

## Celule SK-MEL-5 | 300157

## Informații generale

<b>Description</b>	Aceasta face parte dintr-o serie foarte extinsă de linii de melanom care au fost izolate de T. Takahashi și asociații săi. Liniile au servit ca sursă de celule țintă pentru detectarea anticorpilor specifici melanomului la pacienții cu această boală.
<b>Organism</b>	Om
<b>Tissue</b>	Piele
<b>Disease</b>	Melanom
<b>Metastatic site</b>	Ganglion limfatic axilar
<b>Applications</b>	Cercetarea în domeniul melanomului; biologia cancerului de piele; sensibilitatea la medicamente în cazul melanomului; evaluarea inhibitorilor punctelor de control; studii privind calea MAPK/ERK; migrația și invazia celulară; modele de xenogrefă; teste de citotoxicitate ale celulelor NK și T (celule țintă)
<b>Synonyms</b>	SK-Mel-5, SK MEL 5, SK.MEL.5, SK-MEL5, SKMel-5, SKMEL-5, SKMEL5, SKMel5, SKmel5, AA-Mel

## Caracteristici

<b>Age</b>	24 de ani
<b>Gender</b>	Femei
<b>Ethnicity</b>	Caucasian
<b>Morphology</b>	Stellate
<b>Cell type</b>	Celule melanocitare/celule de melanom
<b>Growth properties</b>	Aderent

## Date de reglementare

<b>Citation</b>	SK-MEL-5 (număr de catalog Cytion 300157)
<b>Biosafety level</b>	1

## Celule SK-MEL-5 | 300157

**NCBI\_TaxID** 9606**CellosaurusAccession** CVCL\_0527**GMO Status** Fără modificări genetice; linie celulară de melanom de tip sălbatic izolată de T. Takahashi și colab.

## Date biomoleculare

**Protein expression** P53 pozitiv**Isoenzymes** PGM1, 1-2, PGM3, 1, ES-D, 1, AK-1, 1, GLO-1, 1-2, G6PD, B, Frecvența fenotipului produsului: 0.0860**Tumorigenic** Da, la șoarecii nude, formează melanom malign**Products** Melanină

## Manipulare

**Culture Medium** EMEM (MEM Eagle), w: 2 mM L-Glutamină, w: 2,2 g/L NaHCO<sub>3</sub>, w: EBSS (număr articol Cytion 820100a)**Supplements** Suplimentați mediul cu 10% FBS și 1% NEAA**Dissociation Reagent** Accutase**Doubling time** aproximativ 24–36 de ore**Subculturing** Îndepărtați mediul vechi de pe celulele aderente și spălați-le cu PBS care nu conține calciu și magneziu. Pentru flacoanele T25, se utilizează 3-5 ml de PBS, iar pentru flacoanele T75, 5-10 ml. Apoi, se acoperă celulele complet cu Accutase, folosind 1-2 ml pentru flacoanele T25 și 2,5 ml pentru flacoanele T75. Lăsați celulele la incubare la temperatura camerei timp de 8-10 minute pentru a le detașa. După incubare, amestecați ușor celulele cu 10 ml de mediu pentru a le resuspenda, apoi centrifugați la 300xg timp de 3 minute. Aruncați supernatantul, resuspendați celulele în mediu proaspăt și transferați-le în flacoane noi care conțin deja mediu proaspăt.**Split ratio** 1–3**Seeding density**  $1 \times 10^4$  celule/cm<sup>2</sup>**Fluid renewal** de 2 până la 3 ori pe săptămână

**Celule SK-MEL-5 | 300157****Post-Thaw Recovery**

După decongelare, plasați celulele la  $5 \times 10^4$  celule/cm<sup>2</sup> și lăsați-le să se recupereze după procesul de congelare și să adere timp de cel puțin 24 de ore.

**Freeze medium**

Ca mediu de crioconservare, folosim mediu de creștere complet (inclusiv FBS) + 10% DMSO pentru o viabilitate adecvată după dezghețare sau CM-1 (număr de catalog Cytion 800100), care include osmoprotectanți optimizați și stabilizatori metabolici pentru a spori recuperarea și a reduce stresul indus de criogenie.

