

Sel MG U-87 | 300367

Informasi umum

Description

Garis sel U87MG, yang dibuat dari glioblastoma manusia, adalah salah satu model sel yang paling banyak digunakan dalam penelitian neurobiologis dan kanker. Berasal dari tumor ganas pada sistem saraf pusat, sel-sel ini menunjukkan banyak ciri khas glioblastoma multiforme (GBM), termasuk proliferasi yang cepat, invasif yang tinggi, serta heterogenitas genetik dan fenotipik yang signifikan. Hal ini membuat garis sel U87MG, juga disebut sebagai sel U87, alat yang sangat berharga untuk mengeksplorasi mekanisme molekuler dan seluler yang mendasari tumor otak, serta untuk menguji strategi terapeutik yang potensial.

Dalam penelitian neurosains dan imuno-onkologi, sel U87MG berfungsi sebagai model untuk menjelaskan fungsi sel dan mekanisme sitotoksitas pada glioblastoma, termasuk eksplorasi sitotoksitas sel NK. Ekspresi ligan NKG2D pada sel U87 dan penggunaan antibodi NKG2D dalam penelitian menyoroti dinamika yang rumit antara sel kanker dan sistem kekebalan tubuh, terutama sel NK, dalam lingkungan mikro tumor.

Fitur stemness dari sel glioblastoma U87, di samping atribut genetik dan fenotipiknya, merupakan subjek penelitian yang intens, yang bertujuan untuk mengungkap mekanisme yang memberikan sel-sel ini tingkat plastisitas dan resistensi yang tinggi terhadap terapi konvensional. Asal-usul pasti dari garis sel U87 masih menjadi teka-teki, dengan analisis genetik yang mengungkapkan perbedaan dari tumor aslinya.

Singkatnya, garis sel U87 tetap menjadi alat fundamental dalam penelitian glioblastoma, memfasilitasi pemahaman yang lebih dalam tentang biologi penyakit ini dan pencarian pengobatan yang lebih efektif.

Organism Manusia

Tissue Otak

Disease Glioblastoma

Synonyms U-87MG, U87 MG, U-87-MG, U87-MG, U-87 MG, U-87, U87, 87 MG, 87MG

Karakteristik

Age 44 tahun

Gender Laki-laki

Ethnicity Kaukasia

Morphology Seperti epitel

Growth properties Patuh

Sel MG U-87 | 300367

Data Peraturan

| | |
|-----------------------------|-------------------------------------|
| Citation | U87MG (Nomor katalog Cytion 300367) |
| Biosafety level | 1 |
| NCBI_TaxID | 9606 |
| CellosaurusAccession | CVCL_0022 |

Data Biomolekuler

| | |
|--------------------|--|
| Isoenzymes | Me-2, 1, PGM3, 1, PGM1, 2, ES-D, 1, AK-1, 1, GLO-1, 1, G6PD, B |
| Tumorigenic | Ya, pada tikus telanjang yang diinokulasi secara subkutan dengan 107 sel |

Penanganan

| | |
|-----------------------------|---|
| Culture Medium | EMEM (MEM Eagle), w: 2 mM L-Glutamine, w: 2,2 g/L NaHCO ₃ , w: EBSS (nomor artikel Cytion 820100a) |
| Supplements | Lengkapi media dengan 10% FBS dan 1% NEAA |
| Dissociation Reagent | Accutase |
| Subculturing | Buang media lama dari sel yang melekat dan cuci dengan PBS yang tidak mengandung kalsium dan magnesium. Untuk labu T25, gunakan 3-5 ml PBS, dan untuk labu T75, gunakan 5-10 ml. Kemudian, tutupi sel sepenuhnya dengan Accutase, menggunakan 1-2 ml untuk labu T25 dan 2,5 ml untuk labu T75. Biarkan sel diinkubasi pada suhu kamar selama 8-10 menit untuk melepaskannya. Setelah inkubasi, campurkan sel secara perlahan dengan 10 ml medium untuk meresuspensi sel, kemudian sentrifugasi pada 300xg selama 3 menit. Buang supernatan, resuspensi sel dalam medium segar, dan pindahkan ke dalam labu baru yang sudah berisi medium segar. |
| Seeding density | $4 \times 10^4 \text{ sel/cm}^2$ |
| Freeze medium | Sebagai media kriopreservasi, kami menggunakan 50% media basal + 40% FBS + 10% DMSO, atau CM-1 (nomor katalog Cytion 800100), yang mencakup osmoprotektan yang dioptimalkan dan penstabil metabolisme untuk meningkatkan pemulihan dan mengurangi stres yang diinduksi kriopreservasi. |

