

Komórki MA-Balb | 400270**Informacje ogólne****Description**

Ma-Balb to mysia linia komórkowa utworzona in vitro z litego, spontanicznie występującego raka sutka u samicy myszy BALB/c. Ta linia komórkowa wywodzi się z litego guza wielkości fasoli uzyskanego z obszaru sutka młodej myszy BALB/c. Komórki Ma-Balb są istotne w badaniach nad rakiem, szczególnie w badaniach guzów sutka, ze względu na ich pochodzenie ze szczepu podatnego na nowotwory, znanego z rozwoju takich nowotworów.

Linia komórkowa Ma-Balb, o morfologii podobnej do fibroblastów, stanowi solidny model do badania komórkowych i molekularnych mechanizmów powodujących raka sutka. Naukowcy wykorzystują te komórki do badania czynników genetycznych i środowiskowych, które przyczyniają się do powstawania nowotworów, umożliwiając głębsze zrozumienie biologii raka. Ponadto komórki Ma-Balb odgrywają kluczową rolę w testowaniu nowych terapii przeciwnowotworowych, oferując wgląd w skuteczność i toksyczność leków. Ich znaczenie rozciąga się na badania immunologiczne, w których pomagają wyjaśnić interakcje między komórkami nowotworowymi a układem odpornościowym, przyczyniając się tym samym do rozwoju immunoterapii.

Organism

Mysz

Tissue

Pierś

Disease

Nowotwory złośliwe gruczołu sutkowego myszy

Synonyms

Ma-Balb

Charakterystyka**Breed/Subspecies**

BALB/c

Age

1 rok

Gender

Kobieta

Morphology

Podobny do nabłonka

Cell type

Fibroblast

Growth properties

Adherent

Dane regulacyjne**Citation**

MA-Balb (numer katalogowy Cytion 400270)

Komórki MA-Balb | 400270**Biosafety level** 1**NCBI_TaxID** 10090**CellosaurusAccession** CVCL_5795**Dane biomolekularne****Tumorigenic** Tak, u myszy Balb/c**Viruses** Wynik testu MAP ujemny.**Obsługa****Culture Medium** DMEM, w: 4,5 g/l glukozy, w: 4 mM L-glutaminy, w: 3,7 g/l NaHCO₃, w: 1,0 mM pirogronianu sodu (numer artykułu Cytion 820300a)**Supplements** Uzupelnic podloze 10% FBS**Dissociation Reagent** Accutase**Subculturing** 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.**Split ratio** Zalecane są proporcje od 1:4 do 1:8**Fluid renewal** 2 do 3 razy w tygodniu**Post-Thaw Recovery** 24 do 48 godzin**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.

Komórki MA-Balb | 400270

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 $300 \times g$ 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 zawieszonych, 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°C , 5% CO_2 , nawilżona atmosfera.

Flask Coating

W celu zapewnienia optymalnego przylegania i żywotności po rozmrożeniu zalecamy stosowanie **kolb lub płytek pokrytych kolagenem**.

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°C przez cały czas transportu. Po otrzymaniu przesyłki należy natychmiast sprawdzić pojemnik i bezzwłocznie przenieść fiolkę do odpowiedniego miejsca przechowywania.

Komórki MA-Balb | 400270

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 fiołki do odpowiedniego miejsca przechowywania.

Storage Conditions

W celu długotrwałego przechowywania należy umieścić fiołki 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 / Profil genetyczny / HLA

Sterility

Zanieczyszczenie mykoplazmą jest wykluczane 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.

Profil STR

Amelogenin: x,x
M_18-3: 19,20
M_4-2: 21.3,22.3
M_6-7: 12,13
M_3-2: 13,14
M_19-2: 13
M_7-1: 25.2
M_1-1: 15
M_8-1: 13
M_2-1: 16
M_15-3: 22.3
M_6-4: 18,20
M_11-2: 18,19
M_1-2: 17
M_17-2: 16,17
M_12-1: 16,17
M_5-5: 13,14
M_X-1: 24
M_13-1: 16.2