

## PC-3M šūnas | 305061

## Vispārīga informācija

## Description

PC-3M šūnu līnija ir metastātisks variants, kas atvasināts no cilvēka prostatas adenokarcinomas PC-3 šūnu līnijas, kura sākotnēji izdalīta no prostatas vēža pacienta kaulu metastāzēm. PC-3M tika izveidota, lai labāk modelētu prostatas vēža metastātisko potenciālu. Šai šūnu līnijai salīdzinājumā ar tās vecāku kolēģi ir uzlabotas migrācijas un invazīvās spējas, tāpēc tā ir ļoti svarīgs instruments metastāžu molekulāro mehānismu pētniecībā un terapeitisko intervencu novērtēšanā, kas vērstas uz metastātisku prostatas vēzi.

PC-3M šūnas ir izmantotas dažādos in vitro un in vivo pētījumos, lai izpētītu audzēja progresēšanu un terapeitiskās rezistences mehānismus. Tās ir pielāgojušās dažādiem kultivēšanas apstākļiem un uzrāda stabilu augšanu gan standarta kultūrā, gan dzīvnieku modeļos. Īpaši PC-3M līnija ir plaši izmantota ksenogrāfta pētījumos, kuros tā demonstrē spēju veidot audzējus un efektīvi metastāzēt, atdarinot progresējošas stadijas prostatas vēža galvenās īpašības. Tas padara to par nenovērtējamu modeli pretmetastātisko līdzekļu testēšanai un metastātisku izplatīšanos veicinošu ceļu noskaidrošanai.

Papildus tā metastātiskajām īpašībām PC-3M ir izmantots, lai pētītu audzēja šūnu un mikrovides mijiedarbību, tostarp stromālo šūnu un ekstracelulārā matricas komponentu lomu vēža progresēšanas veicināšanā. Šūnu līnija arī ekspresē ar prostatas vēzi saistītus biomarkķerus, piemēram, prostatas specifisko antigēnu (PSA), un to var izmantot genomikas un proteomikas profilēšanai, kas ļauj pētniekiem izpētīt molekulāros ceļus un noteikt potenciālos terapeitiskos mērķus.

<b>Organism</b>	Cilvēks
<b>Tissue</b>	Prostatas
<b>Disease</b>	Prostatas karcinoma
<b>Metastatic site</b>	Bone
<b>Synonyms</b>	PC3-M, PC-3/M, PC3M, Pc3M, Pc3M

## Raksturojums

<b>Age</b>	62 gadi
<b>Gender</b>	Vīrieši
<b>Morphology</b>	Epitēlija
<b>Growth properties</b>	Adherent

## Normatīvie dati

## PC-3M šūnas | 305061

<b>Citation</b>	PC-3M (Cytion kataloga numurs 305061)
<b>Biosafety level</b>	1
<b>NCBI_TaxID</b>	9606
<b>CellosaurusAccession</b>	CVCL_9555

## Biomolekulārie dati

## Darbs ar

<b>Culture Medium</b>	Hama F12K barotne, w: 2,0 mM L-glutamīns, w: 2,0 mM nātrija piruvāts, w: 2,5 g/L NaHCO <sub>3</sub> (Cytion izstrādājuma numurs 820608a)
<b>Supplements</b>	Papildināt barotni ar 10% FBS
<b>Dissociation Reagent</b>	Accutase
<b>Subculturing</b>	Noņemt veco barotni no pielipušajām šūnām un mazgāt tās ar PBS, kurā nav kalcija un magnija. T25 kolbām izmantojiet 3-5 ml PBS, bet T75 kolbām - 5-10 ml. Pēc tam pilnībā pārklājiet šūnas ar Accutase, izmantojot 1-2 ml T25 kolbām un 2,5 ml T75 kolbām. Ļaujiet šūnām inkubēties istabas temperatūrā 8-10 minūtes, lai tās atdalītos. Pēc inkubācijas uzmanīgi samaisiet šūnas ar 10 ml barotnes, lai tās atkārtoti suspendētu, pēc tam centrifugējiet 3 minūtes ar 300xg. Izmetiet supernatantu, atkārtoti suspendējiet šūnas svaigā barotnē un pārvietojiet tās jaunās kolbās, kurās jau ir svaigā barotne.
<b>Split ratio</b>	no 1:2 līdz 1:4
<b>Fluid renewal</b>	2 līdz 3 reizes nedēļā
<b>Freeze medium</b>	Kā kriokonservēšanas barotni izmantojiet pilnvērtīgu augšanas barotni (ieskaitot FBS) + 10 % DMSO, lai nodrošinātu pietiekamu dzīvotspēju pēc atkausēšanas, vai CM-1 (Cytion kataloga numurs 800100), kas ietver optimizētus osmoprotektorus un metaboliskos stabilizatorus, lai uzlabotu reģenerāciju un samazinātu krioinducēto stresu.

