

Cellules KMS-12-PE | 300286

Informations générales

Description

La lignée cellulaire KMS-12-PE, établie à partir de l'épanchement pleural du même patient, diffère significativement de KMS-12-BM à plusieurs égards. Les cellules KMS-12-PE représentent un stade plasmocytaire plus terminalement différencié, comme l'indique l'absence de CD20 mais l'expression continue de CD38 et de PCA-1. Une caractéristique frappante de KMS-12-PE est sa capacité à produire et sécréter de façon ectopique une amylase de type salivaire, à la fois dans l'épanchement pleural du patient et en culture, ce qui la rend unique parmi les lignées cellulaires de myélome humain. Ce phénomène est associé à une délétion chromosomique près de la région où se trouve le gène de l'amylase, plus précisément $\text{del}(1)(\text{p}22 \rightarrow \text{pter})$, observée dans une proportion significative de cellules KMS-12-PE.

Malgré ces différences, KMS-12-PE et KMS-12-BM partagent le même marqueur clonal, la translocation $\text{t}(11;14)(\text{q}13;\text{q}32)$, fréquente dans les cas de myélome. Cependant, les cellules KMS-12-PE présentent moins d'anomalies chromosomiques que KMS-12-BM et ont tendance à être hypodiploïdes. Comme KMS-12-BM, KMS-12-PE ne produit pas d'immunoglobulines, que ce soit en surface ou sous forme sécrétoire, bien que les cellules aient un réticulum endoplasmique bien développé. L'absence de tumorigénicité des deux lignées cellulaires, malgré leur croissance agressive in vitro, et leur prolifération stable à long terme dans un milieu sans sérum en font des outils précieux pour l'étude de la biologie du myélome, en particulier dans le contexte du myélome non producteur d'Ig.

Organism

Humain

Tissue

Épanchement pleural

Disease

Myélome multiple

Synonyms

KMS 12 PE, KMS-12_PE, KMS-12PE, KMS12-PE, KMS12PE, Kawasaki Medical School-12-Pleural Effusion

Caractéristiques

Age

64 ans

Gender

Femme

Ethnicity

Japonais

Morphology

Cellules rondes

Cell type

Cellule B

Growth properties

Suspension, cellules uniques et petits groupes

Cellules KMS-12-PE | 300286

Données réglementaires

Citation KMS-12-PE (numéro de catalogue Cytion 300286)**Biosafety level** 1**NCBI_TaxID** 9606**CellosaurusAccession** CVCL_1333

Données biomoléculaires

Surface antigens CD3 -, CD4 -, CD13 -, CD14 -, CD15 -, CD19 -, CD20 -, CD34 -, CD38 +, CD138 +, HLA-DR +, PCA-1 +**Tumorigenic** Non tumorigène chez la souris nude**Products** Pas de production d'immunoglobulines**Mutational profile** Translocation : t(11;14)(q13;q32)

Manipulation

Culture Medium RPMI 1640, w : 2.0 mM Glutamine stable, w : 2.0 g/L NaHCO₃ (numéro d'article Cytion 820700a)**Supplements** Compléter le milieu avec 10% de FBS**Subculturing** Entretenez les cultures en ajoutant ou en remplaçant périodiquement le milieu. Démarrez les cultures avec une densité de 5×10^5 cellules/ml et maintenez la concentration cellulaire dans une fourchette comprise entre 3×10^5 et 1×10^6 cellules/ml pour une croissance optimale.**Seeding density** 5×10^5 cellules/ml**Freeze medium** Comme milieu de cryoconservation, nous utilisons un milieu de croissance complet (comprenant du FBS) + 10 % de DMSO pour une viabilité adéquate après décongélation, ou CM-1 (numéro de catalogue 800100 de Cytion), qui comprend des osmoprotectants et des stabilisateurs métaboliques optimisés pour améliorer la récupération et réduire le stress induit par la cryogénisation.

Cellules KMS-12-PE | 300286

Thawing and Culturing Cells

1. Confirmer que le flacon est toujours congelé à la livraison, car les cellules sont expédiées sur de la glace sèche pour maintenir des températures optimales pendant le transport.
2. Dès réception, soit conserver immédiatement le cryovial à des températures inférieures à -150°C pour assurer la préservation de l'intégrité cellulaire, soit passer à l'étape 3 si une mise en culture immédiate est nécessaire.
3. Pour une mise en culture immédiate, décongeler rapidement le flacon en l'immergeant dans un bain-marie à 37°C avec de l'eau propre et un agent antimicrobien, en l'agitant doucement pendant 40 à 60 secondes jusqu'à ce qu'il ne reste qu'un petit amas de glace.
4. Effectuer toutes les étapes suivantes dans des conditions stériles sous une hotte à flux, en désinfectant le cryovial avec de l'éthanol à 70 % avant de l'ouvrir.
5. Ouvrir soigneusement le flacon désinfecté et transférer la suspension cellulaire dans un tube à centrifuger de 15 ml contenant 8 ml de milieu de culture à température ambiante, en mélangeant doucement.
6. Centrifuger le mélange à 300 x g pendant 3 minutes pour séparer les cellules et jeter soigneusement le surnageant contenant le milieu de congélation résiduel.
7. Remettre doucement en suspension le culot cellulaire dans 10 ml de milieu de culture frais. Pour les cellules adhérentes, répartir la suspension entre deux flacons de culture T25 ; pour les cultures en suspension, transférer tout le milieu dans un seul flacon T25 afin de favoriser une interaction et une croissance efficaces des cellules.
8. Respecter les protocoles de sous-culture établis pour une croissance et un entretien continus de la lignée cellulaire, garantissant ainsi des résultats expérimentaux fiables.

Incubation Atmosphere

37°C, 5% CO_2 , atmosphère humidifiée.

Flask Coating

Aucun

Freezing Procedure

Les lignées cellulaires cryoconservées sont expédiées sur glace sèche dans des emballages isolés et validés, avec suffisamment de réfrigérant pour maintenir une température d'environ -78 °C tout au long du transport. À la réception, inspecter immédiatement le conteneur et transférer sans délai les flacons dans un lieu de stockage approprié.

Cellules KMS-12-PE | 300286

Shipping Conditions

Les lignées cellulaires cryoconservées sont expédiées sur glace sèche dans des emballages isolés et validés, avec suffisamment de réfrigérant pour maintenir une température d'environ -78 °C tout au long du transport. À la réception, inspecter immédiatement le conteneur et transférer sans délai les flacons dans un lieu de stockage approprié.

Storage Conditions

Pour une conservation à long terme, placer les flacons dans de l'azote liquide en phase vapeur à une température comprise entre -150 et -196 °C environ. Le stockage à -80 °C n'est acceptable qu'en tant qu'étape intermédiaire de courte durée avant le transfert dans l'azote liquide.

Contrôle qualité et analyse moléculaire

Sterility

La contamination par les mycoplasmes est exclue à l'aide de tests basés sur la PCR et de méthodes de détection des mycoplasmes basées sur la luminescence.

Pour s'assurer de l'absence de contamination bactérienne, fongique ou levurienne, les cultures cellulaires font l'objet d'inspections visuelles quotidiennes.

Profil STR

PEZ6: MNNG-HOS (CL #5)