



GIST-T1 Cell Line (Human cell line)

Catalog No. GIST01C

September 11, 2026

I. Product Overview

Gastrointestinal stromal tumors (GISTs) are one of the submucosal tumors; occur in the stomach, the small intestine and the esophagus, unlike most gastrointestinal tumors. GISTs are considered to arise from the interstitial cells of Cajal, the pacemaker cells of the gut.

The GIST-T1 is a cell line derived from GISTs of the stomach in a Japanese woman and established by Takahiro Taguchi; associate professor, Graduate School of Integrated Arts and Sciences, Kochi-University, Kochi, Japan.

II. Warranty

Cosmo Bio warrants that product (cells) will be viable until the expiration date and is valid only if the product is stored and cultured according to the information indicated in this product data sheet. Cosmo Bio has optimized the cell culture media formulation which is ideal for the product. While other, unspecified cell culture media may also produce satisfactory results, a change in cell culture media or the absence of an additive(s) from the recommended cell culture media may affect recovery, growth and/or function of the product. If an alternative cell culture medium formulation is used to culture the product, the Cosmo Bio warranty for cell viability is no longer valid.

III. Precautions

- Because of cells derived from human tissue, please always wear gloves and safety glasses when working them.
- Remove the cryovial from the dry ice packaging and immediately place into liquid nitrogen storage until use.
- This product is provided under a license agreement with Kochi University and Techno Network Shikoku Co., Ltd.

To protect the rights involved, please be sure to observe the following rules.

Prohibition of Provision to Third Parties

Provision of this product to third parties in any form—including distribution, lending, transfer, or licensing of use—is strictly prohibited.

Provision to Joint Research Partners

In principle, provision to third parties is prohibited; however, under this license agreement, provision is permitted solely to joint research partners.

*Note: Upon completion of the joint research, the product must be promptly returned to the purchaser (the rights holder).

When Using a Contract Research Organization (CRO)

When outsourcing to a CRO, please observe all of the following:

1. The product must be purchased by the customer directly (purchase by the CRO on the customer's behalf is not permitted).
2. The product must be returned or disposed of after the study is completed (it must not remain stored at the CRO).
3. Processing or sale of the product by the CRO is prohibited.

IV. Components

Product Name	Size	Quantity	Storage Conditions	Expiration date
GIST-T1, cryopreserved	1.0x10 ⁶ cells/vial	1	Liquid Nitrogen vapor phase	6 months

*Shipping: dry ice

V. Dedicated Medium (sold separately)

Catalog No.	Product Name	Size	Quantity	Storage Conditions	Expiration date
GISTM	GIST-T1 Culture Medium	500 mL	1	-20°C Freezer 4°C	- Written on the bottle (stored at -20°C) 3months after thawing (stored at 4°C)
GISTMA	GIST-T1 Culture medium (without antibiotics)	500 mL	1	-20°C Freezer 4°C	

Culture Medium components: DMEM, FBS, etc.

VI. General Information

Organism	<i>Homo sapiens</i> , human
Tissue	Stomach
Cultural Properties	Adherent
Biosafety Level	1
Gender	Female
Ethnicity	Asian
Virus Check	HIV-1(-), HTLV-1(-), HBV(-), HCV(-), T.pallidum(-)
Quality Check	Mycoplasma (-)

VII. Materials required but not provided

- ✧ Variable volume pipettes
- ✧ Culture vessels
- ✧ 0.25% Trypsin
- ✧ HBSS or PBS(-)

VIII. Protocol

A) Thawing of Cells

- 1) Prepare a 100mm dish (Note: 100mm dish is recommended).
- 2) Warm culture medium to 37°C.
- 3) Prepare a conical tube (for 15mL) added 10mL of culture medium.
- 4) Carefully remove the cryovial from liquid nitrogen and thaw cells in a water bath at 37°C for 120 seconds.
- 5) Transfer the cryovial into a laminar flow hood. Before opening, wipe the outside of the vial with 70% ethanol.
- 6) Gently transfer the thawed cell suspension (1mL) into 10 mL of culture medium.
- 7) Transfer 1mL of culture medium in the same conical tube back to the cryovial and pour the contents back to 15mL conical tube.
- 8) Transfer the cell suspension to 100mm dish and incubate the cells in 37°C, 5% CO₂ incubator.
- 9) Note: Dilution and centrifugation of cells after thawing are not recommended since these actions are more harmful to the cells than the effect of residual DMSO in the culture.
- 10) Replace the medium with fresh pre-warmed culture medium every 2 to 3 days.

