

Celule B-LCL-HROC57 | 302072**Informații generale****Description**

B-LCL-HROC57 este o linie celulară limfoblastoidă umană imortalizată cu virusul Epstein-Barr (EBV), stabilită din celule B infiltrate în tumoră (TiBc) izolate dintr-un carcinom colorectal primar denumit HROC57. Tumora parentală provenea de la un pacient adult de sex masculin cu carcinom colorectal pe partea dreaptă, care prezenta diferențiere neuroendocrină și boală în stadiu avansat. Țesutul tumoral proaspăt a fost disociat mecanic pentru a obține suspensii de celule unice, iar celulele B au fost imortalizate selectiv in vitro folosind supernatant conținând EBV derivat din linia celulară B95/8 marmoset în prezența ciclosporinei A pentru a inhiba creșterea celulelor T și NK. Expansiunea pe termen lung a produs o cultură stabilă de celule B monoclonale, confirmată prin analiza rearanjării genelor imunoglobulinelor.

B-LCL-HROC57 secretă imunoglobulina G (IgG) ca izotip exclusiv, cu o producție stabilă pe parcursul unei culturi prelungite. În teste de legare bazate pe celule, IgG derivat din B-LCL-HROC57 demonstrează o legare măsurabilă la liniile celulare de carcinom colorectal alogen, cu o intensitate de legare intermediară în raport cu alte IgG derivate din TiBc. Analizele de imunofluorescență indică recunoașterea predominant intracelulară a țintei în celulele tumorale. Nu se produce nicio creștere spontană a celulelor B în absența EBV exogen în timpul stabilirii culturii, excluzând transformarea latentă determinată de EBV in vivo. Ca linie de celule B monoclonală, cu experiență antigenică, care infiltrază tumora, B-LCL-HROC57 reprezintă un model definit pentru investigarea răspunsurilor imune umorale în carcinomul colorectal și pentru identificarea antigenelor asociate tumorii recunoscute de clonele de celule B expandate local.

Organism

Om

Tissue

Sânge periferic

Disease

Carcinom

Synonyms

Bc HROC57, TiBcHROC57

Caracteristici**Age**

43 de ani

Gender

Masculin

Ethnicity

Caucasian

Morphology

Celule rotunde

Cell type

B limfoblast

Growth properties

Suspensie

Celule B-LCL-HROC57 | 302072**Date de reglementare**

Citation	B-LCL-HROC57 (număr de catalog Cytion 302072)
Biosafety level	2
NCBI_TaxID	9606
CellosaurusAccession	CVCL_A7UR

Date biomoleculare

Surface antigens	CD19
Viruses	Transformant: EBV

Manipulare

Culture Medium	RPMI 1640, cu: 2,0 mM glutamină stabilă, cu: 2,0 g/L NaHCO ₃ (număr articol Cytion 820700a)
Supplements	Suplimentați mediul cu 10% FBS inactivat termic
Subculturing	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 1×10^5 celule/ml cu mediu de cultură proaspăt și distribuiți suspensia ajustată în baloane noi pentru cultivare ulterioară.
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 B-LCL-HROC57 | 302072

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% 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-HROC57 | 302072

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*: '01:01:01, '02:01:01
B*: '08:01:01, '27:01:01
C*: '06:02:01, '07:01:01
DRB1*: '03:01:01, '07:01:01
DQA1*: '02:01:01, '05:01:01
DQB1*: '02:01:01, '03:03:02
DPB1*: '02:01:02, '04:01:01
E: '01:01:01, '01:03:02