

## Клітини A375 | 300110

## Загальна інформація

## Description

Лінія клітин меланоми людини A375, виділена зі шкіри 54-річної пацієнтки із злоякісною меланою, є важливим ресурсом у дослідженні раку, зокрема у вивченні меланоми людини, однієї з найагресивніших форм раку шкіри. Клітинна лінія A375 відома своїм швидким темпом росту та високим пухлиногенним потенціалом, що робить її придатною для різних експериментальних застосувань, включаючи дослідження *in vitro* проліферації, міграції та інвазії клітин, а також тести на пухлиногенез *in vivo*.

Клітини A375 виявляють високий пухлиногенний потенціал у мишей з імуносупресією, утворюючи швидко зростаючі амеланотичні меланоми. Наявність мутації BRAFV600E в клітинах A375 робить їх дуже чутливими до інгібування MEK, що є цінним інструментом для дослідження цільових терапій у лікуванні меланоми. Наприклад, було показано, що лікування клітин A375 вемурафенібом посилює індукцію молекул МНС класу I та класу II, що дає уявлення про взаємодію між клітинами меланоми та імунною системою.

Окрім своєї ролі в фундаментальних дослідженнях меланоми, клітини A375 використовуються для скринінгу лікарських препаратів та дослідження сигнальних шляхів, що беруть участь у виживанні, проліферації та метастазуванні ракових клітин. Клітини A375 також використовуються в дослідженнях апоптозу, а ізогенні клітинні лінії A375 та введення репортерних білків, таких як Luc (luc2), дозволяють досліджувати функцію генів та моніторити клітинні реакції в режимі реального часу. Придатність клітин A375 як носія трансфекції та їх використання в стабільних репортерних клітинних лініях також сприяють їх універсальності в дослідницьких застосуваннях.

Підсумовуючи, клітинна лінія A375 людської меланоми є ключовим інструментом у дослідженні людської меланоми, пропонуючи комплексну модель для вивчення молекулярних і клітинних механізмів, що лежать в основі прогресування меланоми, ефективності терапевтичних засобів та взаємодії між раковими клітинами та імунною системою.

**Organism** Людина

**Tissue** Шкіра

**Disease** Меланома

**Synonyms** A 375, A-375, A375-MEL, A375-mel, A375mel

## Характеристики

**Age** 54 роки

**Gender** Жінка

**Morphology** Епітеліальноподібні

## Клітини A375 | 300110

**Growth properties**      Адепт

## Нормативні дані

**Citation**      A375 (номер за каталогом Cytion 300110)

**Biosafety level**      1

**NCBI\_TaxID**      9606

**CellosaurusAccession**      CVCL\_0132

## Біомолекулярні дані

**Antigen expression**      P53 позитивний

**Tumorigenic**      Так, у голих мишей

**Mutational profile**      BRAF V600Emut

**Karyotype**      Клітини A375 характеризуються гіпотриплоїдним каріотипом з модальним числом хромосом 62 і наявністю дев'яти маркерних хромосом у кожній клітині, що підкреслює генетичні зміни, пов'язані зі злоякісною меланоюю.

## Обробка

**Culture Medium**      ДМЕМ, w: 4,5 г/л Глюкоза, w: 4 мМ L-глутамін, w: 3,7 г/л NaHCO<sub>3</sub>, w: 1,0 мМ піруват натрію (цит. номер 820300a)

**Supplements**      Додайте до середовища 10% FBS

**Dissociation Reagent**      Аккутаза

**Doubling time**      20 годин

## Клітини A375 | 300110

**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.

**Seeding density**  $1 \times 10^4$  клітин/см<sup>2</sup> призведе до утворення конфлюентного моношару протягом 4 днів.

**Fluid renewal** 2-3 рази на тиждень

**Post-Thaw Recovery** Після розморожування висійте клітини з щільністю  $4 \times 10^4$  клітин/см<sup>2</sup> і дайте клітинам відновитися після процесу заморожування та прикріпитися протягом щонайменше 24 годин.

**Freeze medium** Як середовище криоконсервування 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 A375 | 300110****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 A375 | 300110

### 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.

### HLA алелі

**A\***: '01:01:01, '02:01:01  
**B\***: '44:03:01, '57:01:01  
**C\***: '06:02:01, '16:01:01  
**DRB1\***: '04:05:01, '07:01:01  
**DQA1\***: '02:01:01, '03:03:01  
**DQB1\***: '03:02:01, '03:03:02  
**DPB1\***: '04:01:01  
**E**: '01:01:01, '01:03