B) Subculturing Procedure

Note: Allow culture medium, HBSS(or PBS(-)), and 0.25% Trypsin to come to room temperature before use.

- 1) When the cells reach 70 -90% of confluent, they should be subcultured.
- 2) Aspirate the medium. Rinse the dish with 10mL of HBSS or PBS (-).
- 3) Add 1mL of 0.25% Trypsin, then incubate at 37°C for 4-6 minutes.
- 4) Add 10mL of culture medium and disperse the cells with gentle pipetting.
- 5) Transfer the cell suspension to conical tube and centrifuge at 200 ×g for 5 minutes at 4°C.
- 6) Aspirate the supernatant without disrupting the pellet and resuspend the cells in 10mL of culture medium.
- 7) Dilute the cell suspension by adding culture medium. A subcultivation ratio of 1:6 to 1:8 is recommended.
- 8) Transfer the cell suspension to new 100mm dish and Incubate the cells in 37°C, 5% CO₂ incubator.
- 9) Replace the medium with fresh pre-warmed culture medium every 2 to 3 days.
- 10) Culture the cells until the required density (70 -90% of confluent; Fig 1, C) is reached.

C) Freezing Procedure

- 1) Follow steps 1-6 [Subculturing Procedure] above.
- 2) Centrifuge the 50 mL tube at ~200 × g for 5 minutes at room temperature. Remove supernatant without disturbing the pelleted cells.
- 3) Resuspend cell pellet to ~1 × 10⁶ cells/mL with cold COS Banker Cell Freezing Medium (Cosmo Bio Co., Ltd. Cat No. KOJ-COS-CFM01) or other standard DMSO-based freeze media.
- 4) Dispense aliquots of this cell suspension into cryogenic storage vials. Keep vials in cell freezing container (e.g.CoolCell®, Biocision). Store vials at -80°C overnight.
- 5) Transfer the vials into gas phase above liquid nitrogen for long term storage.

