

## PC-3M rakud | 305061

## Üldine teave

## Description

PC-3M rakuliin on inimese eesnäärme adenokartsinoomi PC-3 rakuliinist saadud metastaatiline variant, mis on algselt isoleeritud ühe eesnäärmevähiga patsiendi luumetastaasidest. PC-3M loodi eesnäärmevähi metastaatilise potentsiaali paremaks modelleerimiseks. Sellel rakuliinil on võrreldes vanemate rakuliiniga suurem migratsiooni- ja invasiivne võime, mistõttu on see oluline vahend metastaasi molekulaarmehhanismide uurimiseks ja metastaasivähki suunatud terapeutiliste sekkumiste hindamiseks.

PC-3M rakke on kasutatud mitmesugustes in vitro ja in vivo uuringutes, et uurida kasvaja progresseerumist ja raviresistentsuse mehhanisme. Nad on näidanud kohanemisvõimet mitmesugustes kasvatustingimustes ja näitavad tugevat kasvu nii standardkultuuris kui ka loomamudelites. Eelkõige on PC-3M liini laialdaselt kasutatud ksenotransplantaadi uuringutes, kus see näitab võimet moodustada kasvajaid ja metastaseeruda tõhusalt, korrates kauglearenenud staadiumis eesnäärmevähi peamisi omadusi. See muudab selle asendamatuks mudeliks metastaatiliste ainete testimiseks ja metastaatilist levikut põhjustavate radade selgitamiseks.

Lisaks metastaatilistele omadustele on PC-3M-i kasutatud ka kasvajakude ja mikrokeskkonna vaheliste vastastikmõjude uurimiseks, sealhulgas stroomirakkude ja rakuvälise maatriksi komponentide rolli uurimiseks vähi progresseerumise soodustamisel. Rakuliin ekspresseerib ka eesnäärmevähiga seotud biomarkereid, nagu eesnäärme-spetsiifiline antigeen (PSA), ning seda on võimalik kasutada genoomilise ja proteoomilise profiili koostamiseks, mis võimaldab teadlastel uurida molekulaarseid radu ja tuvastada võimalikke terapeutilisi sihtmärke.

<b>Organism</b>	Inimene
<b>Tissue</b>	Eesnäärme
<b>Disease</b>	Eesnäärme kartsinoom
<b>Metastatic site</b>	Bone
<b>Synonyms</b>	PC3-M, PC-3/M, PC3M, Pc3M, Pc3M

## Omadused

**Age** 62 aastat

**Gender** Mees

**Morphology** Epiteel

**Growth properties** Kinnipeetav

## PC-3M rakud | 305061

## Regulatiivsed andmed

<b>Citation</b>	PC-3M (Cytioni katalooginumber 305061)
<b>Biosafety level</b>	1
<b>NCBI_TaxID</b>	9606
<b>CellosaurusAccession</b>	CVCL_9555

## Biomolekulaarsed andmed

## Töötlemine

<b>Culture Medium</b>	Ham's F12K Medium, w: 2,0 mM L-Glutamiin, w: 2,0 mM naatriumpüruvaat, w: 2,5 g/L NaHCO <sub>3</sub> (Cytioni artikli number 820608a)
<b>Supplements</b>	Täiendada söötme 10% FBS-ga
<b>Dissociation Reagent</b>	Accutase
<b>Subculturing</b>	Eemaldage kleepunud rakkudelt vana söötme ja peske neid PBS-ga, milles puudub kaltsium ja magneesium. T25 kolbide puhul kasutage 3-5 ml PBS-i ja T75 kolbide puhul 5-10 ml. Seejärel katke rakud täielikult Accutase'iga, kasutades 1-2 ml T25 kolbide puhul ja 2,5 ml T75 kolbide puhul. Laske rakkudel inkubeerida 8-10 minutit toatemperatuuril, et need eralduksid. Pärast inkubeerimist segage rakud ettevaatlikult 10 ml söötmega, et neid resuspenseerida, seejärel tsentrifuugige 3 minutit 300xg juures. Visake supernatant ära, suspenseerige rakud uuesti värskes keskkonnas ja viige need uutesse kolvidesse, mis sisaldavad juba värsket keskkonda.
<b>Split ratio</b>	1:2 kuni 1:4
<b>Fluid renewal</b>	2 kuni 3 korda nädalas
<b>Freeze medium</b>	Krüosäilitusvedelikusena kasutame täielikku kasvukeskkonda (sh FBS) + 10% DMSO, et tagada piisav elujõulisus pärast sulatamist, või CM-1 (Cytioni katalooginumber 800100), mis sisaldab optimeeritud osmoprotektante ja metaboolseid stabilisaatoreid, et parandada taastumist ja vähendada krüostressi.

