

MDA-MB-361 ląstelės | 305267

Bendra informacija

Description

MDA-MB-361 ląstelių linija išvesta iš suaugusio žmogaus krūties adenokarcinomos metastazių vietos. Ši ląstelių linija plačiai naudojama krūties vėžio tyrimuose, ypač tiriant vėžio metastazių molekulinis mechanizmus, hormonų receptorių signalizaciją ir atsaką į gydymą. MDA-MB-361 ląstelės turi teigiamą estrogenų receptorių (ER+) ir teigiamą HER2, todėl jos yra vertingas modelis tiriant šių receptorių sąveiką krūties vėžio progresavimui ir gydymui.

MDA-MB-361 ląstelės pasižymi epitelio morfologija ir yra žinomos dėl savo gebėjimo formuoti kolonijas minkštame agare, o tai rodo jų navikinį potencialą. Jos išreiškia pagrindinius su krūties vėžiu susijusius žymenis, įskaitant estrogeno receptorių (ER), progesterono receptorių (PR) ir žmogaus epidermio augimo faktoriaus receptorių 2 (HER2/neu). Šios ląstelės dažnai naudojamos hormoninės terapijos, tikslinio gydymo ir chemoterapijų preparatų veiksmingumui vertinti ikiklinikiniuose tyrimuose. Be to, MDA-MB-361 ląstelės naudojamos kaip modelis tiriant atsparumo į HER2 nukreiptiems gydymo metodams mechanizmus ir kuriant tokio atsparumo įveikimo strategijas. Jų aktualumas krūties vėžio tyrimuose pabrėžia jų svarbą gerinant vėžio biologijos supratimą ir tobulinant krūties vėžiu sergančių pacientų gydymo metodus.

Organism

Žmogus

Tissue

Krūtys, pieno liauka

Disease

Adenokarcinoma

Metastatic site

Smegenys

Synonyms

MDA-MB 361, MDA MB 361, MDA-MB361, MDAMB361, MDA-361, MDA361, MB361, MD Anderson-Metastazavusi krūtis-361

Charakteristikos

Age

40 metų

Gender

Moteris

Ethnicity

Europos

Morphology

Epitelis

Growth properties

Laisvai priglundęs

Reguliavimo duomenys

MDA-MB-361 ląstelės | 305267

Citation MDA-MB-361 (Cytion katalogo numeris 305267)

Biosafety level 1

NCBI_TaxID 9606

CellosaurusAccession CVCL_0620

Biomolekuliniai duomenys

Oncogenes Wnt7h+

Tvarkymas

Culture Medium DMEM:Ham's F12 (1:1), w: 3,1 g/l gliukozės, w: 1,6 mM L-glutamino, w: 15 mM HEPES, w: 1,0 mM natrio piruvato, w: 1,2 g/l NaHCO₃ (Cytion 820400a)

Supplements Papildykite terpę 20 % FBS, 5 µg/ml insulino

Dissociation Reagent Accutase

Subculturing Pašalinkite seną terpę nuo prilipusių ląstelių ir nuplaukite jas PBS, kuriame nėra kalcio ir magnio. T25 kolboms naudokite 3-5 ml PBS, o T75 kolboms - 5-10 ml. Tuomet visiškai užpilkite ląsteles "Accutase", naudodami 1-2 ml T25 kolboms ir 2,5 ml T75 kolboms. Leiskite ląstelėms inkubuotis kambario temperatūroje 8-10 minučių, kad jos atsiskirtų. Po inkubacijos atsargiai sumaišykite ląsteles su 10 ml terpės, kad jos vėl suspenduotų, tada 3 minutes centrifuguokite 300xg greičiu. Išmeskite supernatantą, vėl sutirpinkite ląsteles šviežioje terpėje ir perkeltite jas į naujas kolbas, kuriose jau yra šviežia terpė.

