

Комірка KMS-12-PE | 300286

Загальна інформація

Description

Клітинна лінія KMS-12-PE, отримана з плеврального випоту того ж пацієнта, суттєво відрізняється від KMS-12-BM у кількох аспектах. Клітини KMS-12-PE представляють більш термінально диференційовану стадію плазматичних клітин, на що вказує відсутність CD20, але продовження експресії CD38 і PCA-1. Яскравою особливістю KMS-12-PE є її здатність ектопічно продукувати і секретувати амілазу слинного типу, як у плевральному випоті пацієнта, так і в культурі, що робить її унікальною серед клітинних ліній мієломи людини. Це явище пов'язане з хромосомною делецією поблизу ділянки, де розташований ген амілази, а саме del(1)(p22→pter), що спостерігається у значної частини клітин KMS-12-PE.

Незважаючи на ці відмінності, KMS-12-PE та KMS-12-BM мають спільний клональний маркер - транслокацію t(11;14)(q13;q32), яка часто зустрічається при мієломній хворобі. Однак клітини KMS-12-PE мають менше хромосомних аномалій, ніж KMS-12-BM, і, як правило, є гіподиплоїдними. Як і KMS-12-BM, KMS-12-PE не виробляє імуноглобулінів ні в поверхневій, ні в секреторній формі, хоча клітини мають добре розвинений ендоплазматичний ретикулум. Відсутність пухлинної активності в обох клітинних ліній, незважаючи на їх агресивний ріст in vitro, і стабільна довготривала проліферація в безсироватковому середовищі роблять їх цінними інструментами для вивчення біології мієломної хвороби, особливо в контексті мієломної хвороби, що не продукує Ig.

Organism

Людина

Tissue

Плевральний випіт

Disease

Множинна мієлома

Synonyms

KMS 12 PE, KMS-12_PE, KMS-12PE, KMS12-PE, KMS12PE, Kawasaki Medical School-12-Pleural Effusion

Характеристики

Age

64 роки

Gender

Жінка

Ethnicity

Японський

Morphology

Круглі клітини

Cell type

В-клітина

Growth properties

Суспензія, поодинокі клітини та невеликі скупчення

Комірка KMS-12-PE | 300286

Нормативні дані

Citation	KMS-12-PE (номер за каталогом Cytion 300286)
Biosafety level	1
NCBI_TaxID	9606
CellosaurusAccession	CVCL_1333

Біомолекулярні дані

Surface antigens	CD3 -, CD4 -, CD13 -, CD14 -, CD15 -, CD19 -, CD20 -, CD34 -, CD38 +, CD138 +, HLA-DR +, PCA-1 +
Tumorigenic	Не є пухлиногенним у голих мишей
Products	Відсутність вироблення імуноглобулінів
Mutational profile	Транслокація: t(11;14)(q13;q32)

Обробка

Culture Medium	RPMI 1640, w: 2,0 мМ стабільний глютамін, w: 2,0 г/л NaHCO ₃ (номер за каталожним номером 820700a)
Supplements	Додайте до середовища 10% FBS
Subculturing	Підтримуйте культури, періодично додаючи або замінюючи середовище. Починайте культури з щільністю 5×10^5 клітин/мл і підтримуйте концентрацію клітин в діапазоні від 3×10^5 до 1×10^6 клітин/мл для оптимального росту.
Seeding density	5×10^5 клітин/мл
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.

Комірка KMS-12-PE | 300286**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.

Комірка KMS-12-PE | 300286

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.