

Celule Mahlavu | 300473

Informații generale

Description

Linia celulară Mahlavu este o linie celulară de carcinom hepatocelular uman (HCC) derivată de la un pacient adult cu cancer hepatic. Carcinomul hepatocelular este cel mai frecvent tip de cancer hepatic primar, adesea asociat cu boli hepatice cronice, inclusiv infecție cu hepatită B sau C și ciroză. Celulele Mahlavu prezintă caracteristici tipice ale cancerului hepatic agresiv, cum ar fi capacitatea proliferativă ridicată, comportamentul invaziv și rezistența la apoptoză, ceea ce le face un model valoros pentru studierea mecanismelor moleculare care stau la baza progresiei HCC și pentru testarea potențialelor terapii anticancer.

Celulele Mahlavu sunt cunoscute pentru morfologia lor epitelială și sunt de obicei cultivate în condiții care susțin creșterea celulelor hepatice. Aceste celule prezintă mutații în oncogene-cheie și gene supresoare tumorale, care contribuie la proprietățile lor tumorigene. Cercetătorii folosesc adesea celulele Mahlavu pentru a studia căile de semnalizare implicate în HCC, cum ar fi calea Wnt/ β -catenin, care este frecvent dereglementată în cancerul hepatic. În plus, această linie celulară este utilă în studiile privind rezistența la medicamente, deoarece poate oferi informații privind mecanismele prin care celulele HCC se sustrag tratamentelor standard de chimioterapie.

Datorită naturii sale agresive, linia celulară Mahlavu este utilizată și în cercetarea metastazelor. Studiile care implică aceste celule pot ajuta la elucidarea proceselor prin care cancerul hepatic se răspândește la alte organe, în special la plămâni și la ganglionii limfatici.

Organism

Om

Tissue

Ficat

Disease

Carcinom hepatocelular

Synonyms

MAHLAVU

Caracteristici

Age

Nespecificat

Gender

Femei

Ethnicity

African

Morphology

Epitelial

Growth properties

Aderent

Date de reglementare

Celule Mahlavu | 300473

Citation	Mahlavu (număr de catalog Cytion 300473)
-----------------	--

NCBI_TaxID	9606
-------------------	------

CellosaurusAccession	CVCL_0405
-----------------------------	-----------

Date biomoleculare

Manipulare

Culture Medium	EMEM (MEM Eagle), w: 2 mM L-Glutamină, w: 2,2 g/L NaHCO ₃ , w: EBSS (număr articol Cytion 820100a)
-----------------------	---

Supplements	Suplimentați mediul cu 10% FBS și 1% NEAA
--------------------	---

Dissociation Reagent	Accutase
-----------------------------	----------

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.
---------------------	--

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.
----------------------	---

Celule Mahlavu | 300473

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_2 , atmosferă umidificată.

Flask Coating

Niciuna

Freezing Procedure

Liniile 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

Liniile 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.

Celule Mahlavu | 300473

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.