

Cellules UM-SCC-128 | 305726

Informations générales

Description

UM-SCC-128 est une lignée cellulaire humaine de carcinome de la tête et du cou (HNSCC) issue du panel UM-SCC de l'Université du Michigan ; elle se développe sous forme de monocouche adhérente présentant une morphologie de type épithélial. Elle fait partie de la série UM-SCC à numéros élevés et constitue un modèle pour les études précliniques comparatives sur le HNSCC.

Elle est utilisable dans la recherche sur le HNSCC, les études de sensibilité et de résistance aux médicaments, l'étude de la réponse aux rayonnements et les expériences comparatives utilisant le panel multiligne UM-SCC. Elle convient au criblage pharmacologique et aux modèles de xénogreffes.

Organism

Humain

Tissue

Tête et cou, cavité buccale

Disease

Carcinome épidermoïde de la tête et du cou (HNSCC)

Metastatic site

Localisation de la tumeur primaire (tête et cou)

Applications

Recherche sur le carcinome épidermoïde de la tête et du cou (HNSCC) ; sensibilité et résistance aux médicaments ; réponse aux rayonnements ; études du panel UM-SCC ; modèles de xénogreffes

Caractéristiques

Age

Âge non spécifié

Gender

Sexe non spécifié

Ethnicity

Origine ethnique non précisée

Morphology

De type épithélial

Cell type

Cellules épithéliales

Growth properties

Adhérent

Données réglementaires

Citation

UM-SCC-128 (référence Cytion 305726)

Cellules UM-SCC-128 | 305726

Biosafety level	1
NCBI_TaxID	9606
CellosaurusAccession	Non attribué
GMO Status	Sans modification génétique ; lignée cellulaire HNSCC de type sauvage

Données biomoléculaires

Manipulation

Culture Medium	DMEM, w : 4.5 g/L Glucose, w : 4 mM L-Glutamine, w : 3.7 g/L NaHCO ₃ , w : 1.0 mM Pyruvate de sodium (numéro d'article Cytion 820300a)
Supplements	Ajouter au milieu 10 % de FBS et 1 % d'acides aminés non essentiels (NEAA)
Dissociation Reagent	Accutase
Doubling time	environ 24 à 48 heures
Subculturing	Retirer le milieu, laver avec du PBS sans calcium ni magnésium, recouvrir d'Accutase, incuber 8 à 10 minutes à température ambiante, remettre en suspension dans le milieu, centrifuger à 300 × g pendant 3 minutes, jeter le surnageant, ensemercer à nouveau dans du milieu frais.
Split ratio	1 à 5
Seeding density	1 à 3 × 10 ⁴ cellules/cm ²
Fluid renewal	Tous les 2 ou 3 jours
Freeze medium	Comme milieu de cryoconservation, nous utilisons un milieu de croissance complet + 10 % de DMSO pour assurer une viabilité adéquate après décongélation.

Cellules UM-SCC-128 | 305726

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 200 x g pendant 5 minutes, jeter soigneusement le surnageant contenant le milieu de congélation.
7. Suivre la procédure décrite sous Récupération après décongélation

Incubation Atmosphere

37°C, 5% CO_2 , atmosphère humidifiée.

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