IX. Technical Information

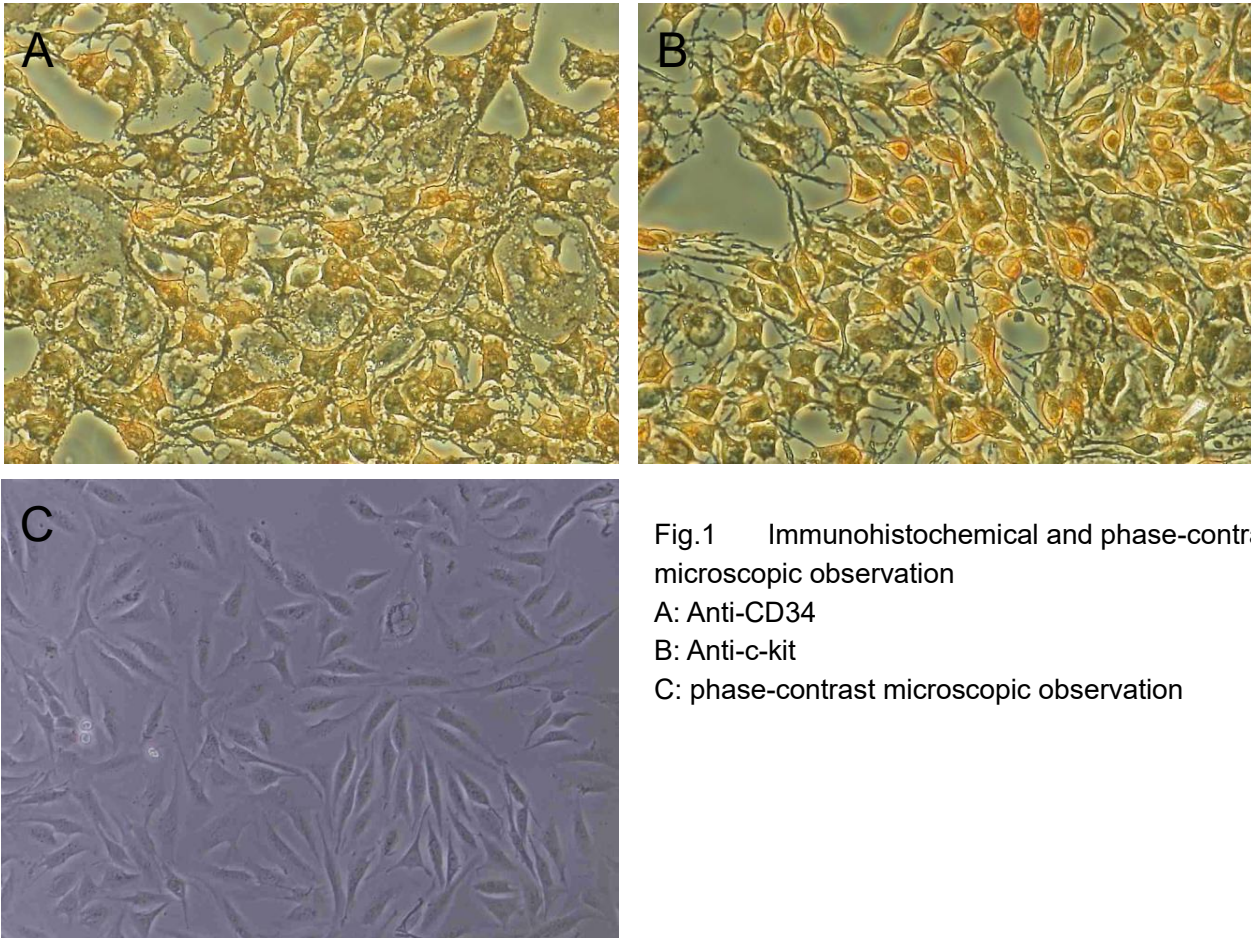


Fig.1 Immunohistochemical and phase-contrast microscopic observation

A: Anti-CD34

B: Anti-c-kit

C: phase-contrast microscopic observation

X. Reference

- 1) Takahiro Taguchi, Hiroshi Sonobe, and Kazunari Yuri. et al. Conventional and Molecular Cytogenetic Characterization of a New Human Cell Line, GIST-T1, Established from Gastrointestinal Stromal Tumor. Lab Invest. 2002 May;82(5):663-5.
- 2) Watabe K, Sakamoto T, Kawazoe Y, Michikawa M, Miyamoto K, Yamamura T, Saya H, Araki N. Tissue culture methods to study neurological disorders: Establishment of immortalized Schwann cells from murine disease models. Neuropathology 2003;23:64-74.



凍結株化細胞製品

GIST-T1 細胞

【 GIST-T1 cell line, 品番 : GIST01C 】

2026 年 9 月 11 日改訂

本製品は研究目的にのみご使用になれます。

I. 製品概要

GIST（消化管間質腫瘍；gastrointestinal stromal tumor）とは、食道・胃・小腸・大腸などの消化管の壁にできる腫瘍で、「粘膜下腫瘍」を構成する腫瘍の一種と言われており、粘膜から発生する胃がんや大腸がんとは異なる性質を示します。消化管壁の下にある筋肉層の特殊な細胞（カハール介在細胞）の異常増殖により発生すると考えられています。

GIST-T1 は、高知大学大学院総合人間自然科学研究科 田口 尚弘 准教授により、ヒトの GIST 組織から樹立された新規の株化細胞となります。がん研究を始め、種々の研究にご利用ください。

II. 使用前注意事項

本マニュアルを使用前に必ずご確認ください。

本製品はすべて【無菌操作】で実施して下さい。

本製品の培養には別売の専用メディウムをご使用下さい。

本製品はマイコプラズマ、HBV、HCV、HIV、HTLV、梅毒陰性確認済みです。

～ヒト由来細胞の安全性について～

実施している感染症検査については本データシートに記載しておりますが、すべての感染症検査を実施しているわけではなく、また偽陰性や感染の可能性を完全に除くことはできないため、取扱の際には、感染の危険性を十分に考慮し、安全キャビネットの使用や感染防護の手袋やゴーグル・マスクの着用等の十分な対策を講じた上で、実験にご使用下さい。

また、取扱や廃棄に関しては所属や使用する施設の規定に従ってください。

III. 製品の保証について

細胞を液体窒素にて正しく保存し、専用メディウム及び試薬を用いてマニュアル通りに培養された場合のみ、培養開始後の増殖不良に関して保証致します。

保証期限は【製品お受け取りから 6 ヶ月以内】です。

メディウムや使用方法に変更を加えられた場合や、再凍結した細胞を使用された場合は、保証の対象になりませんのでご注意ください。

IV. 製品構成

構成	容量	本数	保存方法	有効期限
GIST-T1 (凍結細胞)	1×10 ⁶ cells/vial	1 本	液体窒素保存	6 ヶ月

※受け取り後、直ちにご使用にならない場合は凍結細胞を液体窒素（または－70℃以下）にて保存してください

※本製品は、高知大学およびテクノネットワーク四国とのライセンス契約に基づき提供しております。
権利保護のため、以下のルールを必ずお守りください。

第三者への提供の禁止

分配、貸与、譲渡、使用許可など、いかなる形でも第三者への提供は固く禁じられています。

共同研究先への提供について

原則として第三者への提供は禁止ですが、本ライセンス契約においては共同研究先に限り提供が可能です。
※共同研究終了後は速やかにご購入者様（権利者）のもとへご返却ください。

