

HROC24 T1 M1-celler | 300813**Allmän information**

Description	Detta är en av en serie tumörcellinjer som har etablerats av PD Dr. Michael Linnebacher från PDTx (Patient-derived Tumor xenografts) sedan 2006.
Organism	Människan
Tissue	Kolon, etablerad från en PDx (patientderiverad xenograft) av primär CRC-vävnad (Colon ascendens, UICC I, TNM-stadium T2N0M0R0L0V1 gradering G2). Lk(n) + 0, Σ Lk(n) 13
Disease	Epitelial
Metastatic site	Ej tillämpligt (UICC-stadium I; TNM T2N0M0; inga regionala eller fjärrmetastaser)
Applications	Forskning om kolorektal cancer; modellering av MSI-H (mikrosatellitinstabil) kolorektal cancer; biologin bakom BRAF V600E-driven kolorektal cancer; biologin bakom kolorektal cancer i tidiga stadier; förutsägelse av respons på immunterapi; forskning om kolorektal cancer baserad på PDx; HROC-studier med patientanpassade biobanker
Synonyms	HROC24x

Egenskaper

Age	98 år
Gender	Man
Ethnicity	Kaukasisk
Morphology	Små celler i kolonier
Cell type	Epiteliala celler
Growth properties	Följsam

Lagstadgade uppgifter

Citation	HROC24 T1 M1 (Cytion katalognummer 300813)
Biosafety level	1

HROC24 T1 M1-celler | 300813

NCBI_TaxID	9606
CellosaurusAccession	CVCL_1U80
Depositor	M. Linnebacher
GMO Status	Ingen genetisk modifiering; en vildtyp-cellinje av MSI-H-kolorektalcancer, härledd från en patient, har etablerats från ett patientbaserat xenotransplantat av PD Dr. Linnebacher

Biomolekylära data

Tumorigenic	Ja, i immunsupprimerade nakenmöss
Viruses	Fri från humanpatogena virus SV40, JC/BK, HBV, HCV, HIV.
Ploidy status	Euploid
MSI-status	MSI-H
Mutational profile	APCmut, p53wt, K-Raswt, N-Raswt, H-Ras wt , B-RAFV600E, PIK3CAwt

Hantering

Culture Medium	DMEM:Ham's F12 (1:1), w: 3,1 g/L glukos, w: 2,5 mM L-glutamin, w: 15 mM HEPES, w: 0,5 mM natriumpyruvat, w: 1,2 g/L NaHCO3 (Cytion artikelnummer 820400a)
Supplements	Komplettera mediet med 10% FBS
Dissociation Reagent	Accutase
Doubling time	20 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 till 3

HROC24 T1 M1-celler | 300813**Seeding density** 2×10^4 celler/cm²**Fluid renewal** Var 3:e till 5:e dag**Post-Thaw Recovery** Mycket snabb**Freeze medium** Som kryokonserveringsmedium 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.**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 °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 °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 flödesbänk 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 x 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-kulturbeläggningar; 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°C, 5% CO₂, befuktad atmosfär.

HROC24 T1 M1-celler | 300813

Flask Coating

Ingen

Freezing Procedure

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

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 och molekyllär analys

Sterility

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

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

STR-profil

Amelogenin: x,y
CSF1PO: 11,12
D13S317: 7,13
D16S539: 9,11
D5S818: 10,11
D7S820: 11,13
TH01: 6,9
TPOX: 11
vWA: 16,20
D21S11: 27,28