

**Cellule B-LCL-HROC68 | 302078****Informații generale****Description**

B-LCL-HROC68 este o linie celulară limfoblastoidă umană imortalizată cu virusul Epstein-Barr (EBV), creată din celule B infiltrate în tumoră (TiBc) izolate dintr-un carcinom colorectal primar denumit HROC68. Tumora parentală era un carcinom colorectal de tip sporadic rezecat de la un pacient adult de sex masculin cu boală în stadiu avansat. Țesutul tumoral proaspăt a fost disociat mecanic, iar celulele B au fost cultivate în prezența supernatantului conținând EBV derivat din linia celulară B95/8 marmoset, împreună cu ciclosporină A pentru a suprima creșterea celulelor T și NK. Cultura pe termen lung a dus la expansiunea monoclonală a celulelor B, confirmată prin analiza rearanjării genelor imunoglobulinice utilizând protocoale PCR multiplex BIOMED-2, demonstrând un singur model de rearanjare dominant, în concordanță cu originea clonală.

B-LCL-HROC68 secretă imunoglobulina G (IgG) ca izotip exclusiv, cu o producție stabilă pe parcursul unei culturi prelungite. În screeningul ELISA bazat pe celule împotriva liniilor celulare alogene de cancer colorectal (HROC24, HROC46 și HCT116), IgG derivat din B-LCL-HROC68 a demonstrat o legare măsurabilă a celulelor tumorale, cu cel mai puternic semnal observat împotriva celulelor HCT116. Cu toate acestea, validarea citometrică în flux ulterioară a indicat o afinitate de legare relativ slabă în comparație cu alte IgG derivate din TiBc. Aceste descoperiri indică faptul că B-LCL-HROC68 reprezintă o linie de celule B monoclonală, cu experiență antigenică, capabilă să producă IgG funcțional cu reactivitate detectabilă a celulelor tumorale, oferind un instrument in vitro util pentru investigarea răspunsurilor imune umorale în micromediul carcinomului colorectal și pentru identificarea potențială a antigenelor asociate tumorii.

**Organism**

Om

**Tissue**

Sânge periferic

**Disease**

Carcinom

**Synonyms**

Bc HROC68, TiBcHROC68

**Caracteristici****Age**

84 de ani

**Gender**

Masculin

**Ethnicity**

Caucazian

**Morphology**

Celule rotunde

**Cell type**

B limfoblast

**Growth properties**

Suspensie

## Celule B-LCL-HROC68 | 302078

## Date de reglementare

<b>Citation</b>	B-LCL-HROC68 (număr de catalog Cytion 302078)
<b>Biosafety level</b>	2
<b>NCBI_TaxID</b>	9606
<b>CellosaurusAccession</b>	CVCL_A7UU

## Date biomoleculare

<b>Surface antigens</b>	CD19
<b>Viruses</b>	Transformant: EBV

## Manipulare

<b>Culture Medium</b>	RPMI 1640, cu: 2,0 mM glutamină stabilă, cu: 2,0 g/L NaHCO <sub>3</sub> (număr articol Cytion 820700a)
<b>Supplements</b>	Suplimentați mediul cu 10% FBS inactivat termic
<b>Subculturing</b>	Omogenizați ușor suspensia celulară din balon prin pipetare în sus și în jos, apoi prelevați o probă reprezentativă pentru a determina densitatea celulară pe ml. Diluați suspensia pentru a obține o concentrație celulară de $1 \times 10^5$ celule/ml cu mediu de cultură proaspăt și distribuiți suspensia ajustată în baloane noi pentru cultivare ulterioară.
<b>Freeze medium</b>	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 B-LCL-HROC68 | 302078

### 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

Pentru atașare optimă și viabilitate după decongelare, vă recomandăm să utilizați **flacoane sau plăci acoperite cu colagen**.

### 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.

## Celule B-LCL-HROC68 | 302078

### Shipping Conditions

Liniiile 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.

## 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.

### Alele HLA

**A\***: '02:01:01, '29:02:01

**B\***: '13:02:01, '44:03:01

**C\***: '06:02:01, '16:01:01

**DRB1\***: '07:01:01

**DQA1\***: '02:01:01

**DQB1\***: '02:02:01

**DPB1\***: '01:01:01, '04:01:01

**E**: '01:01, '01:03