

Cellule GIMEN | 300179

Informazioni generali

Description

La linea cellulare GIMEN deriva dalle metastasi del midollo osseo di un bambino con diagnosi di neuroblastoma al quarto stadio. Queste cellule sono classificate come di tipo N, che indica tipicamente un fenotipo neuroblastico caratterizzato da un'elevata densità cellulare, proprietà neuronali e capacità di crescita estesa dei neuriti in coltura. La creazione della linea cellulare GIMEN fornisce un modello prezioso per lo studio dei meccanismi molecolari e cellulari alla base delle forme aggressive di neuroblastoma, in particolare quelle associate alla diffusione metastatica.

Dal punto di vista funzionale, le cellule GIMEN mostrano notevoli interazioni con varie citochine e fattori di crescita. In particolare, la loro crescita è inibita dall'interferone-gamma (IFN-gamma), una citochina nota per i suoi effetti antiproliferativi su alcune cellule tumorali. Inoltre, il fattore di crescita dei fibroblasti-2 (FGF-2) dimostra un effetto antimitogeno su queste cellule, che può essere invertito dall'aggiunta di IFN-gamma. Questa inversione suggerisce una complessa interazione tra questi fattori nella modulazione della proliferazione cellulare. Inoltre, l'interleuchina-1 beta (IL-1 beta) potenzia gli effetti antimitogeni di FGF-2, indicando il suo ruolo potenziale nella regolazione delle dinamiche di crescita tumorale nel microambiente del neuroblastoma. Queste interazioni evidenziano l'utilità della linea cellulare GIMEN per esplorare l'impatto delle citochine e dei fattori di crescita sulla progressione del neuroblastoma e sulla risposta alla terapia.

Organism

Umano

Tissue

Cervello

Disease

Neuroblastoma

Metastatic site

Midollo osseo

Synonyms

Gi-ME-N, Gi-MEN, GI-ME-N, Gimen, Gimen1, Istituto Gaslini-ME-Neuroblastoma

Caratteristiche

Age

3,5 anni

Gender

Donna

Ethnicity

Caucasico

Morphology

Simile all'epitelio

Growth properties

Aderente

Cellule GIMEN | 300179

Dati normativi

Citation	GIMEN (numero di catalogo Cytion 300179)
Biosafety level	1
NCBI_TaxID	9606
CellosaurusAccession	CVCL_1232

Dati biomolecolari

Manipolazione

Culture Medium	DMEM, w: 4,5 g/L di glucosio, w: 4 mM di L-Glutammina, w: 3,7 g/L di NaHCO ₃ , w: 1,0 mM di piruvato di sodio (articolo Cytion numero 820300a)
Supplements	Integrare il terreno di coltura con il 10% di FBS
Dissociation Reagent	Accutase
Doubling time	25 ore
Subculturing	Rimuovere il vecchio terreno dalle cellule aderenti e lavarle con PBS privo di calcio e magnesio. Per le fiasche T25, utilizzare 3-5 ml di PBS e per le fiasche T75, 5-10 ml. Quindi, coprire completamente le cellule con Accutase, utilizzando 1-2 ml per le fiasche T25 e 2,5 ml per le fiasche T75. Lasciare incubare le cellule a temperatura ambiente per 8-10 minuti per staccarle. Dopo l'incubazione, mescolare delicatamente le cellule con 10 ml di terreno per risospenderle, quindi centrifugare a 300xg per 3 minuti. Scartare il surnatante, rispendere le cellule in terreno fresco e trasferirle in nuove fiasche contenenti terreno fresco.
Seeding density	Da 2 a 3 x 10 ⁴ cellule/cm ²
Fluid renewal	da 2 a 3 volte alla settimana
Freeze medium	Come terreno di crioconservazione, utilizziamo un terreno di crescita completo (incluso FBS) + 10% DMSO per un'adeguata vitalità post-scongelo, 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.

Cellule GIMEN | 300179

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 x 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.

Flask Coating

Per un attaccamento e una vitalità ottimali dopo lo scongelamento, si consiglia di utilizzare **fiasche o piastre rivestite di collagene**.

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.

Cellule GIMEN | 300179

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: 11,12
D13S317: 12
D16S539: 9,12
D5S818: 12
D7S820: 10,11
TH01: 6,7
TPOX: 11
vWA: 16,19
D3S1358: 14
FGA: 31
D1S1656: 12,17
D6S1043: 15,2
D2S1338: 9,13
D12S391: 10,14
D19S433: 19,22

Alleli HLA

A*: '02:01:01, '30:01:01
B*: '13:02:01, '18:01:01
C*: '06:02:01, '07:01:09
DRB1*: '04:03:01, '07:01:01
DQA1*: '02:01:01, '03:01:01
DQB1*: '02:02:01, '03:02:01
DPB1*: '02:01:02
E: '01:01:01, '01:xx