

## MOLP-8-celler | 304082

## Generel information

## Description

MOLP-8-cellelinjen er en human myelomatosecellelinje, der bærer den kromosomale translokation t(11;14)(q13;q32) og udtrykker delta/lambda-type immunoglobulin. Den blev etableret fra perifert blod fra en japansk mandlig patient diagnosticeret med stadium IIIA myelomatose, specifikt Bence-Jones delta/lambda-typen. MOLP-8-celler vokser uafhængigt af eksogene vækstfaktorer og udviser en typisk plasmacellemorfologi med heterogene størrelser og en til tre kerner. Denne cellelinje er værdifuld til at studere myelomatosebiologi, herunder mekanismer relateret til immunoglobulinproduktion, cellesignalveje og lægemiddelrespons i myelomatosebehandling.

MOLP-8-cellernes immunfænotype omfatter markører som CD38, CD138, CD54 og CD56, som typisk forbindes med plasmaceller, sammen med cytoplasmatiske delta- og lambda-lyskæder. Det er interessant, at selv om cellerne oprindeligt er negative for CD28, en markør, der er relateret til avanceret myelom, kan CD28-ekspression induceres, når MOLP-8-celler samdyrkes med knoglemarvsstromaceller. Dette system har været medvirkende til at forstå den rolle, som celleadhæsionsmolekyler som CD29 (integrin  $\beta$ 1) og CD106 (VCAM-1) spiller i cellulære interaktioner mellem myelom- og knoglemarvsstromaceller. Hæmning af adhæsion blev opnået ved at målrette mod disse molekyler, hvilket indikerer vigtigheden af VLA-4/VCAM-1-interaktionen i tumormikromiljøet.

MOLP-8-celler er en fremragende in vitro-model til at udforske de molekulære mekanismer i myelomatoseprogression og terapeutiske mål. Cellelinjen er blevet brugt til at undersøge moduleringen af antigener, der er involveret i tumorudbredelse, og virkningerne af potentielle behandlinger. Dens evne til at modellere avancerede myelomstadier, herunder CD28-ekspression og interaktion med stromale komponenter, gør den særlig nyttig til forskning i sygdomsmetastase og resistens over for konventionelle behandlinger.

<b>Organism</b>	Menneske
<b>Tissue</b>	Knoglemarv
<b>Disease</b>	Myelomatose
<b>Metastatic site</b>	Perifert blod
<b>Synonyms</b>	MOLP8

## Karakteristika

<b>Age</b>	52 år
<b>Gender</b>	Mand
<b>Ethnicity</b>	Japansk

## MOLP-8-celler | 304082

**Growth properties** Ophængning

**Regulatoriske data**

**Citation** MOLP-8 (Cytion katalognummer 304082)

**Biosafety level** 1

**NCBI\_TaxID** 9606

**CellosaurusAccession** CVCL\_2124

**Biomolekylære data**

**MSI-status** Stabil (MSS)

**Håndtering**

**Culture Medium** RPMI 1640, m: 2,0 mM stabil glutamin, m: 2,0 g/L NaHCO<sub>3</sub> (Cytion artikelnummer 820700a)

**Supplements** Suppler mediet med varmeinaktiveret 20 % FBS, tilsæt 2,5 g/L glukose og 10 mM HEPES

**Doubling time** 40 timer

**Subculturing** For at opretholde en korrekt proliferation skal klyngerne adskilles dagligt ved hjælp af pipettering. Resuspender cellesuspensionen i kolben og tag en repræsentativ alikvot for at tælle antallet af celler pr. ml. Fortynd cellesuspensionen til  $1 \times 10^5$  celler/ml med frisk medium og overfør til nye kolber.

**Seeding density**  $5 \times 10^5$  celler/ml

**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 osmobeskyttende stoffer og metaboliske stabilisatorer for at forbedre genopretningen og reducere kryo-induceret stress.

## MOLP-8-celler | 304082

### 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

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

### 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.

## MOLP-8-celler | 304082

### 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.