

MDA-MB-361 Hücreleri | 305267

Genel bilgi

Description

MDA-MB-361 hücre hattı, yetişkin bir insanda meme adenokarsinomunun metastatik bir bölgesinden türetilmiştir. Bu hücre hattı meme kanseri araştırmalarında, özellikle de kanser metastazının moleküler mekanizmalarını, hormon reseptör sinyalizasyonunu ve terapötik yanıtları araştıran çalışmalarda yaygın olarak kullanılmaktadır. MDA-MB-361 hücreleri östrojen reseptörü-pozitif (ER+) ve HER2-pozitifdir, bu da onları meme kanseri ilerlemesi ve tedavisinde bu reseptörler arasındaki etkileşimi incelemek için değerli bir model haline getirir.

MDA-MB-361 hücreleri epitelyal bir morfoloji sergiler ve tümörjenik potansiyellerinin bir göstergesi olarak yumuşak agar da koloni oluşturma yetenekleriyle bilinirler. Östrojen reseptörü (ER), progesteron reseptörü (PR) ve insan epidermal büyüme faktörü reseptörü 2 (HER2/neu) dahil olmak üzere meme kanseriyle ilişkili temel belirteçleri ifade ederler. Bu hücreler preklinik çalışmalarda hormonal tedavilerin, hedefe yönelik tedavilerin ve kemoterapötik ajanların etkinliğini değerlendirmek için sıklıkla kullanılmaktadır. Ayrıca, MDA-MB-361 hücreleri HER2 hedefli tedavilere karşı direnç mekanizmalarını incelemek ve bu direncin üstesinden gelmek için stratejiler geliştirmek için bir model olarak hizmet eder. Bu hücrelerin meme kanseri araştırmalarındaki önemi, kanser biyolojisi anlayışımızı ilerletme ve meme kanseri hastaları için terapötik yaklaşımları iyileştirme konusundaki önemlerinin altını çizmektedir.

Organism İnsan

Tissue Meme, meme bezi

Disease Adenokarsinom

Metastatic site Beyin

Synonyms MDA-MB 361, MDA MB 361, MDA-MB361, MDAMB361, MDA-361, MDA361, MB361, MD Anderson-Metastatik Meme-361

Özellikler

Age 40 yıl

Gender Kadın

Ethnicity Avrupa

Morphology Epitelyal

Growth properties Gevşek yapışık

MDA-MB-361 Hücreleri | 305267

Düzenleyici Veriler

Citation	MDA-MB-361 (Cytion katalog numarası 305267)
Biosafety level	1
NCBI_TaxID	9606
CellosaurusAccession	CVCL_0620

Biyomoleküler Veriler

Oncogenes	Wnt7h+
------------------	--------

Elleçleme

Culture Medium	DMEM:Ham's F12 (1:1), w: 3.1 g/L Glukoz, w: 1.6 mM L-Glutamin, w: 15 mM HEPES, w: 1.0 mM Sodyum piruvat, w: 1.2 g/L NaHCO ₃ (Cytion 820400a)
Supplements	Ortamı %20 FBS, 5 µg/mL insülin ile takviye edin
Dissociation Reagent	Accutase
Subculturing	Yapışık hücrelerden eski ortamı çıkarın ve kalsiyum ve magnezyum içermeyen PBS ile yıkayın. T25 şişeleri için 3-5 ml PBS ve T75 şişeleri için 5-10 ml kullanın. Ardından, T25 flasklar için 1-2 ml ve T75 flasklar için 2,5 ml kullanarak hücreleri Accutase ile tamamen kaplayın. Hücreleri ayırmak için oda sıcaklığında 8-10 dakika inkübasyona bırakın. İnkübasyondan sonra, hücreleri yeniden süspense etmek için 10 ml besiyeriyle hafifçe karıştırın, ardından 300xg'de 3 dakika santrifüjleyin. Süpernatantı atın, hücreleri taze besiyerinde yeniden süspense edin ve zaten taze besiyeri içeren yeni şişelere aktarın.
Fluid renewal	haftada 2 ila 3 kez
Freeze medium	Kriyoprezervasyon ortamı olarak, yeterli çözülme sonrası canlılık için tam büyüme ortamı (FBS dahil) + %10 DMSO veya iyileşmeyi artırmak ve kriyo-indüklenmiş stresi azaltmak için optimize edilmiş ozmoprotektanlar ve metabolik stabilizatörler içeren CM-1 (Cytion katalog numarası 800100) kullanıyoruz.

