

Komórki UM-SCC-125 | 305724**Informacje ogólne****Description**

UM-SCC-125 to ludzka linia komórkowa HNSCC pochodząca z panelu UM-SCC Uniwersytetu Michigan, rozwijająca się w postaci przylegającej monowarstwy o morfologii przypominającej nabłonek. Stanowi ona określony model do porównawczych badań przedklinicznych nad HNSCC w ramach wieloliniowej serii UM-SCC.

Można ją wykorzystywać do analizy wrażliwości HNSCC na leki, promieniowania, szlaków sygnałowych oraz do badań porównawczych w ramach panelu UM-SCC. Nadaje się do badań przesiewowych leków oraz eksperymentów z przeszczepami ksenogenicznymi.

Organism

Człowiek

Tissue

Głowa i szyja, jama ustna

Disease

Rak płaskonabłonkowy głowy i szyi (HNSCC)

Applications

Badania nad HNSCC; wrażliwość na leki; reakcja na promieniowanie; badania panelowe UM-SCC; modele przeszczepów heterogenicznych

Charakterystyka**Age**

Wiek nieokreślony

Gender

Płeć nieokreślona

Ethnicity

Pochodzenie etniczne nieokreślone

Morphology

Podobny do nabłonka

Cell type

Komórki nabłonkowe

Growth properties

Adherent

Dane regulacyjne**Citation**

UM-SCC-125 (numer katalogowy Cytion 305724)

Biosafety level

1

NCBI_TaxID

9606

Komórki UM-SCC-125 | 305724

Dane biomolekularne

Obsługa

Culture Medium	DMEM, w: 4,5 g/l glukozy, w: 4 mM L-glutaminy, w: 3,7 g/l NaHCO ₃ , w: 1,0 mM pirogronianu sodu (numer artykułu Cytion 820300a)
Supplements	Uzupełnić podłoże 10% FBS
Dissociation Reagent	Accutase, 10 min., 37°C
Doubling time	ok. 24–48 godzin
Subculturing	Usunąć pożywkę, przemyć komórki roztworem PBS bez wapnia i magnezu, zalać preparatem Accutase, inkubować przez 8–10 minut w temperaturze pokojowej, zawiesić komórki w pożywce, odwirować przy 300×g przez 3 minuty, odrzucić supernatant, ponownie zasiać komórki w świeżej pożywce.
Split ratio	od 1 do 5
Seeding density	od 1 do 3×10^4 komórek/cm ²
Fluid renewal	Co 2 do 3 dni
Freeze medium	Jako pożywki do kriokonserwacji używamy kompletnej pożywki wzrostowej + 10% DMSO w celu zapewnienia odpowiedniej żywotności po rozmrożeniu.

Komórki UM-SCC-125 | 305724**Thawing and
Culturing Cells**

1. Upewnij się, że fiolka pozostaje głęboko zamrożona w momencie dostawy, ponieważ komórki są wysyłane w suchym lodzie, aby utrzymać optymalną temperaturę podczas transportu.
2. Po otrzymaniu należy natychmiast przechowywać fiolkę w temperaturze poniżej -150°C , aby zapewnić zachowanie integralności komórek, lub przejść do kroku 3, jeśli wymagana jest natychmiastowa hodowla.
3. W przypadku natychmiastowej hodowli należy szybko rozmrozić fiolkę, zanurzając ją w łaźni wodnej o temperaturze 37°C z czystą wodą i środkiem przeciwdrobnoustrojowym, delikatnie mieszając przez 40-60 sekund, aż pozostanie niewielka grudka lodu.
4. Wykonaj wszystkie kolejne kroki w sterylnych warunkach w kapturze przepływowej, dezynfekując fiolkę 70% etanolem przed otwarciem.
5. Ostrożnie otworzyć zdezynfekowaną fiolkę i przenieść zawiesinę komórek do 15 ml probówki wirówkowej zawierającej 8 ml podłoża hodowlanego o temperaturze pokojowej, delikatnie mieszając.
6. Wirować mieszaninę z prędkością $200 \times g$ przez 5 minut, ostrożnie odrzucić supernatant zawierający pożywkę do zamrażania.
7. Postępować zgodnie z procedurą opisaną w sekcji Odzyskiwanie po rozmrożeniu

**Incubation
Atmosphere**

37°C , 5% CO_2 , nawilżona atmosfera.

**Shipping
Conditions**

Linie komórkowe poddane kriokonserwacji są wysyłane w suchym lodzie w zatwierdzonych, izolowanych opakowaniach z wystarczającą ilością czynnika chłodniczego, aby utrzymać temperaturę około -78°C przez cały czas transportu. Po otrzymaniu przesyłki należy natychmiast sprawdzić pojemnik i bezzwłocznie przenieść fiolki do odpowiedniego miejsca przechowywania.

**Storage
Conditions**

W celu długotrwałego przechowywania należy umieścić fiolki w ciekłym azocie w fazie lotnej w temperaturze od -150 do -196°C . Przechowywanie w temperaturze -80°C jest dopuszczalne tylko jako krótki etap przejściowy przed przeniesieniem do ciekłego azotu.

Kontrola jakości i analiza molekularna