Fluid renewal 2-3 kartus per savaitę

Freeze medium Kaip kriokonservavimo terpę naudojame visišką augimo terpę (įskaitant FBS) + 10 % DMSO, kad būtų užtikrintas tinkamas gyvybingumas po atšildymo, arba CM-1 (Cytion katalogo numeris 800100), kurioje yra optimizuotų osmoprotektorių ir medžiagų apykaitos stabilizatorių, kad būtų pagerintas atsigavimas ir sumažintas kriokonservavimo sukeltas stresas.

MDA-MB-361 ląstelės | 305267

Thawing and Culturing Cells

1. Patikrinkite, ar pristatant buteliuką jis išlieka gerai užšaldytas, nes ląstelės gabenamos ant sauso ledo, kad gabenimo metu būtų palaikoma optimali temperatūra.
2. Gavę iš karto laikykite kriovialą žemesnėje nei -150°C temperatūroje, kad užtikrintumėte ląstelių vientisumo išsaugojimą, arba pereikite prie 3 veiksmo, jei reikia nedelsiant kultivuoti.
3. Jei norite nedelsiant pradėti kultivuoti, greitai atšildykite buteliuką panardindami jį į 37°C temperatūros vandens vonelę su švariu vandeniu ir antimikrobine priemone, švelniai maišydami 40-60 sekundžių, kol liks nedidelis ledo gabalėlis.
4. Visus tolesnius veiksmus atlikite steriliomis sąlygomis srauto gaubte, prieš atidarydami kriovialą dezinfekuokite jį 70 % etanoliu.
5. Atsargiai atidarykite dezinfekuotą buteliuką ir perpilkite ląstelių suspensiją į 15 ml centrifugos mėgintuvėlį, kuriame yra 8 ml kambario temperatūros mitybinės terpės, atsargiai išmaišykite.
6. Mišinį centrifuguokite 300 x g greičiu 3 minutes, kad atsiskirtų ląstelės, ir atsargiai išmeskite supernatantą su šaldymo terpės likučiais.
7. Švelniai resuspenduokite ląstelių granules 10 ml šviežios mitybinės terpės. Jei ląstelės yra prigludusios, suspensiją padalykite į dvi T25 kolbas; jei tai suspensinės kultūros, visą terpę perkelti į vieną T25 kolbą, kad paskatintumėte veiksmingą ląstelių sąveiką ir augimą.
8. Laikykitės nustatytų subkultūrų protokolų, kad ląstelių linija nuolat augtų ir būtų palaikoma, taip užtikrinant patikimus eksperimentų rezultatus.

Incubation Atmosphere

37°C , 5 % CO_2 , drėkintoje atmosferoje.

Flask Coating

Nėra

Freezing Procedure

Kriokonservuotos ląstelių linijos gabenamos ant sauso ledo patvirtintoje, izoliuotoje pakuotėje su pakankamu kiekiu šaldymo skysčio, kad pervežimo metu būtų palaikoma maždaug -78°C temperatūra. Gavę pakuotę, nedelsdami ją apžiūrėkite ir nedelsdami perkelti mėgintuvėlius į tinkamą saugyklą.

Shipping Conditions

Kriokonservuotos ląstelių linijos gabenamos ant sauso ledo patvirtintoje, izoliuotoje pakuotėje su pakankamu kiekiu šaldymo skysčio, kad pervežimo metu būtų palaikoma maždaug -78°C temperatūra. Gavę pakuotę, nedelsdami ją apžiūrėkite ir nedelsdami perkelti mėgintuvėlius į tinkamą saugyklą.

MDA-MB-361 ląstelės | 305267

Storage Conditions

Norėdami ilgai saugoti, įdėkite buteliukus į garų fazės skystą azotą maždaug -150-196 °C temperatūroje. Laikymas -80 °C temperatūroje yra priimtinas tik kaip trumpas tarpinis etapas prieš perkeliant į skystą azotą.

Kokybės kontrolė / Genetinis profilis / HLA

Sterility

Mikoplazmos užterštumas atmetamas taikant PGR pagrįstus tyrimus ir liuminescencinius mikoplazmos aptikimo metodus.

Siekiant užtikrinti, kad nebūtų užteršimo bakterijomis, grybeliais ar mielėmis, ląstelių kultūros kasdien vizualiai tikrinamos.