

KMS-12-PE-celler | 300286**Allmän information****Description**

Cellinjen KMS-12-PE, som etablerats från pleurautgjutning från samma patient, skiljer sig avsevärt från KMS-12-BM i flera avseenden. KMS-12-PE-cellerna representerar ett mer terminalt differentierat plasmacellstadium, vilket indikeras av avsaknaden av CD20 men fortsatt uttryck av CD38 och PCA-1. En slående egenskap hos KMS-12-PE är dess förmåga att ektopiskt producera och utsöndra amylas av salivtyp, både i patientens pleurautgjutning och i odling, vilket gör den unik bland humana myelomcellinjer. Detta fenomen är förknippat med en kromosomal deletion nära den region där amylasgenen är belägen, specifikt del(1)(p22→pter), som observerats i en betydande andel av KMS-12-PE-cellerna.

Trots dessa distinkta skillnader delar både KMS-12-PE och KMS-12-BM samma klonmarkör, translokationen t(11;14)(q13;q32), som är vanlig i myelomfall. KMS-12-PE-cellerna uppvisar dock färre kromosomavvikelser än KMS-12-BM och tenderar att vara hypodiploida. Liksom KMS-12-BM producerar KMS-12-PE inte immunglobuliner, varken i yt- eller sekretorisk form, trots att cellerna har ett välutvecklat endoplasmatiskt retikulum. Avsaknaden av tumörframkallande egenskaper hos båda cellinjerna, trots deras aggressiva in vitro-tillväxt, och deras stabila långtidsproliferation i serumfritt medium gör dem till värdefulla verktyg för studier av myelomets biologi, särskilt i samband med icke-Ig-producerande myelom.

Organism

Människan

Tissue

Pleurautgjutning

Disease

Multipelt myelom

Synonyms

KMS 12 PE, KMS-12_PE, KMS-12PE, KMS12-PE, KMS12PE, Kawasaki Medical School-12-Pleural Effusion

Egenskaper**Age**

64 år

Gender

Kvinna

Ethnicity

Japanska

Morphology

Runda celler

Cell type

B-cell

Growth properties

Suspension, enstaka celler och små kluster

Lagstadgade uppgifter

KMS-12-PE-celler | 300286**Citation** KMS-12-PE (Cytion katalognummer 300286)**Biosafety level** 1**NCBI_TaxID** 9606**CellosaurusAccession** CVCL_1333**Biomolekylära data****Surface antigens** CD3 -, CD4 -, CD13 -, CD14 -, CD15 -, CD19 -, CD20 -, CD34 -, CD38 +, CD138 +, HLA-DR +, PCA-1 +**Tumorigenic** Inte tumörframkallande hos nakna möss**Products** Ingen produktion av immunoglobulin**Mutational profile** Translokation: t(11;14)(q13;q32)**Hantering****Culture Medium** RPMI 1640, med: 2,0 mM stabilt glutamin, med: 2,0 g/L NaHCO₃ (Cytion artikelnummer 820700a)**Supplements** Komplettera mediet med 10% FBS**Subculturing** Underhåll odlingarna genom att regelbundet tillsätta eller byta ut odlingsmediet. Starta odlingarna med en densitet på 5×10^5 celler/ml och håll cellkoncentrationen inom intervallet 3×10^5 till 1×10^6 celler/ml för optimal tillväxt.**Seeding density** 5×10^5 celler/ml**Freeze medium** Som kryokonservationsmedium använder vi komplett tillväxtmedium (inklusive FBS) + 10% DMSO för adekvat viabilitet efter upptining, eller CM-1 (Cytion katalognummer 800100), som innehåller optimerade osmoprotektanter och metaboliska stabilisatorer för att förbättra återhämtningen och minska kryoinducerad stress.

KMS-12-PE-celler | 300286

Thawing and Culturing Cells

1. Bekräfta att flaskan är djupfryst vid leverans, eftersom cellerna skickas på torris för att bibehålla optimala temperaturer under transporten.
2. Vid mottagandet ska du antingen förvara kryovialen omedelbart vid temperaturer under -150 °C för att säkerställa att cellernas integritet bevaras, eller gå vidare till steg 3 om omedelbar odling krävs.
3. Vid omedelbar odling ska injektionsflaskan snabbt tinas genom att den sänks ned i ett 37 °C vattenbad med rent vatten och ett antimikrobiellt medel och omrörs försiktigt i 40-60 sekunder tills en liten isklump återstår.
4. Utför alla efterföljande steg under sterila förhållanden i en flödesbänk och desinficera kryovialerna med 70 % etanol innan de öppnas.
5. Öppna försiktigt den desinficerade flaskan och överför cellsuspensionen till ett 15 ml centrifugrör som innehåller 8 ml rumstempererat odlingsmedium och blanda försiktigt.
6. Centrifugera blandningen vid 300 x g i 3 minuter för att separera cellerna och kassera försiktigt supernatanten som innehåller resterande frysmedium.
7. Resuspendera försiktigt cellpelleten i 10 ml färskt odlingsmedium. För adherenta celler, fördela suspensionen mellan två T25-kulturbelägg; för suspensionskulturer, överför allt medium till en T25-kolv för att främja effektiv cellinteraktion och tillväxt.
8. Följ fastställda subkulturprotokoll för fortsatt tillväxt och underhåll av cellinjen, vilket säkerställer tillförlitliga experimentella resultat.

Incubation Atmosphere

37°C, 5% CO_2 , befuktad atmosfär.

Flask Coating

Ingen

Freezing Procedure

Kryopreserverade cellinjer skickas på torris i validerade, isolerade förpackningar med tillräckligt med kylmedel för att hålla cirka -78 °C under hela transporten. Vid mottagandet ska behållaren omedelbart inspekteras och flaskorna utan dröjsmål överföras till lämplig förvaring.

Shipping Conditions

Kryopreserverade cellinjer skickas på torris i validerade, isolerade förpackningar med tillräckligt med kylmedel för att hålla cirka -78 °C under hela transporten. Vid mottagandet ska behållaren omedelbart inspekteras och flaskorna utan dröjsmål överföras till lämplig förvaring.

KMS-12-PE-celler | 300286

Storage Conditions

För långtidsförvaring, placera flaskorna i flytande kväve i ångfas vid ca -150 till -196 °C. Förvaring vid -80 °C är acceptabelt endast som ett kort mellanliggande steg innan överföring till flytande kväve.

Kvalitetskontroll och molekylär analys

Sterility

Mykoplasmakontaminering utesluts med hjälp av både PCR-baserade analyser och luminiscensbaserade metoder för mykoplasmadiagnostik.

För att säkerställa att det inte finns någon kontaminering av bakterier, svamp eller jäst utsätts cellkulturerna för dagliga visuella inspektioner.

STR-profil

PEZ6: MNNG-HOS (CL #5)