

## SK-N-MC-cellen | 300340

## Algemene informatie

|                        |  |
|------------------------|--|
| <b>Description</b>     | Deze cellijn is in 1971 ontwikkeld door J.L. Biedler. Ze heeft een matige dopamine-bèta-hydroxylase activiteit en formaldehyde geïnduceerde fluorescentie die indicatief is voor intracellulaire catecholaminen. |
| <b>Organism</b>        | Mens   |
| <b>Tissue</b>          | Neuroectodermale   |
| <b>Disease</b>         | Askin's tumor  |
| <b>Metastatic site</b> | Supraorbitaal gebied   |
| <b>Synonyms</b>        | SK-NMC, SK-NM-C, SK-NMC  |

## Kenmerken

|                          |                    |
|--------------------------|--------------------|
| <b>Age</b>               | 12 jaar            |
| <b>Gender</b>            | Vrouw              |
| <b>Ethnicity</b>         | Kaukasisch         |
| <b>Morphology</b>        | Fibroblast-achtige |
| <b>Growth properties</b> | Aanhangend         |

## Regelgevende gegevens

|                             |   |
|-----------------------------|---|
| <b>Citation</b>             | SK-N-MC (Cytion catalogusnummer 300340) |
| <b>Biosafety level</b>      | 1                                       |
| <b>NCBI_TaxID</b>           | 9606                                    |
| <b>CellosaurusAccession</b> | CVCL_0530                               |

## Biomoleculaire gegevens

## SK-N-MC-cellen | 300340

**Antigen expression** Bloedgroep O, Rh+

**Isoenzymes** Me-2, 2, PGM3, 1-2, PGM1, 1, ES-D, 2, AK-1, 1, GLO-1, 1-2, G6PD, B

**Tumorigenic** Ja, in naakte muizen en ook in hamsterwang

**Karyotype** Hypodiploidie tot pseudodiploidie. Afwijkingen waaronder dubbele minuten, breuken, grote submetacentrische, telocentrische en kleine telocentrische markers (initiator). (P32) Hypodiploid tot hyperdiploid en triploid tot hypotetraploid met afwijkingen waaronder dicentrische, breuken, dubbele minuten (DM), grote subtelocentrische en kleine telocentrische chromosomen.

## Omgaan met

**Culture Medium** EMEM (MEM Eagle), w: 2 mM L-Glutamine, w: 2,2 g/L NaHCO<sub>3</sub>, w: EBSS (Cytion artikelnummer 820100a)

**Supplements** Vul het medium aan met 10% FBS en 1% NEAA

**Dissociation Reagent** Accutase

**Doubling time** 32 uur

**Subculturing** 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 resuspenden 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.

**Split ratio** Een verhouding van 1:6 tot 1:12 wordt aanbevolen

**Seeding density** 1 tot  $2 \times 10^4$  cellen/cm<sup>2</sup>

**Fluid renewal** 2 tot 3 keer per week

**Post-Thaw Recovery** Na ontdooien, de cellen op een plaat aanbrengen met een dichtheid van  $5 \times 10^4$  cellen/cm<sup>2</sup> en de cellen minstens 24 uur laten herstellen van het invriesproces en zich hechten.

## SK-N-MC-cellen | 300340

### Freeze medium

Als cryoconserveringsmedium gebruiken we 50% basaal medium + 40% FBS + 10% DMSO, of CM-1 (Cytion catalogusnummer 800100), dat geoptimaliseerde osmoprotectanten en metabolische stabilisatoren bevat om het herstel te verbeteren en cryogeïnduceerde stress te verminderen.

### 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.

## SK-N-MC-cellen | 300340

### Shipping Conditions

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

### 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

**Amelogenin:** x,x

### HLA-allelen

**A\*:** '01:01:01, '25:01:01

**B\*:** '08:01:01, '08:01:01G

**C\*:** '07:01:01

**DRB1\*:** '03:01:01, '15:01:01G

**DQA1\*:** '01:02:01, '05:01:01

**DQB1\*:** '02:01:01, '06:02:01

**DPB1\*:** '01:01:01, '04:02:01

**E:** '01:01:01