受託研究機関（CRO）をご利用になる場合

CRO に委託される場合は、以下の 3 点すべてを遵守してください。

- 1) お客様ご自身での購入（CRO による代理購入は不可）
- 2) 試験終了後の返却または廃棄（CRO に保管したままにしないこと）
- 3) CRO での加工・販売の禁止

V. 細胞の由来

ヒト組織由来（Woman、Japanese）

VI. 専用メディアム(別売)

品名	品番	容量	保存方法	有効期限
GIST-T1 用メディアム	GISTM	500 mL	−20℃保存 (解凍後は 4℃保存)	ボトル記載(−20℃保存) 解凍後 3 ヶ月(4℃保存)
GIST-T1 用培養メディアム (抗生物質不含)	GISTMA	500 mL	−20℃保存 (解凍後は 4℃保存)	ボトル記載(−20℃保存) 解凍後 3 ヶ月(4℃保存)

培地の主成分：DMEM、血清、抗生剤、その他

VII. 操作方法

※本製品は【継代可能】です。

細胞解凍・播種

※下記は、100 mm dish で培養する場合のプロトコールになります。

【準備するもの】

- ・細胞培養用 100mm dish
- ・GIST-T1 用メディアム

1. 凍結細胞のバイアルを、37℃温水にて 2 分間加温して解凍してください。
2. 解凍した細胞液は、予め室温に戻したメディアム 10 mL が入っている 50 mL 遠沈管に移し混和した後、遠沈管内のメディアムを 1 mL 分取し、バイアルを共洗いして細胞液を回収してください。
3. 細胞懸濁液を全量、細胞培養用 100mm dish（播種密度：約 9×10^4 cells/cm²）に播種し、5%CO₂ 存在下の 37℃インキュベーターで培養してください。
※解凍後の遠心洗浄による細胞へのダメージは、細胞凍結液の残存によるダメージよりも大きく、細胞の接着や増殖が悪くなることがありますので、遠心洗浄を行わないで播種されることをお勧め致します。
4. 培地交換は 37℃に加温したメディアムを用いて、播種後翌日に 1 回、その後は 1 週間に 2、3 回の頻度でおこなってください。
5. 播種してから 4〜7 日後に 70〜90%コンフルエントになります。

細胞継代

【準備するもの】

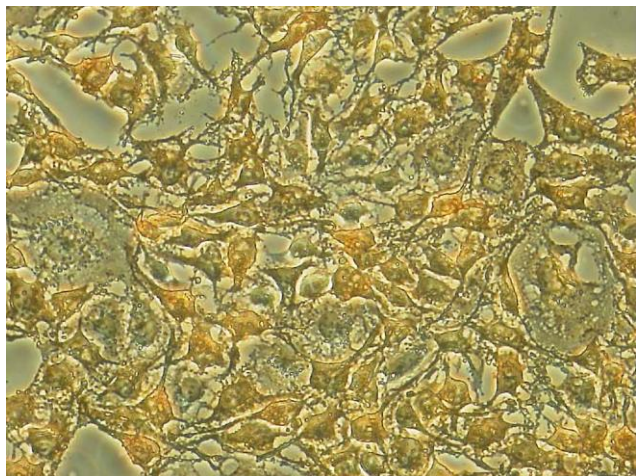
- ・ 70～90%コンフルエントになった細胞
- ・ HBSS(-)もしくはPBS(-)
- ・ 0.25%Trypsin
- ・ GIST-T1 用メディウム

