

Клетки UM-SCC-127 | 305725

Обща информация

Description

UM-SCC-127 е човешка клетъчна линия на HNSCC от панела UM-SCC на Университета на Мичиган. Като част от по-високономерираната серия UM-SCC, тя представлява една от най-скоро създадените линии в тази колекция. Линията расте адхезивно с епителиоподобна морфология и предоставя модел за сравнителни молекулярни и фармакологични изследвания на HNSCC.

Приложима е в изследвания на HNSCC, проучвания на лекарствената чувствителност, анализ на молекулярни пътища и експерименти с мултилинейния панел UM-SCC. Подходяща е за фармакологични тестове и модели с ксенографи.

Organism

Човек

Tissue

Глава и шия, устна кухина

Disease

Плоскоклетъчен карцином на главата и шията (HNSCC)

Applications

Изследвания върху HNSCC; лекарствена чувствителност; анализ на молекулярните пътища; проучвания с панела UM-SCC; модели с ксенографи

Характеристики

Age

Неуточнена възраст

Gender

Неуточнен пол

Ethnicity

Етническа принадлежност – неуточнена

Morphology

Подобни на епител

Cell type

Епителни клетки

Growth properties

Придържащи се

Регулаторни данни

Citation

UM-SCC-127 (каталожен номер на Cytion 305725)

Biosafety level

1

Клетки UM-SCC-127 | 305725

NCBI_TaxID	9606
------------	------

Биомолекулярни данни

Работа с

Culture Medium	RPMI 1640, w: 2,0 mM стабилен глутамин, w: 2,0 g/L NaHCO ₃ (номер на статията в Cytion 820700a)
----------------	--

Supplements	Допълнете средата с 10% FBS
-------------	-----------------------------

Dissociation Reagent	Accutase, 5 мин., 37 °C
----------------------	-------------------------

Doubling time	приблизително 24 до 48 часа
---------------	-----------------------------

Subculturing	Отстранете средата, измийте с PBS без калций и магнезий, покрийте с Accutase, инкубирайте 8–10 минути при стайна температура, ресуспендирайте в средата, центрофугирайте при 300×g в продължение на 3 минути, изхвърлете супернатантата и презасейте в свежа среда.
--------------	---

Split ratio	от 1 до 5
-------------	-----------

Seeding density	от 1 до 3×10^4 клетки/см ²
-----------------	--

Fluid renewal	На всеки 2 до 3 дни
---------------	---------------------

Freeze medium	Като среда за криоконсервация използваме пълна хранителна среда + 10% DMSO за адекватна жизнеспособност след размразяване.
---------------	--

Клетки UM-SCC-127 | 305725

**Thawing and
Culturing Cells**

1. Уверете се, че флаконът остава дълбоко замразен при доставката, тъй като клетките се транспортират със сух лед, за да се поддържат оптимални температури по време на транспортирането.
2. При получаване или съхранявайте незабавно криовиолата при температури под -150°C , за да осигурите запазване на клетъчната цялост, или преминете към стъпка 3, ако е необходимо незабавно култивиране.
3. За незабавно култивиране бързо размразете флакона, като го потопите във водна баня с чиста вода и антимикробен агент с температура 37°C , като разбърквате внимателно в продължение на 40-60 секунди, докато остане малка ледена бучка.
4. Извършвайте всички следващи стъпки при стерилни условия в аспиратор, като преди отваряне дезинфекцирате криовиолата със 70% етанол.
5. Внимателно отворете дезинфекцирания флакон и прехвърлете клетъчната суспензия в 15 ml центрофужна епруветка, съдържаща 8 ml хранителна среда със стайна температура, като разбърквате внимателно.
6. Центрофугирайте сместа при $200 \times g$ в продължение на 5 минути, внимателно изхвърлете супернатантата, съдържаща средата за замразяване.
7. Следвайте процедурата, описана в раздел "Възстановяване след размразяване"

**Incubation
Atmosphere**

37°C , 5% CO_2 , овлажнена атмосфера.

**Shipping
Conditions**

Криоконсервираните клетъчни линии се транспортират върху сух лед в утвърдени, изолирани опаковки с достатъчно хладилен агент, за да се поддържа приблизително -78°C по време на транспортирането. При получаването незабавно прегледайте опаковката и незабавно прехвърлете флаконите за подходящо съхранение.

**Storage
Conditions**

За дълготрайно съхранение поставете флаконите в течен азот в парна фаза при температура около -150 до -196°C . Съхранението при -80°C е приемливо само като кратък междинен етап преди прехвърлянето в течен азот.

Контрол на качеството и молекулярен анализ