

Осередки СНУ-81 | 305638

Загальна інформація

Description

Клітинна лінія SNU-81 - це модель колоректальної карциноми людини, отримана від корейського пацієнта. Вона є частиною колекції з 12 клітинних ліній колоректального раку, отриманих як з первинних пухлин, так і з метастатичних ділянок, що забезпечує різноманітне представлення біології пухлини. SNU-81 була отримана з первинної колоректальної аденокарциноми і демонструє епітеліальну морфологію з адгезивним ростом в культурі. Клітинна лінія експресує карциноембріональний антиген (CEA), який виділяється в супернатант культури, що відображає типові характеристики колоректальної пухлини.

На молекулярному рівні SNU-81 пройшла детальне генетичне дослідження. Він містить мутацію в гені-супресорі пухлин TP53, що є поширеною подією в колоректальному канцерогенезі, яка зазвичай асоціюється з пізніми стадіями прогресування пухлини. Крім того, були виявлені мутації в гені APC, що спричиняють порушення сигналізації Wnt/ β -катеніну, яка є характерною ознакою розвитку колоректального раку. У гені K-ras2 для цієї лінії не виявлено активуючих мутацій. Також були виявлені зміни в регуляторах клітинного циклу, такі як гіперметилування гена p16, що додатково підтверджує корисність клітинної лінії для вивчення генетичних та епігенетичних механізмів розвитку колоректального раку. Загалом, SNU-81 слугує чітко визначеною моделлю in vitro для вивчення функції генів-супресорів пухлин, регуляції онкогенного шляху та відповіді на таргетну терапію в дослідженнях колоректального раку.

Organism Людина

Tissue Двоєточие

Disease Аденокарцинома

Synonyms SNU81, NCI-SNU-81

Характеристики

Age 53 роки

Gender Чоловік

Ethnicity Корейська

Morphology Епітеліальноподібні

Cell type Епітеліальний

Growth properties Адгезійний, одношаровий

Осередки СНУ-81 | 305638

Нормативні дані

| | |
|-----------------------------|-------------------------------------------|
| Citation | SNU-81 (номер за каталогом Cytion 305638) |
| Biosafety level | 1 |
| NCBI_TaxID | 9606 |
| CellosaurusAccession | CVCL_5098 |

Біомолекулярні дані

| | |
|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Mutational profile | Мутація: БТР, простий, р.Ser1392Ter (с.4175C>A), гетерозиготний; мутація: APC, простий, р.Arg1450Ter (с.4348C>T), гетерозиготний; мутація: APC, простий, р.Arg1450Ter (с.4348C>T), гетерозиготний; мутація: APC, простий, р.Arg2204Ter (с.6610C>T), гетерозиготний; мутація: FBXW7, простий, р.Arg479Gln (с.1436G>A), гетерозиготний; мутація: KRAS, простий, р.Ala146Thr (с.436G>A), гетерозиготний; мутація: PTEN, простий, р.Arg130Gln (с.389G>A), гетерозиготний; мутація: PTEN, простий, р.Glu299Ter (с.895G>T), гетерозиготний; мутація: TBX3, простий, р.Glu111Ter (с.331G>T), гетерозиготний; мутація: TBX3, простий, с.942-1G>T, гетерозиготний; мутація: TP53, простий, р.Lys132Thr (с.395A>C), гетерозиготний; мутація: TP53, Simple, р.Arg213Ter (с.637C>T), гетерозиготна |
|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

Обробка

| | |
|-----------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Culture Medium | RPMI 1640, w: 2,0 мМ стабільний глютамін, w: 2,0 г/л NaHCO3 (номер за каталожним номером 820700a) |
| Supplements | Додайте до середовища 10% FBS |
| Dissociation Reagent | Аккутаза |
| Doubling time | 30 годин |
| Subculturing | Видаліть середовище, додайте свіжий 0,25 % розчин трипсину, 0,02 % розчин ЕДТА, витримайте культуральну колбу при 37°C протягом 3-5 хвилин, додайте культуральне середовище і зберіть клітини, перенесіть середовище в пробірку на 15 мл, центрифугуйте, аспіруйте середовище, ресуспендуйте гранули з культуральним середовищем і внесіть в культуральну колбу |
| Split ratio | Рекомендується співвідношення 1:4 |
| Fluid renewal | 2-3 рази на тиждень |

Осередки СНУ-81 | 305638**Freeze medium**

Як середовище криоконсервування ми використовуємо повне живильне середовище (включаючи FBS) + 10% ДМСО для адекватної життєздатності після відтавання або СМ-1 (номер за каталогом Cytion 800100), до складу якого входять оптимізовані осмопротектори та метаболічні стабілізатори для прискорення відновлення та зменшення криоіндукованого стресу.

Thawing and Culturing Cells

1. Переконайтеся, що віал залишається глибоко замороженим після доставки, оскільки клітини транспортуються на сухому льоду для підтримання оптимальної температури під час транспортування.
2. Після отримання негайно зберігайте криовіал при температурі нижче -150°C , щоб забезпечити збереження клітинної цілісності, або перейдіть до кроку 3, якщо потрібне негайне культивування.
3. Для негайного культивування швидко розморозьте віал, зануливши його у водяну баню з чистою водою і антимікробним засобом при температурі 37°C , обережно перемішуючи протягом 40-60 секунд, поки не залишиться невелика крижана грудка.
4. Всі наступні кроки виконуйте в стерильних умовах у проточній витяжній шафі, дезінфікуючи криовіал 70% етанолом перед відкриттям.
5. Обережно відкрийте продезінфікований флакон і перенесіть клітинну суспензію в 15 мл центрифужну пробірку, що містить 8 мл культурального середовища кімнатної температури, обережно перемішуючи.
6. Відцентрифугуйте суміш при $300 \times g$ протягом 3 хвилин, щоб відокремити клітини, і обережно викиньте надосадову рідину, що містить залишки заморожувального середовища.
7. Обережно ресуспендуйте осад клітин у 10 мл свіжого культурального середовища. Для адгезивних клітин розділіть суспензію між двома культуральними колбами T25; для суспензійних культур перенесіть все середовище в одну колбу T25, щоб сприяти ефективній взаємодії та росту клітин.
8. Дотримуйтеся встановлених протоколів субкультивування для продовження росту і підтримання клітинної лінії, забезпечуючи надійні результати експерименту.

Incubation Atmosphere

37°C , 5% CO_2 , волога атмосфера.

Flask Coating

Hi

Осередки СНУ-81 | 305638

Shipping Conditions

Кріоконсервовані клітинні лінії транспортуються на сухому льоду в перевірених ізольованих упаковці з достатньою кількістю холодоагенту для підтримання температури приблизно -78 °C під час транспортування. При отриманні негайно огляньте контейнер і негайно перемістіть віали у відповідне місце для зберігання.

Storage Conditions

Для тривалого зберігання помістіть флакони в парофазний рідкий азот при температурі від -150 до -196 °C. Зберігання при -80 °C допустиме лише як короткий проміжний етап перед перенесенням у рідкий азот.

Контроль якості / Генетичний профіль / HLA

Sterility

Зараження мікоплазмою виключається за допомогою аналізів на основі ПЛР та люмінесцентних методів виявлення мікоплазми.

Щоб переконатися у відсутності бактеріального, грибового або дріжджового забруднення, клітинні культури піддаються щоденному візуальному контролю.