MDA-MB-361 Hücreleri | 305267**Thawing and
Culturing Cells**

1. Hücreler taşıma sırasında optimum sıcaklıkları korumak için kuru buz üzerinde gönderildiğinden, flakonun teslimat sırasında derin dondurulmuş halde kaldığını teyit edin.
2. Teslim aldıktan sonra, hücresel bütünlüğün korunmasını sağlamak için kriyovialı hemen -150°C'nin altındaki sıcaklıklarda saklayın veya hemen kültürleme gerekiyorsa 3. adıma geçin.
3. Derhal kültürleme için flakonun temiz su ve antimikrobiyal bir madde içeren 37°C'lik bir su banyosuna daldırıp küçük bir buz kümesi kalana kadar 40-60 saniye boyunca hafifçe çalkalayarak hızlıca çözün.
4. Sonraki tüm adımları steril koşullar altında bir akış başlığı içinde gerçekleştirin ve açmadan önce kriyoviyalleri %70 etanol ile dezenfekte edin.
5. Dezenfekte edilmiş flakonun dikkatlice açın ve hücre süspansiyonunu 8 ml oda sıcaklığında kültür ortamı içeren 15 ml'lik bir santrifüj tüpüne aktarın ve hafifçe karıştırın.
6. Hücreleri ayırmak için karışımı 300 x g'de 3 dakika santrifüjleyin ve artık dondurma ortamı içeren süpernatantı dikkatlice atın.
7. Hücre pelletini 10 ml taze kültür ortamında yavaşça yeniden süspansiyon edin. Yapışık hücreler için, süspansiyonu iki T25 kültür şişesi arasında bölün; süspansiyon kültürleri için, etkili hücre etkileşimini ve büyümesini teşvik etmek üzere tüm ortamı tek bir T25 şişesine aktarın.
8. Hücre hattının sürekli büyümesi ve bakımı için belirlenmiş alt kültür protokollerine uyun ve güvenilir deneysel sonuçlar elde edin.

**Incubation
Atmosphere**

37°C, %5_{CO2}, nemlendirilmiş atmosfer.

Flask Coating

Yok

**Freezing
Procedure**

Kriyoprezerve edilmiş hücre hatları, nakliye boyunca yaklaşık -78 °C'yi korumak için yeterli soğutucu akışkan içeren, onaylanmış, yalıtılmış ambalajlarda kuru buz üzerinde gönderilir. Teslim aldığınızda, kabı hemen inceleyin ve flakonları gecikmeden uygun depoya aktarın.

**Shipping
Conditions**

Kriyoprezerve edilmiş hücre hatları, nakliye boyunca yaklaşık -78 °C'yi korumak için yeterli soğutucu akışkan içeren, onaylanmış, yalıtılmış ambalajlarda kuru buz üzerinde gönderilir. Teslim aldığınızda, kabı hemen inceleyin ve flakonları gecikmeden uygun depoya aktarın.

MDA-MB-361 Hücreleri | 305267

Storage Conditions

Uzun süreli muhafaza için flakonları yaklaşık -150 ila -196 °C'de buhar fazlı sıvı nitrojen içine yerleştirin. 80 °C'de saklama yalnızca sıvı nitrojene aktarılmadan önce kısa bir ara adım olarak kabul edilebilir.

Kalite kontrol / Genetik profil / HLA

Sterility

Mikoplazma kontaminasyonu hem PCR tabanlı tahliller hem de lüminesans tabanlı mikoplazma tespit yöntemleri kullanılarak dışlanır.

Bakteriyel, fungal veya maya kontaminasyonu olmadığından emin olmak için hücre kültürleri günlük görsel incelemelere tabi tutulur.