Sel MG U-87 | 300367

**Thawing and
Culturing Cells**

1. Pastikan botol tetap dalam keadaan beku pada saat pengiriman, karena sel dikirim dengan es kering untuk mempertahankan suhu optimal selama perjalanan.
2. Setelah diterima, segera simpan cryovial pada suhu di bawah -150°C untuk memastikan pelestarian integritas sel, atau lanjutkan ke langkah 3 jika kultur segera diperlukan.
3. Untuk kultur segera, segera cairkan botol dengan merendamnya dalam penangas air bersuhu 37°C dengan air bersih dan agen antimikroba, aduk perlahan selama 40-60 detik hingga gumpalan es kecil tetap ada.
4. Lakukan semua langkah selanjutnya dalam kondisi steril di dalam tudung alir, desinfektan kriovial dengan etanol 70% sebelum dibuka.
5. Buka botol yang telah didesinfeksi dengan hati-hati dan pindahkan suspensi sel ke dalam tabung sentrifugasi 15 ml yang berisi 8 ml media kultur suhu kamar, aduk perlahan.
6. Sentrifus campuran pada 300 x g selama 3 menit untuk memisahkan sel dan dengan hati-hati membuang supernatan yang mengandung sisa media pembekuan.
7. Resuspensi pelet sel dengan hati-hati dalam 10 ml medium kultur segar. Untuk sel yang melekat, bagi suspensi di antara dua labu kultur T25; untuk kultur suspensi, pindahkan semua media ke dalam satu labu T25 untuk mendorong interaksi dan pertumbuhan sel yang efektif.
8. Patuhi protokol subkultur yang telah ditetapkan untuk pertumbuhan dan pemeliharaan garis sel yang berkelanjutan, memastikan hasil eksperimental yang andal.

**Incubation
Atmosphere**

37°C , 5% CO_2 , atmosfer yang dilembabkan.

Flask Coating

Tidak ada

**Freezing
Procedure**

Lini sel kriopreservasi dikirim di atas es kering dalam kemasan terisolasi yang divalidasi dengan refrigeran yang cukup untuk mempertahankan suhu sekitar -78°C selama perjalanan. Setelah diterima, segera periksa wadah dan pindahkan botol tanpa penundaan ke tempat penyimpanan yang sesuai.

**Shipping
Conditions**

Lini sel kriopreservasi dikirim di atas es kering dalam kemasan terisolasi yang divalidasi dengan refrigeran yang cukup untuk mempertahankan suhu sekitar -78°C selama perjalanan. Setelah diterima, segera periksa wadah dan pindahkan botol tanpa penundaan ke tempat penyimpanan yang sesuai.

Sel MG U-87 | 300367

**Storage
Conditions**

Untuk pengawetan jangka panjang, tempatkan botol dalam nitrogen cair fase uap pada suhu sekitar -150 hingga -196 °C. Penyimpanan pada suhu -80 °C hanya dapat diterima sebagai langkah sementara sebelum dipindahkan ke nitrogen cair.

Kontrol kualitas / Profil genetik / HLA

Sterility

Kontaminasi mikoplasma disingkirkan dengan menggunakan tes berbasis PCR dan metode deteksi mikoplasma berbasis pendaran.

Untuk memastikan tidak ada kontaminasi bakteri, jamur, atau ragi, kultur sel menjalani inspeksi visual setiap hari.

Alel HLA

A*: '02:01:01
B*: '44:02:01
C*: '05:01:01
DRB1*: '15:01:01
DQA1*: '01:02:01
DQB1*: '06:02:01
DPB1*: '06:01:01
E: '01:01:01