

**Komórki MDA-MB-415 | 305129****Informacje ogólne****Description**

Linia komórkowa MDA-MB-415 pochodzi z miejsca przerzutów u dorosłej pacjentki z gruczolakorakiem piersi. Komórki te mają charakter nabłonkowy i wykazują cechy typowe dla komórek nabłonkowych gruczołu sutkowego. Są one znane ze swojej użyteczności w badaniu mechanizmów molekularnych i komórkowych leżących u podstaw raka piersi, w tym aktywności receptorów hormonalnych i profili ekspresji genów. Linia komórkowa MDA-MB-415 jest dodatnia pod względem receptora estrogenowego (ER+) i ujemna pod względem receptora HER2, co czyni ją szczególnie cenną w badaniach nad rakiem piersi reagującym na hormony. Naukowcy wykorzystują te komórki do badania roli sygnalizacji estrogenowej w progresji raka piersi oraz do oceny skuteczności terapii antyestrogenowych.

Pod względem charakterystyki wzrostu, komórki MDA-MB-415 rosną jako przylegające monowarstwy i wymagają pożywki bogatej w składniki odżywcze, aby utrzymać optymalny wzrost i żywotność. Komórki te wykazują umiarkowany czas podwojenia, co czyni je odpowiednimi do różnych testów in vitro, w tym proliferacji, apoptozy i badań wrażliwości na leki. Profil genetyczny komórek MDA-MB-415 został szeroko scharakteryzowany, ujawniając kluczowe mutacje i wzorce ekspresji genów, które są istotne dla biologii raka piersi. Ta linia komórkowa służy jako krytyczny model do zrozumienia złożonych interakcji między komórkami nowotworowymi a ich mikrośrodowiskiem, pomagając w opracowaniu nowych strategii terapeutycznych.

**Organism**

Człowiek

**Tissue**

Gruczoł sutkowy, piersć

**Disease**

Gruczolakorak

**Metastatic site**

Wysięk opłucnowy

**Synonyms**

MDA-MB415, MDAMB415, MDA-415, MDA415, MD Anderson-Metastatic Breast-415

**Charakterystyka****Age**

38 lat

**Gender**

Kobieta

**Ethnicity**

Europejski

**Morphology**

Nabłonek

**Growth properties**

Adherent

## Komórki MDA-MB-415 | 305129

## Dane regulacyjne

<b>Citation</b>	MDA-MB-415 (numer katalogowy Cytion 305129)
<b>Biosafety level</b>	1
<b>NCBI_TaxID</b>	9606
<b>CellosaurusAccession</b>	CVCL_0621

## Dane biomolekularne

<b>Protein expression</b>	Amelogenina (chromosom x) (Amelex)
<b>Antigen expression</b>	Grupa krwi O
<b>Tumorigenic</b>	Nie

## Obsługa

<b>Culture Medium</b>	DMEM:Ham's F12 (1:1), w: 3,1 g/l glukozy, w: 2,5 mM L-glutaminy, w: 15 mM HEPES, w: 0,5 mM pirogronianu sodu, w: 1,2 g/l NaHCO <sub>3</sub> (numer artykułu Cytion 820400a)
<b>Supplements</b>	Uzupełnić podłoże 10% FBS
<b>Dissociation Reagent</b>	Accutase
<b>Subculturing</b>	Usuń starą pożywkę z przylegających komórek i przemyj je PBS, który nie zawiera wapnia i magnezu. W przypadku kolb T25 należy użyć 3-5 ml PBS, a w przypadku kolb T75 5-10 ml. Następnie całkowicie pokryj komórki Accutase, używając 1-2 ml dla kolb T25 i 2,5 ml dla kolb T75. Pozwól komórkom inkubować w temperaturze pokojowej przez 8-10 minut, aby je oddzielić. Po inkubacji delikatnie wymieszaj komórki z 10 ml pożywki, aby ponownie je zawiesić, a następnie odwiruj przy 300xg przez 3 minuty. Odrzuć supernatant, ponownie zawiesić komórki w świeżej pożywce i przenieść je do nowych kolb zawierających już świeżą pożywkę.
<b>Split ratio</b>	1:2 do 1:4
<b>Fluid renewal</b>	2 do 3 razy w tygodniu

**Komórki MDA-MB-415 | 305129****Freeze medium**

Jako pożywki do kriokonserwacji używamy kompletnej pożywki wzrostowej (w tym FBS) + 10% DMSO w celu zapewnienia odpowiedniej żywotności po rozmrożeniu lub CM-1 (numer katalogowy Cytion 800100), która zawiera zoptymalizowane osmoprotektanty i stabilizatory metaboliczne w celu zwiększenia regeneracji i zmniejszenia stresu wywołanego kriokonserwacją.

**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  $-150^{\circ}\text{C}$ , 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  $37^{\circ}\text{C}$  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  $300 \times g$  przez 3 minuty w celu oddzielenia komórek i ostrożnie odrzucić supernatant zawierający pozostałości pożywki do zamrażania.
7. Delikatnie ponownie zawiesić osad komórek w 10 ml świeżego podłoża hodowlanego. W przypadku komórek przylegających, rozdzielić zawiesinę pomiędzy dwie kolby hodowlane T25; w przypadku hodowli zawiesinowych, przenieść całą pożywkę do jednej kolby T25 w celu promowania skutecznej interakcji i wzrostu komórek.
8. Przestrzegaj ustalonych protokołów podhodowli w celu ciągłego wzrostu i utrzymania linii komórkowej, zapewniając wiarygodne wyniki eksperymentów.

**Incubation Atmosphere**

$37^{\circ}\text{C}$ , 5%  $\text{CO}_2$ , nawilżona atmosfera.

**Flask Coating**

Brak

## Komórki MDA-MB-415 | 305129

### Freezing Procedure

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

### Shipping Conditions

Linie komórkowe poddane kriokonserwacji są wysyłane w suchym lodzie w zatwierdzonych, izolowanych opakowaniach z wystarczającą ilością czynnika chłodniczego, aby utrzymać temperaturę około  $-78^{\circ}\text{C}$  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  $-196^{\circ}\text{C}$ . Przechowywanie w temperaturze  $-80^{\circ}\text{C}$  jest dopuszczalne tylko jako krótki etap przejściowy przed przeniesieniem do ciekłego azotu.

## Kontrola jakości / Profil genetyczny / HLA

### Sterility

Zanieczyszczenie mykoplazmą jest wykluczone przy użyciu zarówno testów opartych na PCR, jak i metod wykrywania mykoplazmy opartych na luminescencji.

Aby upewnić się, że nie ma zanieczyszczenia bakteriami, grzybami lub drożdżami, hodowle komórkowe są poddawane codziennym kontrolom wizualnym.