aceste caracteristici moleculare poziționează NCI-H2052 ca model de referință pentru studiul patogenezei mezoteliomului și al răspunsului terapeutic, în special în contexte care exclud fenotipurile determinate de BAP1.

Această linie celulară a fost încorporată în seturi cuprinzătoare de date farmacogenomice și transcriptomice, unde contribuie la analiza comparativă a subtipurilor de mezoteliom și a sensibilității terapeutice. Aceasta a arătat o sensibilitate moderată la agenții care vizează axa PI3K/mTOR și a fost utilizată în platformele de screening de mare capacitate pentru a identifica potențiale interacțiuni letale sintetice și noi abordări terapeutice. Datorită profilului său molecular și originii sale, NCI-H2052 rămâne o piatră de temelie în dezvoltarea medicamentelor pentru mezoteliom și în studiile de caracterizare moleculară.

## Organism

Om

## Tissue

Efuziune pleurală

## Disease

Mezoteliom sarcomatoid pleural

## Synonyms

H2052, H-2052, H2052\_MM, NCIH2052

## Caracteristici

## Age

65 de ani

## Gender

Masculin

## Ethnicity

Caucasian

## Morphology

Epitelial

## Celule NCI-H2052 | 305836

**Cell type** Epitelial ca**Growth properties** Aderent

## Date de reglementare

**Citation** NCI-H2052 (număr de catalog Cytion 305836)**Biosafety level** 1**NCBI\_TaxID** 9606**CellosaurusAccession** CVCL\_1518

## Date biomoleculare

**Mutational profile** Mutare: Deleție genică, CDKN2A, Homozigotă. Deleție genică, LATS2, Homozigotă. Mutație, NF2, Simplu, p.Arg341Ter (c.1021C>T), Homozigot, RASSF2, Simplu, p.Glu294Ter (c.880G>T), Heterozigot, TERT, Simplu, c.1-124C>T (c.228C>T) (C228T), Nespecificat, Notă = În promotor (PubMed=31068700)

## Manipulare

**Culture Medium** RPMI 1640, cu: 2,0 mM glutamină stabilă, cu: 2,0 g/L NaHCO<sub>3</sub> (număr articol Cytion 820700a)**Supplements** Suplimentați mediul cu 10% FBS**Dissociation Reagent** Accutase**Doubling time** 48 de ore**Fluid renewal** de 2 până la 3 ori pe săptămână**Freeze medium** Ca mediu de crioconservare, folosim mediu de creștere complet (inclusiv FBS) + 10% DMSO pentru o viabilitate adecvată după dezghețare sau CM-1 (număr de catalog Cytion 800100), care include osmoprotectanți optimizați și stabilizatori metabolici pentru a spori recuperarea și a reduce stresul indus de criogenie.

**Celule NCI-H2052 | 305836****Thawing and  
Culturing Cells**

1. Confirmați că flaconul rămâne profund înghețat la livrare, deoarece celulele sunt expediate pe gheață carbonică pentru a menține temperaturi optime în timpul transportului.
2. La primire, fie depozitați crioviola imediat la temperaturi sub -150 °C pentru a asigura păstrarea integrității celulare, fie treceți la etapa 3 dacă este necesară cultivarea imediată.
3. Pentru cultivarea imediată, dezghețați rapid flaconul prin scufundarea acestuia într-o baie de apă la 37 °C cu apă curată și un agent antimicrobian, agitându-l ușor timp de 40-60 de secunde până când rămâne o mică aglomerare de gheață.
4. Se efectuează toate etapele ulterioare în condiții sterile, într-o hotă cu flux, dezinfectând crioviola cu etanol 70% înainte de deschidere.
5. Se deschide cu grijă flaconul dezinfectat și se transferă suspensia celulară într-un tub de centrifugare de 15 ml care conține 8 ml de mediu de cultură la temperatura camerei, amestecând ușor.
6. Se centrifughează amestecul la 300 x g timp de 3 minute pentru a separa celulele și se aruncă cu grijă supernatantul care conține mediul de congelare rezidual.
7. Se resuspendă ușor peletul celular în 10 ml de mediu de cultură proaspăt. Pentru celulele aderente, împărțiți suspensia între două flacoane de cultură T25; pentru culturile în suspensie, transferați tot mediul într-un flacon T25 pentru a promova interacțiunea și creșterea celulară eficientă.
8. Respectați protocoalele de subcultură stabilite pentru creșterea și menținerea continuă a liniei celulare, asigurând rezultate experimentale fiabile.

**Incubation  
Atmosphere**

37°C, 5%  $\text{CO}_2$ , atmosferă umidificată.

**Flask Coating**

Niciuna

**Shipping  
Conditions**

Liniile celulare crioconservate sunt expediate pe gheață carbonică în ambalaje izolate, validate, cu suficient agent frigorific pentru a menține aproximativ -78 °C pe toată durata transportului. La primire, se inspectează imediat recipientul și se transferă fără întârziere fiolele în depozitul corespunzător.

**Storage  
Conditions**

Pentru conservarea pe termen lung, flacoanele se plasează în azot lichid în fază de vapori la o temperatură cuprinsă între -150 și -196 °C. Păstrarea la -80 °C este acceptabilă doar ca o scurtă etapă intermediară înainte de transferul în azot lichid.

**Celule NCI-H2052 | 305836**

**Controlul calității / Profil genetic / HLA**

**Sterility**

Contaminarea cu micoplasmă este exclusă utilizând atât teste bazate pe PCR, cât și metode de detectare a micoplasmei bazate pe luminescență.

Pentru a se asigura că nu există contaminare bacteriană, fungică sau de drojdie, culturile celulare sunt supuse unor inspecții vizuale zilnice.