

UM-SCC-125 ląstelės | 305724

Bendra informacija

Description

UM-SCC-125 – tai žmogaus HNSCC ląstelių linija iš Mičigano universiteto UM-SCC rinkinio, auganti kaip prisitvirtinęs monosluoksnis, pasižymintis epitelio tipo morfologija. Ji suteikia aiškų modelį lyginamiesiems ikiklinikiams HNSCC tyrimams, atliekamiems naudojant daugialinę UM-SCC seriją.

Tinka HNSCC jautrumo vaistams, spinduliuotei, signalizacijos kelių analizei bei UM-SCC serijos lyginamiesiems tyrimams. Tinka farmakologiniam atrankiniam tyrimui ir ksenotransplantacijos eksperimentams.

Organism

Žmogus

Tissue

Galva ir kaklas, burnos ertmė

Disease

Galvos ir kaklo plokščialąstelinė karcinoma (HNSCC)

Applications

HNSCC tyrimai; jautrumas vaistams; reakcija į spindulinį gydymą; UM-SCC panelės tyrimai; ksenotransplantatų modeliai

Charakteristikos

Age

Amžius nenurodytas

Gender

Lytis nenurodyta

Ethnicity

Tautybė nenurodyta

Morphology

Į epitelį panašus

Cell type

Epitelio ląstelės

Growth properties

Prigludęs

Reguliavimo duomenys

Citation

UM-SCC-125 (Cytion katalogo numeris 305724)

Biosafety level

1

NCBI_TaxID

9606

UM-SCC-125 ląstelės | 305724

Biomolekuliniai duomenys

Tvarkymas

Culture Medium	DMEM, š: 4,5 g/l gliukozės, š: 4 mM L-glutamino, š: 3,7 g/l NaHCO ₃ , š: 1,0 mM natrio piruvato (Cytion gaminio numeris 820300a)
Supplements	Papildykite terpę 10 % FBS
Dissociation Reagent	„Accutase“, 10 min., 37 °C
Doubling time	maždaug nuo 24 iki 48 valandų
Subculturing	Pašalinkite terpę, nuplaukite PBS tirpalu be kalcio ir magnio, užpilkite „Accutase“, inkubuokite 8–10 min. kambario temperatūroje, vėl suspenduokite terpėje, centrifuguokite 300×g 3 min., išpilkite supernatantą, persėkite į šviežią terpę.
Split ratio	1–5
Seeding density	nuo 1 iki 3×10^4 ląstelių/cm ²
Fluid renewal	Kas 2-3 dienas
Freeze medium	Kaip kriokonservavimo terpę naudojame visišką augimo terpę + 10 % DMSO, kad būtų užtikrintas tinkamas gyvybingumas po atšildymo.

UM-SCC-125 ląstelės | 305724

**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 švriu 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 $200 \times g$ greičiu 5 minutes, atsargiai išmeskite supernatantą su šaldymo terpe.
7. Atlikite procedūrą, aprašytą skyriuje "Atkūrimas po atšildymo"

**Incubation
Atmosphere**

37°C , 5 % CO_2 , drėkintoje atmosferoje.

**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 perkeltite mėgintuvėlius į tinkamą saugyklą.

**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 perkeltant į skystąjį azotą.

Kokybės kontrolė ir molekulinė analizė