## PC-3M rakud | 305061

### Thawing and Culturing Cells

1. Veenduge, et vial jääb tarnimisel sügavkülmutatud, sest rakud transporditakse kuiva jääga, et säilitada optimaalne temperatuur transpordi ajal.
2. Pärast kättesaamist säilitage krüoviaal kas kohe temperatuuril alla  $-150\text{ }^{\circ}\text{C}$ , et tagada rakkude terviklikkuse säilimine, või jätkake sammuga 3, kui on vaja koheselt kultiveerida.
3. Kohese kultiveerimise korral sulatage viali kiiresti, kastes selle  $37\text{ }^{\circ}\text{C}$  veevanni puhta vee ja antimikroobse ainega, segades seda õrnalt 40-60 sekundit, kuni alles jääb väike jääklomp.
4. Tehke kõik järgmised toimingud steriilsetes tingimustes vooluhoodis, desinfitseerides krüoviaal enne avamist 70% etanooliga.
5. Avage desinfitseeritud viali ettevaatlikult ja viige raku suspensioon ettevaatlikult segades 15 ml tsentrifuugitorusse, mis sisaldab 8 ml toatemperatuuril olevat kasvukeskkonda.
6. Rakkude eraldamiseks tsentrifuugige segu  $300 \times g$  juures 3 minutit ja visake ülejäänud külmutusvedelikku sisaldav supernatant ettevaatlikult ära.
7. Resuspendeerige rakupellet ettevaatlikult 10 ml värskes kasvukeskkonnas. Adhereerivate rakkude puhul jagage suspensioon kahe T25 kultuurkolvi vahel; suspensioonikultuuride puhul kandke kogu söötme keskkond ühte T25 kolbi, et soodustada rakkude tõhusat koostoimet ja kasvu.
8. Järgige kehtestatud subkultuuriprotokolle rakuliini jätkuvaks kasvuks ja säilitamiseks, tagades usaldusväärsed katsetulemused.

### Incubation Atmosphere

$37\text{ }^{\circ}\text{C}$ , 5%  $\text{CO}_2$ , niisutatud atmosfäär.

### Flask Coating

Puudub

### Freezing Procedure

Krüokonserveeritud rakuliinid transporditakse kuiva jääga valideeritud, isoleeritud pakendis, milles on piisavalt külmutusainet, et säilitada kogu transpordi jooksul ligikaudu  $-78\text{ }^{\circ}\text{C}$ . Vastuvõtmisel kontrollige konteinerit kohe ja viige vialid viivitamatult sobivasse hoiuruumi.

### Shipping Conditions

Krüokonserveeritud rakuliinid transporditakse kuiva jääga valideeritud, isoleeritud pakendis, milles on piisavalt külmutusainet, et säilitada kogu transpordi jooksul ligikaudu  $-78\text{ }^{\circ}\text{C}$ . Vastuvõtmisel kontrollige konteinerit kohe ja viige vialid viivitamatult sobivasse hoiuruumi.

## PC-3M rakud | 305061

### Storage Conditions

Pikaajaliseks säilitamiseks asetage viaalid aurufaasis vedela lämmastikuga umbes -150 kuni -196 °C juures. Säilitamine temperatuuril -80 °C on vastuvõetav ainult lühikese vaheetapina enne vedela lämmastikuga üleviimist.

## Kvaliteedikontroll / Geneetiline profiil / HLA

### Sterility

Mükoplasmakontaminatsioon on välistatud nii PCR-põhiste analüüside kui ka luminesentsil põhinevate mükoplasma tuvastamise meetodite abil.

Bakteriaalse, seene- või pärmsaaste puudumise tagamiseks kontrollitakse rakukultuure iga päev visuaalselt.

### STR-profiil

**Amelogenin:** x,x  
**CSF1PO:** 11  
**D13S317:** 11  
**D16S539:** 11  
**D5S818:** 13  
**D7S820:** 8,11  
**TH01:** 6,7  
**TPOX:** 8,9  
**vWA:** 17  
**D3S1358:** 16  
**D21S11:** 29,31,2  
**D18S51:** 14,15  
**Penta E:** 10,17  
**Penta D:** 9  
**D8S1179:** 13  
**FGA:** 24  
**D6S1043:** 14,18  
**D2S1338:** 18,2  
**D12S391:** 21  
**D19S433:** 14