

UM-SCC-127-celler | 305725

Allmän information

Description

UM-SCC-127 är en human HNSCC-cellinje från UM-SCC-panelen vid University of Michigan. Som en del av den högre numrerade UM-SCC-serien utgör den en av de mer nyligen etablerade cellinjerna i denna samling. Cellinjen växer adherent med epitelial liknande morfologi och utgör en modell för jämförande molekylära och farmakologiska HNSCC-studier.

Kan användas inom HNSCC-forskning, studier av läkemedelskänslighet, analys av molekylära signalvägar samt experiment med UM-SCC-panelen med flera cellinjer. Lämplig för farmakologiska analyser och xenotransplantatmodeller.

Organism

Människan

Tissue

Huvud och hals, munhålan

Disease

Skivepitelcancer i huvud och hals (HNSCC)

Applications

Forskning om HNSCC; läkemedelskänslighet; analys av molekylära signalvägar; studier av UM-SCC-panelen; xenotransplantatmodeller

Egenskaper

Age

Ospecificerad ålder

Gender

Kön ospecificerat

Ethnicity

Etnicitet ej angiven

Morphology

Epitelliknande

Cell type

Epiteliala celler

Growth properties

Följsam

Lagstadgade uppgifter

Citation

UM-SCC-127 (Cytion-katalognummer 305725)

Biosafety level

1

UM-SCC-127-celler | 305725

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

Biomolekylära data

Hantering

Culture Medium	RPMI 1640, med: 2,0 mM stabilt glutamin, med: 2,0 g/L NaHCO ₃ (Cytion artikelnummer 820700a)
----------------	---

Supplements	Komplettera mediet med 10% FBS
-------------	--------------------------------

Dissociation Reagent	Accutase, 5 min., 37 °C
----------------------	-------------------------

Doubling time	ca 24 till 48 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-127-celler | 305725

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