## PC-3M šūnas | 305061

### Thawing and Culturing Cells

1. Pārliecinieties, ka pēc piegādes flakons paliek dziļi sasaldēts, jo šūnas tiek sūtītas uz sausā ledus, lai pārvadāšanas laikā saglabātu optimālu temperatūru.
2. Pēc saņemšanas vai nu nekavējoties uzglabāt kriovialu temperatūrā, kas zemāka par -150 °C, lai nodrošinātu šūnu integritātes saglabāšanu, vai arī turpināt 3. posmu, ja nepieciešama tūlītēja kultivēšana.
3. Tūlītējas kultivēšanas gadījumā ātri atkausējiet flakonu, iegremdējot to 37°C ūdens vannā ar tīru ūdeni un antibakteriālu līdzekli, viegli maisot 40-60 sekundes, līdz paliek neliels ledus gabaliņš.
4. Visas turpmākās darbības veiciet sterilos apstākļos plūsmas nosūcējā, pirms atvēršanas dezinficējot kriovialu ar 70% etanolu.
5. Uzmanīgi atveriet dezinficēto flakonu un pārnesiet šūnu suspensiju 15 ml centrifūgas mēģenē, kurā ir 8 ml istabas temperatūras barotnes, uzmanīgi samaisot.
6. Centrifugējiet maisījumu ar 300 x g 3 minūtes, lai atdalītu šūnas, un uzmanīgi izmetiet virskārtu, kas satur saldēšanas barotnes atlikumus.
7. Viegli resuspendēt šūnu granulas 10 ml svaigas barotnes. Adhēzijas šūnu gadījumā suspensiju sadalīt divās T25 kolbās; suspensijas kultūrām visu barotni pārnest vienā T25 kolbā, lai veicinātu efektīvu šūnu mijiedarbību un augšanu.
8. Ievērojiet noteiktos subkultūru protokolus, lai nodrošinātu nepārtrauktu šūnu līnijas augšanu un uzturēšanu, tādējādi nodrošinot uzticamus eksperimentu rezultātus.

### Incubation Atmosphere

37°C, 5%  $\text{CO}_2$ , mitrināta atmosfēra.

### Flask Coating

Optimālai piestiprināšanai un dzīvotspējai pēc atkausēšanas ieteicams izmantot **ar kolagēnu pārklātas kolbas vai plates**.

### Freezing Procedure

Kriokonservētas šūnu līnijas tiek sūtītas uz sausā ledus apstiprinātā, izolētā iepakojumā ar pietiekamu dzesēšanas šķidrums daudzumu, lai visā transportēšanas laikā uzturētu aptuveni -78 °C temperatūru. Pēc saņemšanas nekavējoties pārbaudiet iepakojumu un nekavējoties pārvietojiet flakonus uz atbilstošu uzglabāšanas vietu.

**PC-3M šūnas | 305061****Shipping  
Conditions**

Kriokonservētas šūnu līnijas tiek sūtītas uz sausā ledus apstiprinātā, izolētā iepakojumā ar pietiekamu dzesēšanas šķidrums daudzumu, lai visā transportēšanas laikā uzturētu aptuveni -78 °C temperatūru. Pēc saņemšanas nekavējoties pārbaudiet iepakojumu un nekavējoties pārvietojiet flakonus uz atbilstošu uzglabāšanas vietu.

**Storage  
Conditions**

Ilgstošai uzglabāšanai flakonus ievietojiet šķidrā slāpekļī ar tvaika fāzi aptuveni -150 līdz -196 °C temperatūrā. Uzglabāšana -80 °C temperatūrā ir pieļaujama tikai kā īss starposms pirms pārvietošanas uz šķidro slāpekli.

**Kvalitātes kontrole / Ģenētiskais profils / HLA****Sterility**

Mikoplazmas piesārņojums tiek izslēgts, izmantojot gan uz PCR balstītus testus, gan uz luminiscenci balstītas mikoplazmas noteikšanas metodes.

Lai pārliecinātos, ka nav baktēriju, sēnīšu vai rauga piesārņojuma, šūnu kultūras katru dienu vizuāli pārbauda.

**STR profils**

**Amelogenin:** x,x  
**CSF1PO:** 11  
**D13S317:** 11  
**D16S539:** 11  
**D5S818:** 13  
**D7S820:** 8,11  
**TH01:** 6,7  
**TPOX:** 8,9  
**vWA:** 17  
**D3S1358:** 16  
**D21S11:** 29,31,2  
**D18S51:** 14,15  
**Penta E:** 10,17  
**Penta D:** 9  
**D8S1179:** 13  
**FGA:** 24  
**D6S1043:** 14,18  
**D2S1338:** 18,2  
**D12S391:** 21  
**D19S433:** 14