

Клітини MDA-MB-231 | 300275

Загальна інформація

Description

Клітинна лінія MDA-MB-231 є широко використовуваною моделлю в дослідженнях раку молочної залози. Отримані з аденокарциноми молочної залози людини, ці клітини характеризуються своєю агресивною та інвазивною природою, що робить їх ідеальною моделлю для вивчення потрійного негативного раку молочної залози (PM3). Клітини MDA-MB-231 не мають рецепторів естрогену (ER), рецепторів прогестерону (PR) та ампліфікації HER2, які є типовими маркерами, що використовуються для класифікації та лікування раку молочної залози. Отже, ці клітини стійкі до гормональної терапії, що відображає клінічні проблеми, з якими стикаються при лікуванні PM3. Їх мезенхімальний фенотип і здатність утворювати пухлини у мишей з ослабленим імунітетом також сприяють їх використанню в дослідженнях раку.

Генетично клітини MDA-MB-231 містять мутації в ключових онкогенах і генах-супресорах пухлин, таких як TP53, KRAS і BRAF. Ці генетичні зміни відіграють вирішальну роль у формуванні їх злоякісності та метастатичного потенціалу. Дослідники використовують цю клітинну лінію для вивчення молекулярних механізмів, що лежать в основі прогресування раку, метастазування та резистентності до ліків. Клітини MDA-MB-231 також використовуються для високопродуктивного скринінгу потенційних терапевтичних агентів, оскільки їх агресивна поведінка є суворим тестом для нових протиракових препаратів. Сильна реакція клітинної лінії на різні стимули робить її безцінним інструментом для розшифровки складної біології потрійного негативного раку молочної залози.

Organism Людина

Tissue Груді

Disease Аденокарцинома

Metastatic site Плевральний випіт

Synonyms MDA_MB_231, MDA-MB 231, MDA.MB.231, MDA MB 231, MDA MB231, MDA Mb231, MDA-MB231, MDAMB-231, MDAMB231, MDA-231, MDA-231P, MDA231, MDA231-BRE, MB231, MD Anderson-Metastatic Breast-231

Характеристики

Age 51 рік

Gender Жінка

Ethnicity Європейський

Morphology Епітеліальний

Клітини MDA-MB-231 | 300275

Growth properties Адепт

Нормативні дані

Citation MDA-MB-231 (номер за каталогом Cytion 300275)

Biosafety level 1

NCBI_TaxID 9606

CellosaurusAccession CVCL_0062

Біомолекулярні дані

Обробка

Culture Medium DMEM:Ham's F12 (1:1), w: 3,1 г/л Глюкоза, w: 2,5 мМ L-глутамін, w: 15 мМ HEPES, w: 0,5 мМ Піруват натрію, w: 1,2 г/л NaHCO₃ (цит. номер 820400a)

Supplements Додайте до середовища 5% FBS

Dissociation Reagent Аккутаза

Subculturing Видаліть старе середовище з прилиплих клітин і промийте їх PBS, в якому бракує кальцію і магнію. Для колб T25 використовуйте 3-5 мл PBS, а для колб T75 - 5-10 мл. Потім повністю покрийте клітини аккутазою, використовуючи 1-2 мл для колб T25 і 2,5 мл для колб T75. Залиште клітини інкубуватися при кімнатній температурі протягом 8-10 хвилин, щоб відокремити їх. Після інкубації обережно змішайте клітини з 10 мл середовища, щоб ресуспендувати їх, а потім центрифугуйте при 300xg протягом 3 хвилин. Викиньте надосадову рідину, ресуспендуйте клітини у свіжому середовищі та перенесіть їх у нові колби, які вже містять свіже середовище.

Fluid renewal 2-3 рази на тиждень

Freeze medium Як середовище кріоконсервування ми використовуємо повне живильне середовище (включаючи FBS) + 10% ДМСО для адекватної життєздатності після відтавання або CM-1 (номер за каталогом Cytion 800100), до складу якого входять оптимізовані осмопротектори та метаболічні стабілізатори для прискорення відновлення та зменшення кріоіндукованого стресу.

Клітини MDA-MB-231 | 300275**Thawing and
Culturing Cells**

1. Переконайтеся, що віал залишається глибоко замороженим після доставки, оскільки клітини транспортуються на сухому льоду для підтримання оптимальної температури під час транспортування.
2. Після отримання негайно зберігайте кріовіал при температурі нижче -150°C , щоб забезпечити збереження клітинної цілісності, або перейдіть до кроку 3, якщо потрібне негайне культивування.
3. Для негайного культивування швидко розморозьте віал, зануливши його у водяну баню з чистою водою і антимікробним засобом при температурі 37°C , обережно перемішуючи протягом 40-60 секунд, поки не залишиться невелика крижана грудка.
4. Всі наступні кроки виконуйте в стерильних умовах у проточній витяжній шафі, дезінфікуючи кріовіал 70% етанолом перед відкриттям.
5. Обережно відкрийте продезінфікований флакон і перенесіть клітинну суспензію в 15 мл центрифужну пробірку, що містить 8 мл культурального середовища кімнатної температури, обережно перемішуючи.
6. Відцентрифугуйте суміш при $300 \times g$ протягом 3 хвилин, щоб відокремити клітини, і обережно викиньте надосадову рідину, що містить залишки заморожувального середовища.
7. Обережно ресуспендуйте осад клітин у 10 мл свіжого культурального середовища. Для адгезивних клітин розділіть суспензію між двома культуральними колбами T25; для суспензійних культур перенесіть все середовище в одну колбу T25, щоб сприяти ефективній взаємодії та росту клітин.
8. Дотримуйтеся встановлених протоколів субкультивування для продовження росту і підтримання клітинної лінії, забезпечуючи надійні результати експерименту.

**Incubation
Atmosphere**

37°C , 5% CO_2 , волога атмосфера.

Flask Coating

Ні

**Freezing
Procedure**

Кріоконсервовані клітинні лінії транспортуються на сухому льоду в перевірній ізольованій упаковці з достатньою кількістю холодоагенту для підтримання температури приблизно -78°C під час транспортування. При отриманні негайно огляньте контейнер і негайно перемістіть віали у відповідне місце для зберігання.

Клітини MDA-MB-231 | 300275

Shipping Conditions

Кріоконсервовані клітинні лінії транспортуються на сухому льоду в перевірених ізольованих упаковці з достатньою кількістю холодоагенту для підтримання температури приблизно -78 °C під час транспортування. При отриманні негайно огляньте контейнер і негайно перемістіть віали у відповідне місце для зберігання.

Storage Conditions

Для тривалого зберігання помістіть флакони в парофазний рідкий азот при температурі від -150 до -196 °C. Зберігання при -80 °C допустиме лише як короткий проміжний етап перед перенесенням у рідкий азот.

Контроль якості / Генетичний профіль / HLA

Sterility

Зараження мікоплазмою виключається за допомогою аналізів на основі ПЛР та люмінесцентних методів виявлення мікоплазми.

Щоб переконатися у відсутності бактеріального, грибового або дріжджового забруднення, клітинні культури піддаються щоденному візуальному контролю.