

U-251 MG ląstelės | 300385

Bendra informacija

Description

U-251 MG ląstelių linija yra gerai apibūdinta žmogaus daugiaformės glioblastomos (GBM) ląstelių linija, plačiai naudojama neuroonkologiniuose tyrimuose. Ši ląstelių linija, iš pradžių gauta iš 75 metų kaukaziečio vyro, buvo labai svarbi tiriant smegenų navikus, ypač siekiant suprasti piktybinių gliomų molekulinis ir ląstelinius mechanizmus. U-251 MG ląstelės pasižymi astrocitinėmis savybėmis, kurios būdingos jų kilmei iš astrocitu - vyraujančio GBM ląstelių tipo.

Genetiniu požiūriu U-251 MG ląstelėse yra mutacijų ir pakitimų, būdingų aukšto laipsnio astroцитomoms, įskaitant TP53 geno mutacijas ir heterozigotiškumo praradimą 10 chromosomoje, kurioje yra PTEN genas. Šie genetiniai bruožai prisideda prie šios ląstelių linijos naudingumo tiriant naviko supresoriaus genų funkcijas ir ląstelių kelius, susijusius su naviko progresavimu ir atsparumu. Šios ląstelės taip pat pasižymi dideliu in vitro augimo greičiu ir gebėjimu formuoti navikus, kai yra ksenografiniu būdu persodinamos į imunosupresines peles, todėl jos yra vertingas in vivo navikų augimo, invazijos ir atsako į gydymą tyrimų modelis.

Be to, U-251 MG buvo naudojamas atliekant daugybę tyrimų, kuriuose daugiausia dėmesio skiriama gydymo metodams, įskaitant atsparumą chemoterapijai, spindulinės terapijos rezultatus ir naujų priešvėžinių junginių vertinimą. Platus jo panaudojimas transliaciniuose moksliniuose tyrimuose pabrėžia jo svarbą siekiant sujungti pagrindinius neuromokslinius atradimus su klinikiniais taikymais, ypač kuriant tikslines glioblastomos gydymo priemones.

Organism Žmogus

Tissue Smegenys

Disease Astrocitoma

Synonyms U-251MG, U-251-MG, U-251_MG, U251-MG, U251MG, U-251, U251, U251n, U251N, 251 MG, 251MG

Charakteristikos

Age 75 metai

Gender Vyras

Ethnicity Kaukaziečių

Morphology Į epitelį panašus

Growth properties Prigludęs

Reguliavimo duomenys

U-251 MG ląstelės | 300385

Citation U-251 MG (Cytion katalogo numeris 300385)

Biosafety level 1

NCBI_TaxID 9606

CellosaurusAccession CVCL_0021

Biomolekuliniai duomenys

Protein expression GFAP ir vimentino raiška

Tumorigenic SMRV: neigiamas, patvirtinta realaus laiko PGR

Tvarkymas

Culture Medium DMEM, š: 4,5 g/l gliukozės, š: 4 mM L-glutamino, š: 3,7 g/l NaHCO₃, š: 1,0 mM natrio piruvato (Cytion gaminio numeris 820300a)

Supplements Papildykite terpę 10 % FBS

Dissociation Reagent Accutase

Doubling time 24 valandos

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.

Seeding density 1×10^4 ląstelės/cm²

Fluid renewal 2-3 kartus per savaitę

Post-Thaw Recovery Greitai, per 24 valandas

U-251 MG ląstelės | 300385

Freeze medium

Kaip kriokonservavimo terpę naudojame 50 % bazinę terpę + 40 % FBS + 10 % DMSO arba CM-1 (Cytion katalogo numeris 800100), kurioje yra optimizuotų osmoprotektorių ir medžiagų apykaitos stabilizatorių, kad būtų pagerintas atsigavimas ir sumažintas kriokonservavimo sukeltas stresas.

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 perkelkite 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 perkelkite mėgintuvėlius į tinkamą saugyklą.

U-251 MG ląstelės | 300385

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 perkelkite 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 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.

HLA aleliai

A*: '02:01:01
B*: '18:01:01
C*: '05:01:01
DRB1*: '03:01:01
DQA1*: '05:xx
DQB1*: '02:01:01
DPB1*: '04:02:01
E: '01:03:01