

UM-SCC-122-celler | 305721

Allmän information

Description

UM-SCC-122 är en cellinje av skivepitelcancer i huvud och hals (HNSCC) från University of Michigans UM-SCC-panel. Den växer som ett vidhäftande monolager med epitelial liknande morfologi och används som en del av den flerlinjiga UM-SCC-panelen för jämförande preklinisk HNSCC-forskning.

UM-SCC-122 kan användas i studier av läkemedelskänslighet vid HNSCC, strålningsrespons, analys av EGFR- och PI3K-signalvägar, invasions- och migrationsanalyser samt jämförande karakterisering av UM-SCC-panelen. Den är lämplig för farmakologisk screening och xenotransplantationsmodeller i immunförsva svaga värdar.

Organism

Människan

Tissue

Huvud och hals, munhålan

Disease

Skivepitelcancer i huvud och hals (HNSCC)

Applications

Forskning om HNSCC; läkemedelskänslighet; strålningsrespons; EGFR/PI3K-signalering; studier av UM-SCC-panelen; invasionsanalyser; xenotransplantatmodeller

Egenskaper

Age

63 år

Gender

Man

Ethnicity

Etnicitet ej angiven

Morphology

Epitelliknande

Cell type

Epiteliala celler

Growth properties

Följsam

Lagstadgade uppgifter

Citation

UM-SCC-122 (Cytion-katalognummer 305721)

Biosafety level

1

NCBI_TaxID

9606

UM-SCC-122-celler | 305721

Biomolekylära data

Hantering

Culture Medium	DMEM, w: 4,5 g/L glukos, w: 4 mM L-glutamin, w: 3,7 g/L NaHCO ₃ , w: 1,0 mM natriumpyruvat (Cytion artikelnummer 820300a)
Supplements	Komplettera mediet med 10% FBS
Dissociation Reagent	Accutase, 10 min., 37 °C
Doubling time	48 till 72 timmar
Subculturing	Avlägsna odlingsmediet, tvätta med PBS utan kalcium och magnesium, täck med Accutase, inkubera i 8–10 minuter vid rumstemperatur, resuspendera i odlingsmediet, centrifugera vid 300×g i 3 minuter, kasta supernatanten och återutsäda i nytt odlingsmedium.
Split ratio	1 till 5
Seeding density	1 till 3×10^4 cell ^{er} /cm ²
Fluid renewal	Var 2:a till 3:e dag
Freeze medium	Som kryopreserveringsmedium använder vi komplett tillväxtmedium + 10% DMSO för adekvat viabilitet efter upptining.

UM-SCC-122-celler | 305721

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 flödeshuv 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 200 x g i 5 minuter och kassera försiktigt supernatanten som innehåller frysmedium.
7. Följ den procedur som beskrivs under Post-Thaw Recovery

Incubation Atmosphere

37°C, 5% CO_2 , befuktad atmosfär.

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.

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 molekyllär analys