

## MDA-MB-435S-cellen | 300277

## Algemene informatie

## Description

**Disclaimer: De cellijn in kwestie is geïdentificeerd als problematisch vanwege contaminatieproblemen. Meer specifiek is aangetoond dat de oudercellijn (MDA-MB-435) een afgeleide is van de M14-cellijn.**

De MDA-MB-435S cellijn is een veelgebruikt model in kankeronderzoek, waarvan oorspronkelijk gedacht werd dat het afkomstig was van een borstkankermetastase. Deze cellen vertonen typische kenmerken van zeer agressieve kankercellen, waaronder een snelle proliferatie, weerstand tegen apoptose en het vermogen om omliggende weefsels binnen te dringen. Vanwege deze eigenschappen worden MDA-MB-435S cellen vaak gebruikt in onderzoeken naar kankermetastase, mechanismen voor geneesmiddelenresistentie en de moleculaire onderbouw van agressief tumorgedrag.

Interessant is dat latere moleculaire en genetische analyses hebben aangetoond dat MDA-MB-435S cellen een nauwer genetisch profiel delen met melanoom in plaats van borstkanker, wat belangrijke implicaties heeft voor hun gebruik in onderzoek. Ondanks deze controversie blijven ze een waardevol model voor het bestuderen van metastatische processen en het testen van potentiële therapeutische middelen, met name middelen die gericht zijn op mechanismen die zowel bij borstkanker als bij melanoom voorkomen. Onderzoekers wordt geadviseerd rekening te houden met deze genetische bevindingen bij het interpreteren van de resultaten van studies met MDA-MB-435S cellen.

## Organism

Mens

## Tissue

Huid

## Disease

Amelanotisch melanoom

## Metastatic site

Rechterbil, hypodermis

## Synonyms

MDA-MB-435s, MDA-MB-435 S, MDA-MB-435-S, MDAMB435S, BrCL15

## Kenmerken

## Age

33 jaar

## Gender

Mannelijk

## Ethnicity

Europese

## Morphology

Pleomorfe en multinucleaire cellen

## Growth properties

Aanhangend

## MDA-MB-435S-cellen | 300277

## Regelgevende gegevens

<b>Citation</b>	MDA-MB-435S (Cytion catalogusnummer 300277)
<b>Biosafety level</b>	1
<b>NCBI_TaxID</b>	9606
<b>CellosaurusAccession</b>	CVCL_0622

## Biomoleculaire gegevens

## Omgaan met

<b>Culture Medium</b>	DMEM:Ham's F12 (1:1), w: 3,1 g/L Glucose, w: 2,5 mM L-Glutamine, w: 15 mM HEPES, w: 0,5 mM Natriumpyruvaat, w: 1,2 g/L NaHCO <sub>3</sub> (Cytion artikelnummer 820400a)
<b>Supplements</b>	Vul het medium aan met 5% FBS
<b>Dissociation Reagent</b>	Accutase
<b>Subculturing</b>	Verwijder het oude medium van de adherente cellen en was ze met PBS zonder calcium en magnesium. Gebruik voor T25-flesjes 3-5 ml PBS en voor T75-flesjes 5-10 ml. Bedek de cellen vervolgens volledig met Accutase, met 1-2 ml voor T25-flesjes en 2,5 ml voor T75-flesjes. Laat de cellen gedurende 8-10 minuten bij kamertemperatuur incuberen om ze los te maken. Na incubatie de cellen voorzichtig mengen met 10 ml medium om ze te resuspenderen en vervolgens centrifugeren bij 300xg gedurende 3 minuten. Gooi het supernatant weg, resuspendeer de cellen in vers medium en breng ze over in nieuwe kolven die al vers medium bevatten.
<b>Split ratio</b>	1:2 tot 1:4
<b>Fluid renewal</b>	2 tot 3 keer per week
<b>Freeze medium</b>	Als cryoconserveringsmedium gebruiken we volledig groeimedium (inclusief FBS) + 10% DMSO voor voldoende levensvatbaarheid na het ontdooien, of CM-1 (Cytion catalogusnummer 800100), dat geoptimaliseerde osmoprotectanten en metabolische stabilisatoren bevat om het herstel te verbeteren en door cryo geïnduceerde stress te verminderen.

