

## Клітини TMD8 | 305729

## Загальна інформація

## Description

Клітинна лінія TMD8 є моделлю дифузної великої В-клітинної лімфоми людини (DLBCL), що представляє активований В-клітинний підтип (ABC). Цей підтип характеризується конститутивною активацією шляху NF-κB, який є важливим для виживання клітин. TMD8 демонструє дикий тип CARD11, але зберігає сильну активність NF-κB, що вказує на залежність від хронічно активного сигналу В-клітинного рецептора (BCR). Ця залежність підтверджується експериментальними даними, які показують, що нокаун компонентів шляху BCR, включаючи BTK, CD79A, CD79B та IgM, призводить до загибелі клітин TMD8. Крім того, TMD8 має мутацію Y196H в ITAM домені CD79B - мутацію, яка часто зустрічається в ABC-DLBCL, що посилює поверхневу експресію BCR і послаблює негативний зворотний зв'язок від Лун-кінази, таким чином сприяючи стійкій сигнальній активності.

Клітини TMD8 також демонструють помітну чутливість до інгібування BCL-2 за допомогою венетоклаксу при експресії високих рівнів білка BCL-2. Однак резистентність до венетоклаксу в таких клітинах може бути опосередкована активацією шляху PI3K/AKT, особливо після тривалого впливу препарату. Цей механізм резистентності включає зниження експресії PTEN та посилення фосфорилування AKT. Клітини TMD8 з набутою резистентністю до венетоклаксу демонструють підвищену чутливість до фармакологічного інгібування PI3K/AKT шляху, що робить їх придатною моделлю для вивчення терапевтичних комбінацій, спрямованих на подолання резистентності в агресивних В-клітинних лімфомах.

## Organism

Людина

## Tissue

Кістковий мозок

## Disease

Дифузна велика В-клітинна лімфома активованого В-клітинного типу

## Synonyms

TMD-8, Токійський медичний і стоматологічний університет 8

## Характеристики

## Age

62 роки

## Gender

Чоловік

## Ethnicity

Японський

## Growth properties

Підвіска

## Нормативні дані

## Citation

TMD8 (номер за каталогом Cytion 305729)

## Клітини TMD8 | 305729

**Biosafety level** 1**NCBI\_TaxID** 9606**CellosaurusAccession** CVCL\_A442**Біомолекулярні дані****Mutational profile** Мутація: CD79B, проста, р.Тур196His (с.586Т>С), гетерозиготна, М рокивD88, проста, р.Leu252Pro (с.755Т>С) (L265P), гетерозиготна**Обробка****Culture Medium** RPMI 1640, w: 2,0 мМ стабільний глютамін, w: 2,0 г/л NaHCO<sub>3</sub> (номер за каталожним номером 820700a)**Supplements** Додайте до середовища 10% FBS**Doubling time** ~30 годин**Freeze medium** Як середовище криоконсервування ми використовуємо повне живильне середовище (включаючи FBS) + 10% ДМСО для адекватної життєздатності після відтавання або СМ-1 (номер за каталогом Cytion 800100), до складу якого входять оптимізовані осмопротектори та метаболічні стабілізатори для прискорення відновлення та зменшення кріоіндукованого стресу.

## Клітини TMD8 | 305729

**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  $-150^{\circ}\text{C}$ , 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  $37^{\circ}\text{C}$ , 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**

$37^{\circ}\text{C}$ , 5%  $\text{CO}_2$ , 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  $-78^{\circ}\text{C}$  під час транспортування. При отриманні негайно огляньте контейнер і негайно перемістіть віали у відповідне місце для зберігання.

## Клітини TMD8 | 305729

### 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.