

## Celule T406 | 300361

## Informații generale

## Description

Linia celulară T406 este derivată dintr-un glioblastom multiform uman (GBM), o tumoră cerebrală extrem de agresivă clasificată ca fiind de gradul IV OMS. Această linie celulară a fost intens studiată pentru caracteristicile sale genetice, în special supraexprimarea oncogenei erbB. Analiza citogenetică a T406 a evidențiat polisomia cromozomului 7, o caracteristică comună a gliomelor de grad înalt, cu până la șase copii ale cromozomului 7 prezente pe celulă. Această polisomie se corelează cu expresia crescută a oncogenei erbB, care joacă un rol în proliferarea și supraviețuirea tumorilor. Linia celulară T406 a fost utilizată pentru a studia mecanismele moleculare ale progresiei glioblastomului și rolul receptorilor factorilor de creștere în tumorigeneză.

T406 a fost, de asemenea, inclusă în studii de evaluare a eterogenității răspunsurilor tumorale la chimioterapie. Cercetările au demonstrat că T406, împreună cu alte linii celulare GBM, prezintă variabilitate în expresia heparanazei (HPSE) și a heparan sulfatului (HS), care sunt implicate în remodelarea micro-mediului tumoral. Această eterogenitate în expresie poate contribui la rezistența la tratament și la recidiva tumorală, făcând din T406 un model important pentru înțelegerea efectelor terapiei asupra biologiei tumorale. În plus, T406 a fost utilizat ca parte a unor panouri mai mari de modele de glioblastom pentru a explora căile de creștere și rezistență tumorală, fiind un instrument esențial în cercetarea preclinică a cancerului.

**Organism** Om

**Tissue** Creierul

**Disease** Glioblastom

**Synonyms** T-406

## Caracteristici

**Age** 53 de ani

**Gender** Masculin

**Ethnicity** Caucazian

**Morphology** Fibroblast-like

**Growth properties** Aderent

## Date de reglementare

## Celule T406 | 300361

<b>Citation</b>	T406 (număr de catalog Cytion 300361)
-----------------	---------------------------------------

<b>Biosafety level</b>	1
------------------------	---

<b>NCBI_TaxID</b>	9606
-------------------	------

<b>CellosaurusAccession</b>	CVCL_4570
-----------------------------	-----------

## Date biomoleculare

## Manipulare

<b>Culture Medium</b>	DMEM, w: 4,5 g/L glucoză, w: 4 mM L-glutamină, w: 3,7 g/L NaHCO <sub>3</sub> , w: 1,0 mM piruvat de sodiu (număr articol Cytion 820300a)
-----------------------	--

<b>Supplements</b>	Suplimentați mediul cu 10% FBS
--------------------	--------------------------------

<b>Dissociation Reagent</b>	Accutase
-----------------------------	----------

<b>Subculturing</b>	Îndepărtați mediul vechi de pe celulele aderente și spălați-le cu PBS care nu conține calciu și magneziu. Pentru flacoanele T25, se utilizează 3-5 ml de PBS, iar pentru flacoanele T75, 5-10 ml. Apoi, se acoperă celulele complet cu Accutase, folosind 1-2 ml pentru flacoanele T25 și 2,5 ml pentru flacoanele T75. Lăsați celulele la incubare la temperatura camerei timp de 8-10 minute pentru a le detașa. După incubare, amestecați ușor celulele cu 10 ml de mediu pentru a le resuspenda, apoi centrifugați la 300xg timp de 3 minute. Aruncați supernatantul, resuspendați celulele în mediu proaspăt și transferați-le în flacoane noi care conțin deja mediu proaspăt.
---------------------	--

<b>Fluid renewal</b>	de 2 ori pe săptămână
----------------------	-----------------------

<b>Freeze medium</b>	Ca mediu de crioconservare, folosim 50% mediu bazal + 40% FBS + 10% DMSO 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 T406 | 300361****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

**Freezing  
Procedure**

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.

**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.

## Celule T406 | 300361

### 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.

## 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.