

NCI-H3122-celler | 300484

Generel information

Description

NCI-H3122-cellelinjen stammer fra ikke-småcellet lungekræft (NSCLC) og er kendetegnet ved tilstedeværelsen af EML4-ALK-fusionsgenet, som er resultatet af en kromosomal translokation mellem echinoderm microtubule-associated protein-like 4 (EML4) og anaplastisk lymfomkinase (ALK). Denne fusion driver onkogen signalering og gør NCI-H3122-celler meget afhængige af ALK-signalering for at overleve, kendt som "ALK-afhængige" NCI-H3122 er blevet en vigtig model til undersøgelse af målrettede behandlinger, især for ALK-hæmmere som crizotinib.

Undersøgelser har vist, at NCI-H3122-celler er følsomme over for crizotinib, som hæmmer ALK-fosforylering og dens downstream-mål som AKT- og ERK-vejene. Men der udvikles ofte resistens over for crizotinib, typisk på grund af alternative signalveje som aktivering af den epidermale vækstfaktorreceptor (EGFR). Denne resistensmekanisme er blevet bekræftet i NCI-H3122-resistente varianter, hvor der blev observeret øget EGFR-fosforylering, og dobbelt hæmning af ALK og EGFR ved hjælp af crizotinib og EGFR-hæmmere som afatinib eller erlotinib viste sig at overvinde resistensen.

NCI-H3122 bruges ofte til at udforske kombinationsbehandlinger, der har til formål at forebygge eller vende lægemiddelresistens. For eksempel har målretning mod både ALK- og EGFR-veje været en vellykket strategi i prækliniske modeller, og denne dobbelte hæmning er blevet foreslået som en potentiel terapeutisk tilgang til ALK-positive, crizotinib-resistente NSCLC-patienter.

Organism

Menneske

Tissue

Lunge

Disease

Adenokarcinom

Synonyms

NCI-H3122, H-3122, NCIH3122

Karakteristika

Gender

Mand

Ethnicity

Kaukasisk

Growth properties

Vedhæftende

Regulatoriske data

Citation

NCI-H3122 (Cytion katalognummer 300484)

Biosafety level

1

NCI-H3122-celler | 300484

NCBI_TaxID 9606

CellosaurusAccession CVCL_5160

Biomolekylære data

Håndtering

Culture Medium RPMI 1640, m: 2,0 mM stabil glutamin, m: 2,0 g/L NaHCO₃ (Cytion artikelnummer 820700a)**Supplements** Suppler mediet med 10% FBS**Dissociation Reagent** Accutase**Subculturing** Fjern det gamle medium fra de klæbende celler, og vask dem med PBS, der ikke indeholder calcium og magnesium. Brug 3-5 ml PBS til T25-kolber og 5-10 ml til T75-kolber. Dæk derefter cellerne helt med Accutase, brug 1-2 ml til T25-kolber og 2,5 ml til T75-kolber. Lad cellerne inkubere ved stuetemperatur i 8-10 minutter for at løsne dem. Efter inkubationen blandes cellerne forsigtigt med 10 ml medium for at resuspendere dem, og centrifugeres derefter ved 300xg i 3 minutter. Kassér supernatanten, resuspender cellerne i frisk medium, og overfør dem til nye kolber, der allerede indeholder frisk medium.**Freeze medium** Som kryopræservationsmedium bruger vi komplet vækstmedium (inklusive FBS) + 10 % DMSO for tilstrækkelig levedygtighed efter optøning eller CM-1 (Cytion-katalognummer 800100), som indeholder optimerede osmoteskyttende stoffer og metaboliske stabilisatorer for at forbedre genopretningen og reducere kryo-induceret stress.

NCI-H3122-celler | 300484

Thawing and Culturing Cells

1. Bekræft, at hætteglasset forbliver dybfrosset ved levering, da cellerne sendes på tør is for at opretholde optimale temperaturer under transport.
2. Ved modtagelsen skal du enten straks opbevare kryohætteglasset ved temperaturer under -150 °C for at sikre, at cellernes integritet bevares, eller gå videre til trin 3, hvis øjeblikkelig dyrkning er påkrævet.
3. Ved øjeblikkelig dyrkning optøs hætteglasset hurtigt ved at nedsænke det i et 37 °C varmt vandbad med rent vand og et antimikrobielt middel og røre forsigtigt i 40-60 sekunder, indtil der kun er en lille isklump tilbage.
4. Udfør alle efterfølgende trin under sterile forhold i en flowhætte, og desinficer kryovialet med 70 % ethanol, før det åbnes.
5. Åbn forsigtigt det desinficerede hætteglas, og overfør celsuspensionen til et 15 ml centrifugerør, der indeholder 8 ml kulturmedium ved stuetemperatur, og bland forsigtigt.
6. Centrifuger blandingen ved 300 x g i 3 minutter for at adskille cellerne, og kassér omhyggeligt supernatanten, der indeholder resterende frysemedium.
7. Resuspender forsigtigt cellepelleten i 10 ml frisk dyrkningsmedium. For klæbende celler deles suspensionen mellem to T25-kulturkolber; for suspensionskulturer overføres alt mediet til en T25-kolbe for at fremme effektiv celleinteraktion og -vækst.
8. Overhold etablerede subkulturprotokoller for fortsat vækst og vedligeholdelse af cellelinjen, hvilket sikrer pålidelige eksperimentelle resultater.

Incubation Atmosphere

37°C, 5% CO_2 , befugt atmosfære.

Flask Coating

For at opnå optimal vedhæftning og levedygtighed efter optøning anbefaler vi at bruge **kollagenbelagte kolber eller plader**.

Freezing Procedure

Kryopræservede cellelinjer sendes på tør is i valideret, isoleret emballage med tilstrækkeligt kølemiddel til at opretholde ca. -78 °C under hele transporten. Ved modtagelse skal beholderen straks inspiceres, og hætteglassene skal straks overføres til passende opbevaring.

NCI-H3122-celler | 300484**Shipping
Conditions**

Kryopræservede cellelinjer sendes på tøris i valideret, isoleret emballage med tilstrækkeligt kølemiddel til at opretholde ca. -78 °C under hele transporten. Ved modtagelse skal beholderen straks inspiceres, og hætteglassene skal straks overføres til passende opbevaring.

**Storage
Conditions**

For langtidsopbevaring anbringes hætteglas i flydende nitrogen i dampfase ved ca. -150 til -196 °C. Opbevaring ved -80 °C er kun acceptabelt som et kort mellemtrin før overførsel til flydende nitrogen.

Kvalitetskontrol / Genetisk profil / HLA**Sterility**

Mycoplasma-kontaminering udelukkes ved hjælp af både PCR-baserede assays og luminescensbaserede mycoplasma-detektionsmetoder.

For at sikre, at der ikke er nogen bakterie-, svampe- eller gærforurening, underkastes cellekulturerne daglige visuelle inspektioner.

HLA-alleler

A*: '03:01:01
B*: '35:01:01
C*: '04:01:01
DRB1*: '13:01:01
DQA1*: '01:03:01
DQB1*: '06:03:01
DPB1*: '14:01:01
E: '01:03:02