

## Cellules MKN-74 | 300490

## Informations générales

## Description

La lignée cellulaire MKN-74 est dérivée d'un carcinome gastrique humain et fait partie de la série de lignées cellulaires MKN, qui ont été développées pour étudier divers aspects du cancer gastrique. Plus précisément, MKN-74 a été créée à partir d'un adénocarcinome peu différencié de l'estomac, un type de cancer gastrique connu pour sa nature agressive et son mauvais pronostic. Cette lignée cellulaire est particulièrement utile pour la recherche axée sur la compréhension des mécanismes moléculaires à l'origine de la progression tumorale, de l'invasion et des métastases dans les cancers gastriques peu différenciés.

Les cellules MKN-74 présentent une morphologie épithéliale et se développent en monocouche. Elles se caractérisent par leur forte capacité proliférative et leur aptitude à former des colonies dans la gélose molle, ce qui indique un fort potentiel de croissance indépendant de l'ancrage, une caractéristique de la malignité. Cette lignée cellulaire est également précieuse pour l'étude des voies de signalisation impliquées dans le cancer gastrique, en particulier celles liées à la prolifération cellulaire, à la survie et à la résistance à la chimiothérapie. En outre, les cellules MKN-74 ont été utilisées dans des modèles de xénogreffes pour étudier la croissance tumorale et la réponse aux agents thérapeutiques, ce qui en fait un outil important pour le développement préclinique de médicaments et la recherche sur le cancer.

**Organism** Humain

**Tissue** Estomac

**Disease** Adénocarcinome tubulaire gastrique

**Metastatic site** Foie

**Synonyms** MKN74, MKN 74

## Caractéristiques

**Age** 62 ans

**Gender** Homme

**Ethnicity** Asie de l'Est

**Growth properties** Adhérent

## Données réglementaires

**Citation** MKN-74 (numéro de catalogue Cytion 300490)

## Cellules MKN-74 | 300490

NCBI_TaxID	9606
------------	------

CellosaurusAccession	CVCL_2791
----------------------	-----------

## Données biomoléculaires

## Manipulation

<b>Culture Medium</b>	RPMI 1640, w : 2.0 mM Glutamine stable, w : 2.0 g/L NaHCO <sub>3</sub> (numéro d'article Cytion 820700a)
-----------------------	--

<b>Supplements</b>	Compléter le milieu avec 10% de FBS
--------------------	-------------------------------------

<b>Dissociation Reagent</b>	Accutase
-----------------------------	----------

<b>Subculturing</b>	Retirer l'ancien milieu des cellules adhérentes et les laver avec du PBS dépourvu de calcium et de magnésium. Pour les flacons T25, utiliser 3-5 ml de PBS, et pour les flacons T75, 5-10 ml. Ensuite, recouvrir complètement les cellules avec Accutase, en utilisant 1 à 2 ml pour les flacons T25 et 2,5 ml pour les flacons T75. Laisser les cellules incuber à température ambiante pendant 8-10 minutes pour les détacher. Après incubation, mélanger délicatement les cellules avec 10 ml de milieu pour les remettre en suspension, puis centrifuger à 300xg pendant 3 minutes. Jeter le surnageant, remettre les cellules en suspension dans du milieu frais et les transférer dans de nouveaux flacons contenant déjà du milieu frais.
---------------------	--

<b>Freeze medium</b>	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 cryogénéisation.
----------------------	---

## Cellules MKN-74 | 300490

### 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%<sub>CO2</sub>, atmosphère humidifiée.

### Flask Coating

Pour une fixation et une viabilité optimales après décongélation, nous recommandons d'utiliser des **flacons ou des plaques recouverts de collagène**.

### 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 MKN-74 | 300490

### 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 de qualité / Profil génétique / HLA

### 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

**Amelogenin:** x,x  
**CSF1PO:** 12  
**D13S317:** 11  
**D16S539:** 9,11  
**D5S818:** 11  
**D7S820:** 9  
**TH01:** 6  
**TPOX:** 8,11  
**vWA:** 16,20  
**D3S1358:** 16  
**D21S11:** 32.2,33.2  
**D18S51:** 12  
**Penta E:** 11,14  
**Penta D:** 9  
**D8S1179:** 11,16  
**FGA:** 23  
**D6S1043:** 13  
**D2S1338:** 18,23  
**D12S391:** 18,21  
**D19S433:** 13,15.2