**Thawing and Culturing Cells**

1. Confirmați că flaconul rămâne profund înghețat la livrare, deoarece celulele sunt expediate pe gheață carbonică pentru a menține temperaturi optime în timpul transportului.
2. La primire, fie depozitați crioviola imediat la temperaturi sub -150 °C pentru a asigura păstrarea integrității celulare, fie treceți la etapa 3 dacă este necesară cultivarea imediată.
3. Pentru cultivarea imediată, dezghețați rapid flaconul prin scufundarea acestuia într-o baie de apă la 37 °C cu apă curată și un agent antimicrobian, agitându-l ușor timp de 40-60 de secunde până când rămâne o mică aglomerare de gheață.
4. Se efectuează toate etapele ulterioare în condiții sterile, într-o hotă cu flux, dezinfectând crioviola cu etanol 70% înainte de deschidere.
5. Se deschide cu grijă flaconul dezinfectat și se transferă suspensia celulară într-un tub de centrifugare de 15 ml care conține 8 ml de mediu de cultură la temperatura camerei, amestecând ușor.
6. Se centrifughează amestecul la 300 x g timp de 3 minute pentru a separa celulele și se aruncă cu grijă supernatantul care conține mediul de congelare rezidual.
7. Se resuspendă ușor peletul celular în 10 ml de mediu de cultură proaspăt. Pentru celulele aderente, împărțiți suspensia între două flacoane de cultură T25; pentru culturile în suspensie, transferați tot mediul într-un flacon T25 pentru a promova interacțiunea și creșterea celulară eficientă.
8. Respectați protocoalele de subcultură stabilite pentru creșterea și menținerea continuă a liniei celulare, asigurând rezultate experimentale fiabile.

**Incubation Atmosphere**

37°C, 5% CO<sub>2</sub>, atmosferă umidificată.

**Flask Coating**

Niciuna

## Celule SK-MEL-5 | 300157

### Freezing Procedure

Liniiile celulare crioconservate sunt expediate pe gheață carbonică în ambalaje izolate, validate, cu suficient agent frigorific pentru a menține aproximativ -78 °C pe toată durata transportului. La primire, se inspectează imediat recipientul și se transferă fără întârziere fiolele în depozitul corespunzător.

### Shipping Conditions

Liniiile celulare crioconservate sunt expediate pe gheață carbonică în ambalaje izolate, validate, cu suficient agent frigorific pentru a menține aproximativ -78 °C pe toată durata transportului. La primire, se inspectează imediat recipientul și se transferă fără întârziere fiolele în depozitul corespunzător.

### Storage Conditions

Pentru conservarea pe termen lung, flacoanele se plasează în azot lichid în fază de vapori la o temperatură cuprinsă între -150 și -196 °C. Păstrarea la -80 °C este acceptabilă doar ca o scurtă etapă intermediară înainte de transferul în azot lichid.

## Controlul calității / Profil genetic / HLA

### Sterility

Contaminarea cu micoplasmă este exclusă utilizând atât teste bazate pe PCR, cât și metode de detectare a micoplasmei bazate pe luminescență.

Pentru a se asigura că nu există contaminare bacteriană, fungică sau de drojdie, culturile celulare sunt supuse unor inspecții vizuale zilnice.

### Profilul STR

**Amelogenin:** x,x  
**CSF1PO:** 10,13  
**D13S317:** 10,12  
**D16S539:** 10,12  
**D5S818:** 11,13  
**D7S820:** 9,12  
**TH01:** 6,9  
**TPOX:** 11  
**vWA:** 14,18  
**D3S1358:** 16,17  
**D21S11:** 29  
**D18S51:** 15,16  
**Penta E:** 5,12  
**Penta D:** 9,11  
**D8S1179:** 12:15  
**FGA:** 20,2,22

**Celule SK-MEL-5 | 300157**

**Alele HLA**

**A\***: '02:01:01, '11:01:01

**B\***: '07:02:01, '40:01:02

**C\***: '03:04:01, '07:02:01

**DRB1\***: '04:01:01, '13:01:01

**DQA1\***: '01:03:01, '03:01:01

**DQB1\***: '03:02:01, '06:03:01

**DPB1\***: '03:01:01, '16:01:01

**E**: '01:01, '01:03