

Cellules HROC32 T3 M1 | 300819

Renseignements généraux

Description Il s'agit d'une lignée cellulaire faisant partie d'une série de lignées cellulaires tumorales mises au point par le PD Dr Michael Linnebacher à partir d'échantillons issus de résections de CCR primaires depuis 2006. Cette lignée cellulaire a été dérivée d'une tumeur à un stade avancé du patient HROC32.

Organism Humain

Tissue Côlon ascendant, stade IV de l'UICC, issu d'une xénogreffe de tissu de CCR primaire provenant d'un patient (côlon ascendant, stade TNM T4N2M1R0L0V1, grade G2, Lk(n) + 9, Σ Lk(n) 14)

Disease Adénocarcinome

Metastatic site Métastases à distance (stade IV de l'UICC; classification TNM T4N2M1; site spécifique des métastases à distance non précisé)

Applications Recherche sur le cancer colorectal; modélisation du cancer colorectal à un stade avancé; biologie du cancer colorectal PTEN-négatif; évaluation de la chimiothérapie et des thérapies ciblées; immunologie du cancer colorectal; études sur les xénogreffes dérivées de patients

Synonyms HROC32x

Caractéristiques

Age 82 ans

Gender Femme

Ethnicity caucasien

Morphology De type épithélial

Cell type Cellules épithéliales

Growth properties Adepte

Données réglementaires

Citation HROC32 T3 M1 (numéro de catalogue Cytion 300819)

Cellules HROC32 T3 M1 | 300819

Biosafety level 1

NCBI_TaxID 9606

CellosaurusAccession CVCL_1D07

GMO Status Sans modification génétique; lignée cellulaire de CCR de type sauvage dérivée d'un patient, mise au point par le Dr Linnebacher (PD)

Données biomoléculaires

Protein expression PTEN

Antigen expression CD15+, CD24+, CD44+, CD55+, CD58+, CD50+, CD54+, CD66acde+, CD71+, CD102+, CD326+, CD80 -, CD86-, EpCAM+, HLA-A2+

Tumorigenic Oui, chez les souris nues immunodéprimées

Viruses Exempt de virus pathogènes pour l'humain : SV40, JC/BK, VHB, VHC, VIH.

Ploidy status Aneuploïde

MSI-status MSS

Mutational profile APCwt, p53R282W, K-RasG12A, N-Raswt, H-Raswt (SNP rs12628 au codon 27), PIK3CAst, BRafwt

Manipulation

Culture Medium DMEM : F12 de Ham (1:1), p/v : 3,1 g/L de glucose, p/v : 2,5 mM de L-glutamine, p/v : 15 mM d'HEPES, 0,5 mM de pyruvate de sodium, 1,2 g/L de NaHCO₃ (référence Cytion 820400a)

Supplements Ajouter 10 % de FBS au milieu de culture

Dissociation Reagent Accutase

Doubling time 30 heures

Cellules HROC32 T3 M1 | 300819

Subculturing Retirez l'ancien milieu des cellules adhérentes et lavez-les avec du PBS sans calcium ni magnésium. Pour les flacons T25, utilisez 3 à 5 ml de PBS, et pour les flacons T75, utilisez 5 à 10 ml. Ensuite, recouvrez complètement les cellules d'Accutase, en utilisant 1 à 2 ml pour les flacons T25 et 2,5 ml pour les flacons T75. Laissez les cellules incuber à température ambiante pendant 8 à 10 minutes afin de les détacher. Après l'incubation, mélangez délicatement les cellules avec 10 ml de milieu pour les remettre en suspension, puis centrifugez à 300 x g pendant 3 minutes. Éliminez le surnageant, remettez les cellules en suspension dans du milieu frais, puis transférez-les dans de nouveaux flacons contenant déjà du milieu frais.

Split ratio 1 à 3

Seeding density 2×10^4 cellules/cm²

Fluid renewal Tous les 3 à 5 jours

Post-Thaw Recovery 1 à 2 semaines

Freeze medium Comme milieu de cryoconservation, nous utilisons un milieu de croissance complet (contenant du sérum fœtal bovin) + 10 % de DMSO pour assurer une viabilité adéquate après décongélation, ou du CM-1 (référence Cytion 800100), qui contient des osmoprotecteurs et des stabilisateurs métaboliques optimisés pour améliorer la récupération et réduire le stress induit par la cryoconservation.

Cellules HROC32 T3 M1 | 300819

Thawing and Culturing Cells

1. Assurez-vous que le flacon reste bien congelé à la livraison, car les cellules sont expédiées sur de la glace sèche afin de maintenir des températures optimales pendant le transport.
2. À la réception, conservez immédiatement le cryofiole à une température inférieure à -150 °C pour garantir la préservation de l'intégrité cellulaire, ou passez à l'étape 3 si une culture immédiate est nécessaire.
3. Pour une culture immédiate, décongelez rapidement le flacon en l'immergeant dans un bain-marie à 37 °C contenant de l'eau propre et un agent antimicrobien, en agitant doucement pendant 40 à 60 secondes jusqu'à ce qu'il ne reste qu'un petit morceau de glace.
4. Effectuez toutes les étapes suivantes dans des conditions stériles sous une hotte à flux laminaire, en désinfectant le cryotube avec de l'éthanol à 70 % avant de l'ouvrir.
5. Ouvrez avec précaution le flacon désinfecté et transférez la suspension cellulaire dans un tube à centrifuger de 15 ml contenant 8 ml de milieu de culture à température ambiante, en mélangeant délicatement.
6. Centrifuger le mélange à $300 \times g$ pendant 3 minutes pour séparer les cellules, puis jeter avec précaution le surnageant contenant le milieu de congélation résiduel.
7. Remettre délicatement le culot cellulaire en suspension dans 10 ml de milieu de culture frais. Pour les cellules adhérentes, répartir la suspension dans deux flacons de culture T25; pour les cultures en suspension, transférer la totalité du milieu dans un seul flacon T25 afin de favoriser une interaction et une croissance cellulaires efficaces.
8. Respectez les protocoles de sous-culture établis pour assurer la croissance continue et le maintien de la lignée cellulaire, garantissant ainsi des résultats expérimentaux fiables.

Incubation Atmosphere

37 °C , 5 % de CO_2 , atmosphère humidifiée.

Shipping Conditions

Les lignées cellulaires cryoconservées sont expédiées dans de la glace sèche, dans un emballage isotherme validé contenant suffisamment de réfrigérant pour maintenir une température d'environ -78 °C pendant tout le transport. À la réception, inspectez immédiatement le conteneur et transférez sans délai les flacons dans un lieu de stockage approprié.

Storage Conditions

Pour une conservation à long terme, placez les flacons dans de l'azote liquide en phase vapeur à une température comprise entre environ -150 et -196 °C . L'entreposage à -80 °C n'est acceptable qu'à titre d'étape intermédiaire de courte durée avant le transfert dans l'azote liquide.

Contrôle de la qualité et analyse moléculaire

Sterility

La contamination par les mycoplasmes est exclue à l'aide de tests basés sur la PCR et de méthodes de détection des mycoplasmes par luminescence.

Afin de s'assurer qu'il n'y a aucune contamination bactérienne, fongique ou par des levures, les cultures cellulaires font l'objet d'inspections visuelles quotidiennes.