

Celice MDA-MB-453 | 305042

Splošne informacije

Description

Celična linija MDA-MB-453 je široko raziskana človeška celična linija karcinoma dojke, ki izvira iz metastatskega mesta plevralnega izliva pri odrasli ženski pacientki. Ta celična linija je znana po svoji uporabnosti v raziskavah raka dojke zaradi svojih edinstvenih lastnosti, vključno s pozitivnostjo androgenih receptorjev (AR) in odsotnostjo izražanja estrogenih receptorjev (ER) in progesteronskih receptorjev (PR). Te lastnosti MDA-MB-453 naredijo neprecenljiv model za študij trojno negativnega raka dojke (TNBC) in vloge androgenih receptorjev v napredovanju raka dojke in odpornosti na zdravljenje.

Celice MDA-MB-453 imajo epitelno morfologijo in se prijemajo na površine kulture, pri čemer tvorijo poligonalne oblike celic. Celice se odlikujejo tudi po visoki sposobnosti proliferacije in rasti in vitro in in vivo, kar je bistveno za predklinične študije, ki vključujejo testiranje zdravil in raziskovanje molekularnih poti. Genetska analiza celic MDA-MB-453 razkriva mutacije v ključnih onkogenih in tumor supresorjih, vključno z genom PIK3CA, ki je pogosto povezan s preživetjem in rastjo rakavih celic. Te celice se uporabljajo tudi v študijah ciljnih terapij, zlasti tistih, ki so usmerjene v signalno pot PI3K/AKT/mTOR in zaviralce AR, za razvoj učinkovitejših zdravljenj za bolnike s TNBC.

Organism

Človek

Tissue

Mlečna žleza, dojka

Disease

Adenokarcinom

Metastatic site

Perikardialni izliv

Synonyms

MDA-MB 453, MDA MB 453, MDA-MB453, MDAMB453, MDA-453, MDA453, MD Anderson-Metastatic Breast-453

Značilnosti

Age

48 let

Gender

Ženske

Ethnicity

Evropski

Morphology

Epitelijski

Growth properties

Pripadajoče

Regulativni podatki

Celice MDA-MB-453 | 305042**Citation** MDA-MB-453 (Cytion katalog številka 305042)**Biosafety level** 1**NCBI_TaxID** 9606**CellosaurusAccession** CVCL_0418**Biomolekularni podatki****Receptors expressed** Fibroblastni rastni faktor (FGF), izražen**Tumorigenic** Ne**Ravnanje s spletno stranjo****Culture Medium** DMEM:Ham's F12 (1:1), w: 3,1 g/L glukoze, w: 2,5 mM L-glutamina, w: 15 mM HEPES, w: 0,5 mM natrijevega piruvata, w: 1,2 g/L NaHCO₃ (številka izdelka Cytion 820400a)**Supplements** Gojišče dopolnite z 10 % FBS**Dissociation Reagent** Accutase**Subculturing** Odstranite staro gojišče z adherentnih celic in jih sperite s PBS, ki ne vsebuje kalcija in magnezija. Za bučke T25 uporabite 3-5 ml PBS, za bučke T75 pa 5-10 ml. Nato celice popolnoma prekrijte z Accutase, pri čemer uporabite 1-2 ml za bučke T25 in 2,5 ml za bučke T75. Celice pustite inkubirati pri sobni temperaturi 8-10 minut, da se ločijo. Po inkubaciji celice nežno premešajte z 10 ml gojišča, da se ponovno suspendirajo, nato jih 3 minute centrifugirajte pri 300xg. Zavržite supernatant, ponovno suspendirajte celice v svežem gojišču in jih prenesite v nove bučke, ki že vsebujejo sveže gojišče.**Fluid renewal** 2 do 3-krat na teden**Freeze medium** Kot gojišče za kriokonzervacijo uporabljamo popolno rastno gojišče (vključno s FBS) + 10 % DMSO za ustrezno vitalnost po odmrznitvi ali CM-1 (kataloška številka 800100 podjetja Cytion), ki vključuje optimizirane osmoprotektante in presnovne stabilizatorje za izboljšanje okrevanja in zmanjšanje stresa, povzročene s kriom.

Celice MDA-MB-453 | 305042**Thawing and
Culturing Cells**

1. Prepričajte se, da je viala ob dostavi globoko zamrznjena, saj se celice pošiljajo na suhem ledu, da se med prevozom ohranijo optimalne temperature.
2. Po prejemu kriovial takoj shranite pri temperaturi pod $-150\text{ }^{\circ}\text{C}$, da zagotovite ohranitev celične celovitosti, ali pa nadaljujte s korakom 3, če je potrebno takojšnje gojenje.
3. Za takojšnje gojenje vialo hitro odtalite tako, da jo potopite v vodno kopel s čisto vodo in protimikrobnim sredstvom pri $37\text{ }^{\circ}\text{C}$ ter 40-60 sekund nežno mešate, dokler ne ostane majhen ledeni kepica.
4. Vse nadaljnje korake izvajajte v sterilnih pogojih v pretočni nape, pred odprtjem pa kriovial razkužite s 70 % etanolom.
5. Previdno odprite razkuženo vialo in celično suspenzijo prenesite v 15-mililitrsko centrifugirno epruveto, ki vsebuje 8 ml gojišča sobne temperature, ter nežno premešajte.
6. Mešanico centrifugirajte pri $300 \times g$ 3 minute, da ločite celice, in previdno zavržite supernatant, ki vsebuje ostanke zamrzovalnega gojišča.
7. Pelet celic nežno ponovno suspendirajte v 10 ml svežega gojišča. Pri adherentnih celicah suspenzijo razdelite med dve bučki T25; pri suspenzijskih kulturah prenesite vse gojišče v eno bučko T25, da spodbudite učinkovito interakcijo in rast celic.
8. Upoštevajte uveljavljene protokole subkultur za nadaljnjo rast in vzdrževanje celične linije ter tako zagotovite zanesljive rezultate poskusov.

**Incubation
Atmosphere**

$37\text{ }^{\circ}\text{C}$, 5 % CO_2 , vlažno ozračje.

Flask Coating

Nič

**Shipping
Conditions**

Kriokonzervirane celične linije se pošiljajo na suhem ledu v potrjeni, izolirani embalaži z zadostno količino hladilnega sredstva, da se med prevozom vzdržuje približno $-78\text{ }^{\circ}\text{C}$. Ob prejemu takoj preglejte embalažo in vialo nemudoma prenesite v ustrezno skladišče.

**Storage
Conditions**

Za dolgotrajno shranjevanje vialo postavite v tekoči dušik v parni fazi pri približno -150 do $-196\text{ }^{\circ}\text{C}$. Shranjevanje pri $-80\text{ }^{\circ}\text{C}$ je sprejemljivo le kot kratek vmesni korak pred prenosom v tekoči dušik.

Nadzor kakovosti / Genetski profil / HLA

Celice MDA-MB-453 | 305042

Sterility

Kontaminacija z mikoplazmo se izključi z uporabo testov na podlagi PCR in metod za odkrivanje mikoplazme na podlagi luminiscence.

Da se zagotovi, da ni kontaminacije z bakterijami, glivami ali kvasovkami, se celične kulture dnevno vizualno pregledujejo.