

AMO-1 Hücreleri | 305525

Genel bilgi

Description

AMO-1 hücre hattı, kötü huylu bir plazma hücresi neoplazmından türetilmiş bir multipl miyelom modelidir. Miyelomda ilaç duyarlılığı, apoptoz ve tümör hücresi sinyal iletim mekanizmalarını inceleyen araştırmalarda yaygın olarak kullanılmaktadır. AMO-1 hücreleri, multipl miyelom tedavisinde hayati öneme sahip hale gelen proteazom inhibitörleri ve tirozin kinaz inhibitörleri gibi çeşitli kemoterapötik ajanlara ve hedefe yönelik tedavilere duyarlıdır. Çalışmalar, dalak tirozin kinaz (Syk) inhibitörleri ile tedavinin AMO-1 hücrelerinde önemli ölçüde anti-proliferatif ve pro-apoptotik etkiler yarattığını göstermiştir. Bu etki, MAPK ve NF-kappaB dahil olmak üzere kritik sinyal yollarının inhibisyonu yoluyla gerçekleşir ve sitokrom c salınımının artması ile kaspaz-3 ve PARP-1 gibi apoptoz belirteçlerinin aktivasyonu ile karakterize edilir. Ayrıca, Syk inhibisyonu hücre göçünü ve kemik iliği stromal bileşenleriyle etkileşimi azaltarak miyelom hücrelerinin hayatta kalmasını daha da sınırlar.

AMO-1 hücreleri, sofokarpin türevleri gibi Notch3-p53 eksenini hedef alan doğal bileşiklere karşı da duyarlılık göstermiştir. Bu bileşikler, anti-apoptotik proteinleri (örn. Bcl-2) aşağı regüle ederek ve pro-apoptotik faktörleri (örn. Bax ve parçalanmış kaspaz-3) yukarı regüle ederek hücre canlılığını azaltır. Ayrıca, sofokarpin tedavisi, miyelom ve diğer kanserlerde tümör ilerlemesiyle bağlantılı bir yolak olan Notch3 ekspresyonunu azaltır. Bu da AMO-1'i, Notch sinyal yolunu ve p53 aracılı apoptotik yolları modifiye etmeyi amaçlayan ilaçların test edilmesi için etkili bir model haline getirir. İmmünoterapi bağlamında, AMO-1 hücreleri, hücreler arası adhezyon molekülü-1'in (ICAM-1) ekspresyonu yoluyla $\gamma\delta$ T hücreleri tarafından tanınır ve ICAM-1 ekspresyonunu artırmaya yönelik transfeksiyon, bu hücrelerin T hücresi aracılı lizise karşı duyarlılığını artırır. Bu özellik, tedaviye dirençli vakalara alternatif bir yaklaşım olarak miyelom hedefli immünoterapiler üzerine yapılan çalışmaları desteklemektedir.

Organism

İnsan

Tissue

Asit

Disease

Multipl miyelom

Synonyms

AMo1, AMO1

Özellikler

Age

64 yıl

Gender

Kadın

Ethnicity

Japonca

Morphology

Yuvarlak hücreler

Growth properties

Süspansiyon

AMO-1 Hücreleri | 305525

Düzenleyici Veriler

Citation	AMO-1 (Cytion katalog numarası 305525)
Biosafety level	1
NCBI_TaxID	9606
CellosaurusAccession	CVCL_1806

Biyomoleküler Veriler

Mutational profile	Gen füzyonu: IGKV1-8-IGKJ1; Gen füzyonu: IGKV3-20-IGKJ2; Mutasyon: BCOR, p.Gln312del (c.932_934AGC[1]) (c.935_937delAGC), heterozigot; Mutasyon: KRAS, p.Ala146Thr (c.436G>A), heterozigot; Mutasyon: STAT3, p.Cys712Tyr (c.2135G>A), heterozigot; Mutasyon: TET2, p.Gln1699Ter (c.5095C>T), heterozigot
--------------------	--

Elleçleme

Culture Medium	RPMI 1640, w: 2.0 mM stabil Glutamin, w: 2.0 g/L NaHCO ₃ (Cytion makale numarası 820700a)
Supplements	Ortamı %20 FBS ile takviye edin
Subculturing	Süspansiyon hücrelerini 15 ml'lik bir tüpte toplayın ve yapışık hücreleri kalsiyum ve magnezyum içermeyen PBS ile nazikçe yıkayın (T25 şişeleri için 3-5 ml ve T75 şişeleri için 5-10 ml kullanın). Accutase uygulayın (T25 şişeler için 1-2 ml, T75 şişeler için 2,5 ml) ve hücre tabakasının tamamen kaplandığından emin olun. Hücreleri 10 dakika boyunca oda sıcaklığında inkübasyona bırakın. Inkübasyonun ardından, hem süspansiyonu hem de yapışık hücreleri birleştirin ve santrifüjleyin. Santrifüjden sonra hücre peletini dikkatlice yeniden süspansiyon edin ve hücre süspansiyonunu taze ortam içeren yeni şişelere aktarın.
Seeding density	3-5 × 10 ⁵ /ml
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.

AMO-1 Hücreleri | 305525

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 peletini 10 ml taze kültür ortamında yavaşça yeniden süspanse 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.

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.

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 ve Moleküler Analiz

AMO-1 Hücreleri | 305525

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.