

Клітини NCI-H647 | 305130

Загальна інформація

Description

Клітини NCI-H647 - це клітинні лінії карциноми легень людини, отримані від пацієнта з крупноклітинною карциномою легень. Ця клітинна лінія є частиною панелі клітинних ліній людських пухлин NCI (Національного інституту раку), які широко використовуються в дослідженнях раку, зокрема, в дослідженнях біології та терапії раку легень.

Клітинна лінія NCI-H647 має характеристики, характерні для великоклітинної карциноми легень, включаючи швидкий ріст і здатність утворювати пухлини при ксенотрансплантації мишам з ослабленим імунітетом. Ці клітини особливо корисні для вивчення молекулярних механізмів патогенезу раку легень, включаючи шляхи передачі сигналу, генетичні мутації, що беруть участь у прогресуванні раку, та роль факторів мікрооточення пухлини.

Клітини NCI-H647 часто використовують у скринінгових дослідженнях для оцінки ефективності та токсичності хіміотерапевтичних препаратів і таргетної терапії. Їх чутливість до різних протиракових сполук допомагає зрозуміти фармакодинаміку та потенційні механізми резистентності до лікування раку легень. Ця клітинна лінія також використовується для вивчення взаємодії між раковими клітинами та терапевтичними агентами, що дає змогу розробити більш ефективні та персоналізовані стратегії лікування хворих на рак легень.

Загалом, клітинні лінії NCI-H647 слугують важливим інструментом у дослідженні раку легень, сприяючи прогресу в розумінні хвороби та розробці нових терапевтичних підходів.

Organism Людина

Tissue Легені

Disease Аденосквамозна карцинома легень

Metastatic site Плевральний випіт

Synonyms NCI-H647, H-647, H647ell, NCIH647

Характеристики

Age 56 років

Gender Чоловік

Ethnicity Європейський

Morphology Епітеліальний

Клітини NCI-H647 | 305130

Growth properties Адепт

Нормативні дані

Citation NCI-H647 (номер за каталогом Cytion 305130)

Biosafety level 1

NCBI_TaxID 9606

CellosaurusAccession CVCL_1574

Біомолекулярні дані

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

Subculturing Видаліть старе середовище з прилиплених клітин і промийте їх PBS, в якому бракує кальцію і магнію. Для колб T25 використовуйте 3-5 мл PBS, а для колб T75 - 5-10 мл. Потім повністю покрийте клітини аккутазою, використовуючи 1-2 мл для колб T25 і 2,5 мл для колб T75. Залиште клітини інкубуватися при кімнатній температурі протягом 8-10 хвилин, щоб відокремити їх. Після інкубації обережно змішайте клітини з 10 мл середовища, щоб ресуспендувати їх, а потім центрифугуйте при 300xg протягом 3 хвилин. Викиньте надосадову рідину, ресуспендуйте клітини у свіжому середовищі та перенесіть їх у нові колби, які вже містять свіже середовище.

Split ratio від 1:3 до 1:6

Fluid renewal 2-3 рази на тиждень

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

Клітини NCI-H647 | 305130**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 кріовіал 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 кріовіал 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

Ні

**Freezing
Procedure**

Кріоконсервовані клітинні лінії транспортуються на сухому льоду в перевірній ізольованій 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.

Клітини NCI-H647 | 305130**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.

Профіль STR

Amelogenin: x,x
CSF1PO: 10
D13S317: 9,11
D16S539: 9
D5S818: 12
D7S820: 10
TH01: 6,9,3
TPOX: 11
vWA: 17
D3S1358: 17
D21S11: 28,32,2
D18S51: 12:15
Penta E: 7
Penta D: 12, 13
D8S1179: 11,13
FGA: 22,24
D6S1043: 18,2
D2S1338: 17,25
D12S391: 23
D19S433: 14