

## Sel MA-Balb | 400270

## Informasi umum

## Description

Ma-Balb adalah garis sel tikus yang dibuat secara in vitro dari karsinoma mammae padat yang terjadi secara spontan pada tikus BALB/c betina. Garis sel ini berasal dari tumor padat seukuran kacang yang diperoleh dari daerah mammae tikus BALB/c muda. Sel Ma-Balb sangat penting dalam penelitian kanker, terutama untuk mempelajari tumor payudara, karena berasal dari strain yang rentan terhadap tumor yang dikenal untuk mengembangkan kanker tersebut.

Garis sel Ma-Balb, dengan morfologi mirip fibroblas, menyediakan model yang kuat untuk menyelidiki mekanisme seluler dan molekuler yang mendorong karsinoma payudara. Para peneliti menggunakan sel-sel ini untuk mengeksplorasi faktor genetik dan lingkungan yang berkontribusi terhadap tumorigenesis, sehingga memungkinkan pemahaman yang lebih mendalam tentang biologi kanker. Selain itu, sel Ma-Balb berperan penting dalam menguji pengobatan antikanker baru, memberikan wawasan tentang kemanjuran dan toksisitas obat. Relevansinya meluas ke studi imunologi, di mana mereka membantu menjelaskan interaksi antara sel kanker dan sistem kekebalan tubuh, sehingga berkontribusi pada kemajuan imunoterapi.

**Organism** Mouse

**Tissue** Payudara

**Disease** Neoplasma ganas pada kelenjar susu tikus

**Synonyms** Ma-Balb

## Karakteristik

**Breed/Subspecies** BALB/c

**Age** 1 tahun

**Gender** Perempuan

**Morphology** Seperti epitel

**Cell type** Fibroblast

**Growth properties** Patuh

## Data Peraturan

**Citation** MA-Balb (nomor katalog Cytion 400270)

**Sel MA-Balb | 400270****Biosafety level** 1**NCBI\_TaxID** 10090**CellosaurusAccession** CVCL\_5795**Data Biomolekuler****Tumorigenic** Ya, pada mencit Balb/c**Viruses** Tes MAP negatif.**Penanganan****Culture Medium** DMEM, w: 4,5 g/L Glukosa, w: 4 mM L-Glutamin, w: 3,7 g/L NaHCO<sub>3</sub>, w: 1,0 mM Natrium piruvat (Nomor artikel Cytion 820300a)**Supplements** Tambahkan media dengan 10% FBS**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.**Fluid renewal** 2 hingga 3 kali per minggu**Post-Thaw Recovery** 24 hingga 48 jam**Freeze medium** Sebagai media kriopreservasi, kami menggunakan media pertumbuhan lengkap (termasuk FBS) + 10% DMSO untuk viabilitas pasca-pencairan yang memadai, 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 MA-Balb | 400270

### 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  $-150^{\circ}\text{C}$  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  $37^{\circ}\text{C}$  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

$37^{\circ}\text{C}$ , 5%  $\text{CO}_2$ , atmosfer yang dilembapkan.

### 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  $-78^{\circ}\text{C}$  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  $-78^{\circ}\text{C}$  selama perjalanan. Setelah diterima, segera periksa wadah dan pindahkan botol tanpa penundaan ke tempat penyimpanan yang sesuai.

**Sel MA-Balb | 400270**

**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.