

## TTA1-celler | 305138

## Allmän information

## Description

Cellinjen TTA-1 härrör från ett odifferentierat sköldkörtelkarcinom, även kallat anaplastiskt sköldkörtelkarcinom (ATC). Denna cellinje uppvisar de mycket aggressiva egenskaper som förknippas med ATC, inklusive snabb proliferation och resistens mot konventionella behandlingar. Cytogenetisk analys av TTA-1-celler visade omfattande kromosomavvikelser, med ett modalt kromosomnummer på 56-59 och många strukturella omarrangemang. Dessa egenskaper understryker den genetiska instabilitet som är typisk för ATC.

TTA-1-celler har använts i stor utsträckning i forskning om tumörframkallande egenskaper och onkogenes. Studier har visat att TTA-1-cellernas tumörframkallande förmåga kan moduleras genom genetiska ingrepp, t.ex. införandet av kromosom 11 genom mikrocellsmierad kromosomöverföring. Tillförandet av denna kromosom ledde till att de tumörframkallande egenskaperna delvis undertrycktes, vilket tyder på att det finns tumörsuppressorgener på kromosom 11. Sådana studier ger insikter om potentiella genetiska behandlingsmetoder för ATC.

Det är känt att TTA-1-celler utsöndrar cytokiner såsom interleukin-6 (IL-6), som är inblandat i cancerprogression och de inflammatoriska reaktioner som är förknippade med ATC. TTA-1-cellernas produktion av cytokiner speglar deras roll i interaktionen med tumörens mikromiljö, vilket gör dem till en värdefull modell för att studera både ATC:s biologi och terapiresistens.

**Organism** Människan

**Tissue** Sköldkörteln

**Disease** Anaplastisk karcinom i sköldkörteln

**Synonyms** TTA1, TTA-I

## Egenskaper

**Age** 64 år

**Gender** Man

**Morphology** Epitelial

**Growth properties** Följsam

## Lagstadgade uppgifter

**Citation** TTA1 (Cytion katalognummer 305138)

## TTA1-celler | 305138

**Biosafety level** 1**NCBI\_TaxID** 9606**CellosaurusAccession** CVCL\_6297**Biomolekylära data****Tumorigenic** Ja**Hantering****Culture Medium** DMEM, w: 4,5 g/L glukos, w: 4 mM L-glutamin, w: 3,7 g/L NaHCO<sub>3</sub>, w: 1,0 mM natriumpyruvat (Cytion artikelnummer 820300a)**Supplements** Komplettera mediet med 10% FBS**Dissociation Reagent** Accutase**Doubling time** 28.8 timmar**Subculturing** Ta bort det gamla mediet från de adherenta cellerna och tvätta dem med PBS som saknar kalcium och magnesium. Använd 3-5 ml PBS för T25-kolvar och 5-10 ml för T75-kolvar. Täck sedan cellerna helt med Accutase, använd 1-2 ml för T25-kolvar och 2,5 ml för T75-kolvar. Låt cellerna inkubera i rumstemperatur i 8-10 minuter så att de lossnar. Efter inkubationen, blanda cellerna försiktigt med 10 ml medium för att resuspendera dem och centrifugera sedan vid 300xg i 3 minuter. Kassera supernatanten, resuspendera cellerna i färskt medium och överför dem till nya kolvar som redan innehåller färskt medium.**Split ratio** 1:3 till 1:5**Freeze medium** Som kryokonservationsmedium använder vi komplett tillväxtmedium (inklusive FBS) + 10% DMSO för adekvat viabilitet efter upptining, eller CM-1 (Cytion katalognummer 800100), som innehåller optimerade osmoprotektanter och metaboliska stabilisatorer för att förbättra återhämtningen och minska kryoinducerad stress.

## TTA1-celler | 305138

### Thawing and Culturing Cells

1. Bekräfta att flaskan är djupfryst vid leverans, eftersom cellerna skickas på torris för att bibehålla optimala temperaturer under transporten.
2. Vid mottagandet ska du antingen förvara kryovialen omedelbart vid temperaturer under  $-150\text{ }^{\circ}\text{C}$  för att säkerställa att cellernas integritet bevaras, eller gå vidare till steg 3 om omedelbar odling krävs.
3. Vid omedelbar odling ska injektionsflaskan snabbt tinas genom att den sänks ned i ett  $37\text{ }^{\circ}\text{C}$  vattenbad med rent vatten och ett antimikrobiellt medel och omrörs försiktigt i 40-60 sekunder tills en liten isklump återstår.
4. Utför alla efterföljande steg under sterila förhållanden i en flödeshuv och desinficera kryovialerna med 70 % etanol innan de öppnas.
5. Öppna försiktigt den desinficerade flaskan och överför cellsuspensionen till ett 15 ml centrifugrör som innehåller 8 ml rumstempererat odlingsmedium och blanda försiktigt.
6. Centrifugera blandningen vid  $300 \times g$  i 3 minuter för att separera cellerna och kassera försiktigt supernatanten som innehåller resterande frysmedium.
7. Resuspendera försiktigt cellpelleten i 10 ml färskt odlingsmedium. För adherenta celler, fördela suspensionen mellan två T25-kulturkolv; för suspensionskulturer, överför allt medium till en T25-kolv för att främja effektiv cellinteraktion och tillväxt.
8. Följ fastställda subkulturprotokoll för fortsatt tillväxt och underhåll av cellinjen, vilket säkerställer tillförlitliga experimentella resultat.

### Incubation Atmosphere

$37\text{ }^{\circ}\text{C}$ , 5%  $\text{CO}_2$ , befuktad atmosfär.

### Flask Coating

Ingen

### Freezing Procedure

Kryopreserverade cellinjer skickas på torris i validerade, isolerade förpackningar med tillräckligt med kylmedel för att hålla cirka  $-78\text{ }^{\circ}\text{C}$  under hela transporten. Vid mottagandet ska behållaren omedelbart inspekteras och flaskorna utan dröjsmål överföras till lämplig förvaring.

### Shipping Conditions

Kryopreserverade cellinjer skickas på torris i validerade, isolerade förpackningar med tillräckligt med kylmedel för att hålla cirka  $-78\text{ }^{\circ}\text{C}$  under hela transporten. Vid mottagandet ska behållaren omedelbart inspekteras och flaskorna utan dröjsmål överföras till lämplig förvaring.

## TTA1-celler | 305138

### Storage Conditions

För långtidsförvaring, placera flaskorna i flytande kväve i ångfas vid ca -150 till -196 °C. Förvaring vid -80 °C är acceptabelt endast som ett kort mellanliggande steg innan överföring till flytande kväve.

## Kvalitetskontroll / Genetisk profil / HLA

### Sterility

Mykoplasmakontaminering utesluts med hjälp av både PCR-baserade analyser och luminiscensbaserade metoder för mykoplasmadiagnostik.

För att säkerställa att det inte finns någon kontaminering av bakterier, svamp eller jäst utsätts cellkulturerna för dagliga visuella inspektioner.

### STR-profil

**Amelogenin:** x,x  
**CSF1PO:** 10,11  
**D13S317:** 12  
**D16S539:** 9,10  
**D5S818:** 12,13  
**D7S820:** 11,12  
**TH01:** 6  
**TPOX:** 11  
**vWA:** 17  
**D3S1358:** 15  
**D21S11:** 30  
**D18S51:** 15  
**Penta E:** 10  
**Penta D:** 13  
**D8S1179:** 13,15  
**FGA:** 23  
**D6S1043:** 14  
**D2S1338:** 24  
**D12S391:** 18  
**D19S433:** 14