

GIMEN ląstelės | 300179

Bendra informacija

Description

GIMEN ląstelių linija gauta iš mažo vaiko, kuriam diagnozuota IV stadijos neuroblastoma, kaulų čiulpų metastazių. Šios ląstelės priskiriamos N tipo ląstelėms, kurios paprastai rodo neuroblastinį fenotipą, pasižymintį dideliu ląstelių tankiu, neuronų savybėmis ir gebėjimu kultūroje plačiai auginti neuritus. GIMEN ląstelių linijos sukūrimas yra vertingas modelis, leidžiantis tirti molekulinis ir ląstelinius mechanizmus, kuriais grindžiamos agresyvios neuroblastomos formos, ypač susijusios su metastaziniu išplitimu.

Funkciniu požiūriu GIMEN ląstelės pasižymi pastebima sąveika su įvairiais citokinais ir augimo veiksniais. Ypač jų augimą slopina interferonas-gama (IFN-gama) - citokinas, pasižymintis antiproliferaciniu poveikiu tam tikroms vėžio ląstelėms. Be to, fibroblastų augimo faktorius-2 (FGF-2) šioms ląstelėms turi antimitogeninį poveikį, kurį galima panaikinti pridėjus IFN-gamma. Šis atvirkštinis poveikis rodo sudėtingą šių veiksnių sąveiką moduluojant ląstelių proliferaciją. Be to, interleukinas-1 beta (IL-1 beta) sustiprina antimitogeninį FGF-2 poveikį, o tai rodo jo galimą vaidmenį reguliuojant naviko augimo dinamiką neuroblastomos mikroaplinkoje. Ši sąveika rodo GIMEN ląstelių linijos naudą tiriant citokinų ir augimo veiksnių poveikį neuroblastomos progresavimui ir atsakui į gydymą.

Organism

Žmogus

Tissue

Smegenys

Disease

Neuroblastoma

Metastatic site

Kaulų čiulpai

Synonyms

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

Charakteristikos

Age

3,5 metų

Gender

Moteris

Ethnicity

Kaukaziečių

Morphology

| epitelį panašus

Growth properties

Priglundęs

Reguliavimo duomenys

GIMEN ląstelės | 300179**Citation** GIMEN (Cytion katalogo numeris 300179)**Biosafety level** 1**NCBI_TaxID** 9606**CellosaurusAccession** CVCL_1232**Biomolekuliniai duomenys****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** 25 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 perkelkite jas į naujas kolbas, kuriose jau yra šviežia terpė.**Seeding density** 2-3 x 10⁴ ląstelės/cm²**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.

GIMEN ląstelės | 300179

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.

GIMEN ląstelės | 300179

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, '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