

## HMC3-celler | 300102

## General information

## Description

Cellelinjen Human Microglial Clone 3 (HMC3) blev udviklet i 1995 af professor Tardieu's team gennem SV40-afhængig udødeliggørelse af mikroglia-celler fra human rygmarv og kortikalt væv fra embryoner i alderen 8 til 12 uger. Disse primære celler, der er kendetegnet ved langsom deling og komplekse morfologier, blev oprindeligt dyrket i 10-15 dage før udødeligheden. HMC3-cellerne bevarede flere af de vigtigste træk ved primære mikroglia, såsom et varieret udtryk for myeloide markører som CD68, CD11b og CD14, selv om udtryksniveauerne varierede betydeligt med valget af primært antistof, især for CD68.

Efter udødeliggørelse udviste HMC3-cellerne øget spredning med fordoblingstider på mellem 24 og 48 timer, samtidig med at de bevarede mange fænotypiske og morfologiske egenskaber fra deres primære modstykker. Især var der en højere andel af CD68 EBM/11-positive celler og en reduktion i fagocytisk aktivitet sammenlignet med de primære celler. Stabiliteten i det antigene udtryk blev bekræftet på tværs af 35 passager, hvor cellerne forblev positive for NSE, CD68 og CD11b, men negative for CD14, MHCII og CD4 under baseline-betingelser. Eksponering for interferon- $\gamma$  (IFN $\gamma$ ) øgede imidlertid MHCII-ekspressionen, hvilket stemmer bedre overens med primærkulturens reaktion på den samme behandling.

Funktionelt skilte HMC3-linjen sig ud ved at producere højere niveauer af interleukin-6 (IL-6) under basale forhold sammenlignet med andre kloner. På trods af dette er en direkte sammenligning med primære mikroglia-cellers cytokinproduktion stadig en udfordring på grund af metodologiske forskelle. Responsen på lipopolysaccharid (LPS)-stimulering i disse udødeliggjorte linjer så ud til at være reduceret i forhold til primære kulturer. I overensstemmelse med primære mikroglia-egenskaber producerede HMC3 og andre klonede linjer ikke tumornekrosefaktor-alfa (TNF $\alpha$ ), hverken spontant eller efter pro-inflammatorisk stimulering, hvilket fremhæver et specifikt træk ved humane embryonale mikroglia.

**Organism** Menneske

**Tissue** Fosterets hjerne

**Applications** 3D-cellekultur, neurovidenskab, neuroinflammation

**Synonyms** Human Microglia klon 3, CHME-3, CHME3

## Karakteristika

**Age** Foster

**Gender** Uspecificeret

**Morphology** Makrofag

**Cell type** Mikroglial celle

## HMC3-celler | 300102

**Growth properties** Vedhæftende

**Regulatoriske data**

**Citation** HMC3 (Cytion katalognummer 300102)

**Biosafety level** 1

**NCBI\_TaxID** 9606

**CellosaurusAccession** CVCL\_I176

**GMO Status** GMO-S1: Denne humane føtale hjernemikroglia-cellelinje (HMC3) indeholder en SV40 T-antigen-konstruktion, der er indført ved transfektion og understøtter udødeliggørelse. Indsatsen er stabilt til stede i mikroglia-afledte celler. Denne klassificering gælder kun i Tyskland og kan variere andre steder.

**Biomolekylære data**

**Viruses** SV40's genetiske materiale er stabilt integreret i cellegenomet. Der er ingen aktiv produktion eller frigivelse af komplette viruspartikler, hvilket mindsker potentielle problemer med biosikkerheden.

**Håndtering**

**Culture Medium** DMEM:Ham's F12 (1:1), w: 3,1 g/L Glucose, w: 2,5 mM L-Glutamin, w: 15 mM HEPES, w: 0,5 mM Sodium pyruvate, w: 1,2 g/L NaHCO<sub>3</sub> (Cytion artikelnummer 820400a)

**Supplements** Suppler mediet med 10% FBS

**Dissociation Reagent** Accutase

**Doubling time** 24 og 48 timer

**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, resuspendere cellerne i frisk medium, og overfør dem til nye kolber, der allerede indeholder frisk medium.

## HMC3-celler | 300102

### Freeze medium

Som kryopræserveringsmedium bruger vi komplet vækstmedium (inklusive FBS) + 10 % DMSO for tilstrækkelig levedygtighed efter optøning eller CM-1 (Cytion-katalognummer 800100), som indeholder optimerede osmobybeskyttende stoffer og metaboliske stabilisatorer for at forbedre genopretningen og reducere kryo-induceret stress.

### Thawing and Culturing Cells

1. Bekræft, at hætteglasset forbliver dybfrosset ved levering, da cellerne sendes på tøris for at opretholde optimale temperaturer under transport.
2. Ved modtagelsen skal du enten straks opbevare kryohætteglasset ved temperaturer under  $-150\text{ }^{\circ}\text{C}$  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  $37\text{ }^{\circ}\text{C}$  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 cellesuspensionen til et 15 ml centrifugerør, der indeholder 8 ml kulturmedium ved stuetemperatur, og bland forsigtigt.
6. Centrifuger blandingen ved  $300 \times g$  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

$37\text{ }^{\circ}\text{C}$ , 5%  $\text{CO}_2$ , befugtet atmosfære.

### Flask Coating

Ingen

### Freezing Procedure

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

## HMC3-celler | 300102

### 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.