

SNU-387-celler | 305124**Allmän information****Description**

Cellinjen SNU-387 härrör från ett humant hepatocellulärt karcinom (HCC) och används ofta inom levercancerforskningen. Denna cellinje utgör en värdefull modell för att studera de molekylära och cellulära mekanismerna bakom hepatocarcinogenes, tumörprogression och behandlingssvar. Hepatocellulärt karcinom är en av de vanligaste och mest dödliga formerna av levercancer, vilket gör cellinjer som SNU-387 viktiga för att öka vår förståelse av sjukdomen och utveckla effektiva behandlingar.

SNU-387-cellerna uppvisar en epitelial morfologi och uttrycker markörer som är typiska för levercancer, såsom alfa-fetoprotein (AFP) och hepatocyt-specifika antigener. De kännetecknas av genetiska och epigenetiska förändringar som är vanliga i HCC, inklusive mutationer i viktiga onkogener och tumörsuppressorgener. Forskarna använder SNU-387-celler för att undersöka signalvägar som är involverade i levercancer, t.ex. Wnt/ β -catenin, PI3K/Akt och MAPK. Dessa celler används också i högkapacitetstester för läkemedelsscreening och prekliniska tester av kemoterapeutiska medel och målinriktade terapier. Dessutom används SNU-387-celler för att studera mekanismerna bakom läkemedelsresistens och för att utveckla strategier för att övervinna den. Relevansen av SNU-387-cellinjen inom forskningen om hepatocellulärt karcinom understryker dess betydelse för att öka vår kunskap om levercancers biologi och för att utveckla nya behandlingsmetoder för HCC-patienter.

Organism

Människan

Tissue

Lever

Disease

Hepatocellulärt karcinom hos vuxna

Synonyms

SNU387, NCI-SNU-387

Egenskaper**Age**

41 år

Gender

Kvinna

Ethnicity

Asiat

Morphology

Epitelial

Growth properties

Följsam

Lagstadgade uppgifter

SNU-387-celler | 305124**Citation** SNU-387 (Cytion katalognummer 305124)**Biosafety level** 2**NCBI_TaxID** 9606**CellosaurusAccession** CVCL_0250**Biomolekylära data****Antigen expression** Blodgrupp O, Rh +**Viruses** HBV**Hantering****Culture Medium** RPMI 1640, med: 2,0 mM stabilt glutamin, med: 2,0 g/L NaHCO₃ (Cytion artikelnummer 820700a)**Supplements** Komplettera mediet med 10% FBS**Dissociation Reagent** Accutase**Doubling time** 61 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 1:6**Fluid renewal** 2 till 3 gånger per vecka**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.

SNU-387-celler | 305124

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-kulturkanter; 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% 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.

SNU-387-celler | 305124

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.