## MDA-MB-435S-cellen | 300277

### Thawing and Culturing Cells

1. Controleer of de flacon bij levering diepgevroren blijft, aangezien de cellen op droog ijs worden verzonden om optimale temperaturen tijdens het transport te behouden.
2. Bewaar het cryoflesje na ontvangst onmiddellijk bij temperaturen lager dan  $-150\text{ }^{\circ}\text{C}$  om de integriteit van de cellen te behouden, of ga verder met stap 3 als onmiddellijke kweek vereist is.
3. Voor onmiddellijke kweek: ontdooi de flacon snel door deze onder te dompelen in een waterbad van  $37\text{ }^{\circ}\text{C}$  met schoon water en een antimicrobieel middel, waarbij u 40-60 seconden zachtjes schudt totdat er een klein ijsklontje overblijft.
4. Voer alle volgende stappen uit onder steriele omstandigheden in een stromingskap en desinfecteer de cryoflacon met 70% ethanol voordat deze wordt geopend.
5. Open voorzichtig de gedesinfecteerde flacon en breng de celsuspensie over in een centrifugebuis van 15 ml met 8 ml kweekmedium op kamertemperatuur en meng voorzichtig.
6. Centrifugeer het mengsel gedurende 3 minuten bij  $300 \times g$  om de cellen te scheiden en gooi het supernatant met resterend vriesmedium voorzichtig weg.
7. Resuspendeer de celpellet voorzichtig in 10 ml vers kweekmedium. Verdeel voor adherente cellen de suspensie over twee T25-kweekkolven; breng voor suspensiekweken al het medium over in één T25-kweekkolf om effectieve celinteractie en -groei te bevorderen.
8. Houd u aan de vastgestelde subcultuurprotocollen voor continue groei en onderhoud van de cellijn, om betrouwbare experimentele resultaten te garanderen.

### Incubation Atmosphere

$37\text{ }^{\circ}\text{C}$ , 5%  $\text{CO}_2$ , bevochtigde atmosfeer.

### Flask Coating

Geen

### Freezing Procedure

Gecryopreserveerde cellijnen worden verzonden op droog ijs in gevalideerde, geïsoleerde verpakkingen met voldoende koelmiddel om gedurende het transport ongeveer  $-78\text{ }^{\circ}\text{C}$  te handhaven. Inspecteer de verpakking onmiddellijk na ontvangst en breng de flacons onverwijld over naar de juiste opslagplaats.

### Shipping Conditions

Gecryopreserveerde cellijnen worden verzonden op droog ijs in gevalideerde, geïsoleerde verpakkingen met voldoende koelmiddel om gedurende het transport ongeveer  $-78\text{ }^{\circ}\text{C}$  te handhaven. Inspecteer de verpakking onmiddellijk na ontvangst en breng de flacons onverwijld over naar de juiste opslagplaats.

**MDA-MB-435S-cellen | 300277**

**Storage  
Conditions**

Voor langdurige bewaring plaatst u flesjes in vloeibare stikstof in dampfase bij ongeveer -150 tot -196 °C. Opslag bij -80 °C is alleen aanvaardbaar als korte tussenstap vóór overbrenging naar vloeibare stikstof.

**Kwaliteitscontrole / Genetisch profiel / HLA**

**Sterility**

Mycoplasma-verontreiniging wordt uitgesloten met zowel PCR-gebaseerde testen als op luminescentie gebaseerde mycoplasma-detectiemethoden.

Om er zeker van te zijn dat er geen besmetting is met bacteriën, schimmels of gisten, worden de celculturen dagelijks onderworpen aan visuele inspecties.

**STR profiel**

**PEZ6:** LS513