

Клітини HS-683 | 300213

Загальна інформація

Description

HS-683 - це лінія клітин гліоми людини, отримана з тканини головного мозку дорослого пацієнта з діагнозом мультиформна гліобластома. Мультиформна гліобластома - високоагресивний тип раку головного мозку, відомий своїм швидким ростом і поганим прогнозом. Клітинна лінія HS-683 є цінною для дослідження раку завдяки своїй здатності давати уявлення про молекулярні механізми, що зумовлюють проліферацію, інвазію та резистентність гліоми до терапії.

Клітини HS-683 мають багато характеристик, характерних для клітин гліоми, включаючи високу проліферативну здатність і експресію таких маркерів, як GFAP (гліальний фібрилярний кислий білок), що свідчить про їх гліальне походження. Ці клітини широко використовуються в дослідженнях, що вивчають ефективність хіміотерапевтичних препаратів, променевої терапії та нових таргетних методів лікування. Дослідники використовують HS-683 для вивчення генетичних та епігенетичних змін, шляхів передачі сигналу та ролі мікрооточення пухлини у прогресуванні гліоми. Таким чином, клітинні лінії HS-683 слугують важливою моделлю для розробки та тестування нових терапевтичних стратегій, спрямованих на покращення результатів лікування пацієнтів з гліобластомою.

Organism Людина

Tissue Мозок

Disease Олігодендрогліома

Synonyms HS 683, Hs 683, Hs-683, Hs683, HS683, Hs 683.T, HS 683T, Hs683T

Характеристики

Age 76 років

Gender Чоловік

Ethnicity Кавказець

Morphology Фібробластоподібні

Growth properties Адепт

Нормативні дані

Citation HS-683 (номер за каталогом Cytion 300213)

Клітини HS-683 | 300213

Biosafety level	1
NCBI_TaxID	9606
CellosaurusAccession	CVCL_0844

Біомолекулярні дані

Isoenzymes	G6PD, B, PGM1, 1, PGM3, 1-2, ES-D, 1, Me-2, 2, AK-1, 1, GLO-1, 2, Phenotype Frequency Product: 0.0029
Tumorigenic	Ні
Ploidy status	Анеуплоїдний
MSI-status	Стабільний (MSS)
Karyotype	(P15) гіпотетраплоїдний з модою = 88, діапазон = 44-97, присутні Y-хромосоми

Обробка

Culture Medium	DMEM, w: 4,5 г/л Глюкоза, w: 4 мМ L-глутамін, w: 3,7 г/л NaHCO ₃ , w: 1,0 мМ піруват натрію (цит. номер 820300a)
Supplements	Додайте до середовища 10% FBS
Dissociation Reagent	Аккутаза
Doubling time	від 45 до 50 годин
Subculturing	Видаліть старе середовище з прилиплих 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.
Seeding density	При посіві з щільністю 1×10^4 клітин/см ² клітини досягнуть 80% конфлюентності протягом 3-4 днів.
Fluid renewal	Кожні 3 дні

Клітини HS-683 | 300213**Post-Thaw Recovery**

Після розморожування висійте клітини з щільністю 4×10^4 клітин/ cm^2 і дайте клітинам відновитися після процесу заморожування та прикріпитися протягом щонайменше 24 годин.

Freeze medium

Як середовище кріоконсервування 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.

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

Hi

Клітини HS-683 | 300213

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.

Shipping Conditions

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.

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.

HLA алелі

A*: '32:01:01
B*: '07:02:01, '44:02:01
C*: '05:01:01, '07:02:01
DRB1*: '08:01:01, '12:01:01
DQA1*: '04:01:01, '05:05:01
DQB1*: '03:01:01, '04:02:01
DPB1*: '02:01:02, '03:01:01
E: '01:01:01