

Cellule RPMI 8226 | 300431**Informazioni generali****Description**

Le cellule RPMI 8226 sono una linea cellulare umana di mieloma creata nel 1966 dal sangue periferico di un paziente maschio di 61 anni affetto da mieloma multiplo. Questa linea cellulare prende il nome dal Roswell Park Memorial Institute (RPMI) in cui è stata sviluppata e il numero 8226 indica il suo specifico numero di catalogo nella banca delle cellule.

La linea cellulare RPMI 8226 è un importante sistema modello per lo studio del mieloma multiplo e degli aspetti correlati della biologia delle plasmacellule, della ricerca immunologica e della terapia del cancro. Le cellule RPMI 8226 sono note per produrre e secernere le catene leggere kappa delle immunoglobuline, una caratteristica che viene spesso sfruttata negli studi di ricerca per studiare i meccanismi di produzione e secrezione degli anticorpi.

Le cellule RPMI 8226 presentano numerose anomalie cromosomiche, tipiche delle cellule di mieloma multiplo. Queste includono traslocazioni, delezioni e amplificazioni che interessano vari oncogeni e geni soppressori del tumore.

Le linee cellulari di mieloma umano RPMI 8226 sono ampiamente utilizzate nella ricerca per la scoperta e lo sviluppo di farmaci e sono state impiegate per studiare le vie di resistenza ai farmaci e valutare le terapie di combinazione.

In sintesi, le cellule RPMI 8226 rappresentano un modello in vitro fondamentale per la ricerca sul mieloma multiplo, consentendo di studiare i meccanismi biologici e molecolari alla base di questa malattia e di sviluppare strategie terapeutiche.

Organism Umano**Tissue** Sangue periferico**Disease** Mieloma multiplo**Synonyms** RPMI-8226, RPMI.8226, RPMI8226, RPMI no. 8226, RPMI no 8226, RPMI #8226, 8226, RPMI 8226/S, RPMI-8226S, RPMI8226/S, 8226/S, Roswell Park Memorial Institute 8226, GM02132, GM2132, GM02132C, Simpson**Caratteristiche****Age** 61 anni**Gender** Uomo**Morphology** Celle rotonde**Growth properties** Sospensione

Cellule RPMI 8226 | 300431

Dati normativi

Citation	RPMI 8226 (catalogo Cytion numero 300431)
-----------------	---

Biosafety level	1
------------------------	---

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

CellosaurusAccession	CVCL_0014
-----------------------------	-----------

Dati biomolecolari

Antigen expression	HLA Aw19, B15, B37, Cw2
---------------------------	-------------------------

Isoenzymes	G6PD, A
-------------------	---------

Reverse transcriptase	Negativo
------------------------------	----------

Products	Catena leggera dell'immunoglobulina
-----------------	-------------------------------------

Manipolazione

Culture Medium	RPMI 1640, w: 2,0 mM di glutammina stabile, w: 2,0 g/L di NaHCO ₃ (articolo Cytion numero 820700a)
-----------------------	---

Supplements	Integrare il terreno di coltura con il 10% di FBS
--------------------	---

Dissociation Reagent	Accutase
-----------------------------	----------

Subculturing	Raccogliere le cellule in sospensione in una provetta da 15 ml e lavare delicatamente le cellule aderenti con PBS privo di calcio e magnesio (utilizzare 3-5 ml per le fiasche T25 e 5-10 ml per le fiasche T75). Applicare Accutase (1-2 ml per le beute T25, 2,5 ml per le beute T75) assicurando la copertura completa dello strato cellulare. Lasciare incubare le cellule a temperatura ambiente per 10 minuti. Dopo l'incubazione, unire e centrifugare sia la sospensione che le cellule aderenti. Dopo la centrifugazione, risospendere accuratamente il pellet cellulare e trasferire la sospensione cellulare in nuove fiasche contenenti terreno fresco.
---------------------	---

Split ratio	Si consiglia un rapporto da 1:2 a 1:4
--------------------	---------------------------------------

Cellule RPMI 8226 | 300431

Seeding density Avviare nuove colture a 5×10^5 cellule vitali/ml. Effettuare la subcoltura a $1-2 \times 10^6$ cellule/ml. La densità cellulare massima è di $1-2 \times 10^6$ cellule/ml.

Fluid renewal da 2 a 3 volte alla settimana

Post-Thaw Recovery Dopo lo scongelamento, lasciare che le cellule si riprendano dal processo di congelamento per almeno 24 ore.

