

Клітини MDA-MB-361 | 305267

Загальна інформація

Description

Клітинну лінію MDA-MB-361 отримано з метастазів аденокарциноми молочної залози у дорослої людини. Ця клітинна лінія широко використовується в дослідженнях раку молочної залози, зокрема в дослідженнях, що вивчають молекулярні механізми метастазування раку, сигналізацію гормональних рецепторів та терапевтичні відповіді. Клітини MDA-MB-361 є позитивними до естрогенових рецепторів (ER+) та HER2-позитивними, що робить їх цінною моделлю для вивчення взаємодії між цими рецепторами в прогресуванні та лікуванні раку молочної залози.

Клітини MDA-MB-361 мають епітеліальну морфологію і відомі своєю здатністю утворювати колонії в м'якому агарі, що свідчить про їхній пухлинний потенціал. Вони експресують ключові маркери, пов'язані з раком молочної залози, включаючи рецептор естрогену (ER), рецептор прогестерону (PR) і рецептор епідермального фактора росту людини 2 (HER2/neu). Ці клітини часто використовуються для оцінки ефективності гормональної терапії, таргетного лікування та хіміотерапевтичних препаратів у доклінічних дослідженнях. Крім того, клітини MDA-MB-361 слугують моделлю для вивчення механізмів резистентності до HER2-таргетної терапії та розробки стратегій подолання такої резистентності. Їх затребуваність у дослідженнях раку молочної залози підкреслює їх важливість для поглиблення нашого розуміння біології раку та вдосконалення терапевтичних підходів до лікування хворих на рак молочної залози.

Organism Людина

Tissue Груди, молочна залоза

Disease Аденокарцинома

Metastatic site Мозок

Synonyms MDA-MB 361, MDA MB 361, MDA-MB361, MDAMB361, MDA-361, MDA361, MB361, MD Anderson-Metastatic Breast-361

Характеристики

Age 40 років

Gender Жінка

Ethnicity Європейський

Morphology Епітеліальний

Growth properties Слабко прихильний

Клітини MDA-MB-361 | 305267

Нормативні дані

Citation	MDA-MB-361 (номер за каталогом Cytion 305267)
Biosafety level	1
NCBI_TaxID	9606
CellosaurusAccession	CVCL_0620

Біомолекулярні дані

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

Обробка

Culture Medium	DMEM: Ham's F12 (1:1), w: 3,1 г/л Глюкоза, w: 1,6 мМ L-глутамін, w: 15 мМ HEPES, w: 1,0 мМ Піруват натрію, w: 1,2 г/л NaHCO ₃ (Cytion 820400a)
Supplements	Додайте до середовища 20% FBS, 5 мкг/мл інсуліну
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-361 | 305267**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-361 | 305267

Shipping Conditions

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.

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.