1. 70～90%コンフルエントになった細胞を CO₂ インキュベーターから取り出して下さい。
2. 上清を吸引除去し、HBSS(-)もしくはPBS(-)を 10mL/100mm dish 添加し、ディッシュを洗浄して下さい。
3. HBSS(-)もしくはPBS(-)を吸引除去し、0.25%Trypsin を 1mL/100mm dish で添加して下さい。
4. 37℃の CO₂ インキュベーターに約 4～6 分静置します
※トリプシンは細胞を損傷するため、剥離度合いを顕微鏡下で観察しながら、ほぼ全ての細胞が剥離したら速やかに次の処理に移して下さい。
5. 37℃に加温したメディウムを 10mL 添加してください。
6. 穏やかにピペッティングを行った後、細胞懸濁液を 50mL 遠沈管に回収してください。
7. 細胞懸濁液を 4℃、200 ×g で 5 分間遠心し、遠心後上清を吸引除去して下さい。
8. メディウムを 10mL 添加し、穏やかにピペッティングして再度細胞を懸濁させて下さい。
9. 細胞懸濁液とメディウムを 1：6～1：8 の割合で混合し、新しい培養容器に播種してください。
10. 5%CO₂ 存在下の 37℃インキュベーターで培養してください。細胞が 70～90%コンフルエントになった状態（参照：図 1、C）で同様に継代を行ってください。

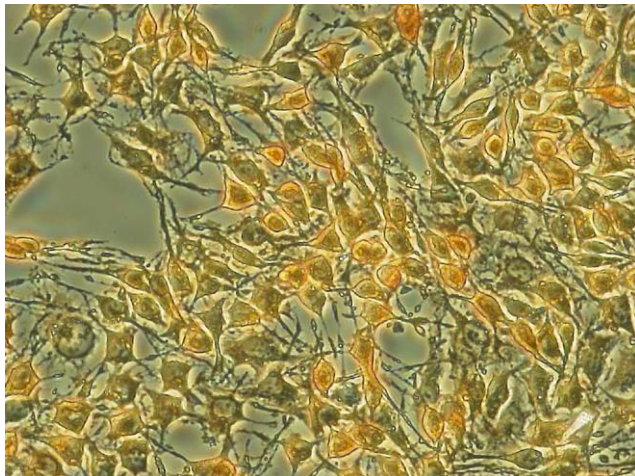
凍結ストックの調製

1. 細胞継代方法の 1～6 を行います。
2. 4℃、200 ×g、5 分間遠心後、上清を除去し、COS banker(KOJ、品番：COS-CFM01) を 1×10⁶ cells/mL になる様に加えて懸濁します。
3. 凍結保存用チューブに 1mL/チューブで分注し、細胞凍結用コンテナ(BM 機器、品番:BCS-136 または 同等品)を用いて-80℃で凍結保存します。
4. 1 日以上-80℃にて静置後、液体窒素中に移してください。

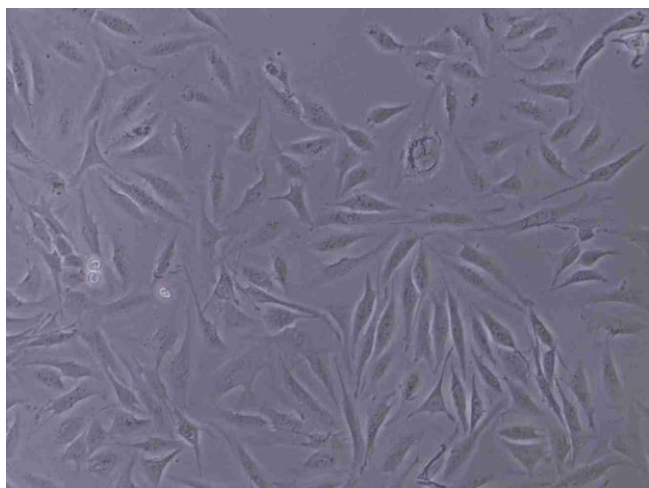
VIII. 技術情報



A. 抗 CD34 抗体染色



B. 抗 c-kit 抗体染色



C. 位相差顕微鏡画像

図1. 抗体染色及び位相差顕微鏡画像

IX. 参考文献

- 1) Takahiro Taguchi, Hiroshi Sonobe, and Kazunari Yuri. et al. Conventional and Molecular Cytogenetic Characterization of a New Human Cell Line, GIST-T1, Established from Gastrointestinal Stromal Tumor. Lab Invest. 2002 May;82(5):663-5.
- 2) Watabe K, Sakamoto T, Kawazoe Y, Michikawa M, Miyamoto K, Yamamura T, Saya H, Araki N. Tissue culture methods to study neurological disorders: Establishment of immortalized Schwann cells from murine disease models. Neuropathology 2003;23:64-74.