Freeze medium Come terreno di crioconservazione, utilizziamo un terreno di crescita completo (incluso FBS) + 10% DMSO per un'adeguata vitalità post-scongelamento, o CM-1 (numero di catalogo Cytion 800100), che include osmoprotettori e stabilizzatori metabolici ottimizzati per migliorare il recupero e ridurre lo stress crio-indotto.

Thawing and Culturing Cells

1. Verificare che la fiala rimanga profondamente congelata al momento della consegna, poiché le cellule vengono spedite con ghiaccio secco per mantenere le temperature ottimali durante il trasporto.
2. Al ricevimento, conservare immediatamente la criovial a temperature inferiori a -150°C per garantire la conservazione dell'integrità cellulare, oppure procedere al punto 3 se è necessaria una coltura immediata.
3. Per la coltura immediata, scongelare rapidamente la fiala immergendola in un bagno d'acqua a 37°C con acqua pulita e un agente antimicrobico, agitando delicatamente per 40-60 secondi finché non rimane un piccolo grumo di ghiaccio.
4. Eseguire tutte le fasi successive in condizioni di sterilità in una cappa a flusso, disinfettando la criovial con etanolo al 70% prima dell'apertura.
5. Aprire con cautela la fiala disinfettata e trasferire la sospensione cellulare in una provetta da centrifuga da 15 ml contenente 8 ml di terreno di coltura a temperatura ambiente, mescolando delicatamente.
6. Centrifugare la miscela a $300 \times g$ per 3 minuti per separare le cellule e scartare con cura il surnatante contenente il terreno di coltura residuo.
7. Risospendere delicatamente il pellet cellulare in 10 ml di terreno di coltura fresco. Per le cellule aderenti, dividere la sospensione tra due fiasche di coltura T25; per le colture in sospensione, trasferire tutto il terreno in una fiasca T25 per promuovere l'interazione e la crescita delle cellule.
8. Attenersi ai protocolli di subcoltura stabiliti per la crescita e il mantenimento continui della linea cellulare, garantendo risultati sperimentali affidabili.

Incubation Atmosphere 37°C , 5% CO_2 , atmosfera umidificata.

Cellule RPMI 8226 | 300431

Flask Coating Nessuno

Freezing Procedure

Le linee cellulari crioconservate vengono spedite su ghiaccio secco in confezioni isolate e convalidate, con una quantità di refrigerante sufficiente a mantenere circa -78 °C durante il trasporto. Al ricevimento, ispezionare immediatamente il contenitore e trasferire immediatamente le fiale in un luogo di conservazione appropriato.

Shipping Conditions

Le linee cellulari crioconservate vengono spedite su ghiaccio secco in confezioni isolate e convalidate, con una quantità di refrigerante sufficiente a mantenere circa -78 °C durante il trasporto. Al ricevimento, ispezionare immediatamente il contenitore e trasferire immediatamente le fiale in un luogo di conservazione appropriato.

Storage Conditions

Per la conservazione a lungo termine, porre le fiale in azoto liquido in fase vapore a una temperatura compresa tra -150 e -196 °C circa. La conservazione a -80 °C è accettabile solo come breve fase intermedia prima del trasferimento in azoto liquido.

Controllo di qualità / Profilo genetico / HLA

Sterility

La contaminazione da micoplasma viene esclusa utilizzando sia saggi basati sulla PCR sia metodi di rilevamento del micoplasma basati sulla luminescenza.

Per garantire l'assenza di contaminazione batterica, fungina o da lieviti, le colture cellulari sono sottoposte a ispezioni visive quotidiane.

Profilo STR

Amelogenin: x,x
CSF1PO: 12
D13S317: 11
D16S539: 9
D5S818: 11,13
D7S820: 9,1
TH01: 8
TPOX: 8,11
vWA: 16,18
D3S1358: 16,17
D21S11: 28,29
D18S51: 15,19
Penta E: 16,17
Penta D: 2,2,11
D8S1179: 13
FGA: 19

Cellule RPMI 8226 | 300431

Alleli HLA

A*: '30:01:01, '68:02:01

B*: '15:03:01, '15:10:01

C*: '02:10:01, '03:04:02

DRB1*: '03:01:01, '07:01:01

DQA1*: '02:01:01, '05:01:01

DQB1*: '02:01:01, '02:02:01

DPB1*: '01:01:02G, '13:01:01G

E: '01:01:01, '01:03