

Cellules UM-HMC-3B | 305715

Renseignements généraux

Description

UM-HMC-3B est une lignée cellulaire de carcinome mucoépidermoïde humain issue d'un carcinome mucoépidermoïde primaire des glandes salivaires du palais dur d'une patiente caucasienne âgée de 73 ans. Cette lignée fait partie du panel de carcinomes muco-épidermoïdes humains de l'Université du Michigan (UM-HMC). Tout comme l'UM-HMC-1, l'UM-HMC-3B présente la fusion génique CRTC1-MAML2 (MECT1-MAML2), le facteur oncogénique responsable de la majorité des carcinomes mucoépidermoïdes, qui résulte d'une translocation (11;19)(q21;p13) et entraîne l'activation des voies CREB et Notch.

La lignée UM-HMC-3B est utile dans les études portant sur la biologie des carcinomes mucoépidermoïdes du palais dur et des glandes salivaires, la signalisation CRTC1-MAML2, ainsi que dans les analyses comparatives avec d'autres lignées du panel UM-HMC. Associée à la lignée UM-HMC-1 et aux autres membres du panel, la lignée UM-HMC-3B permet d'identifier les caractéristiques moléculaires communes et divergentes parmi les carcinomes mucoépidermoïdes de différents sites anatomiques, âges et sexes. Elle convient également aux tests de sensibilité aux médicaments ciblant les oncoprotéines de fusion et les effecteurs en aval des voies CREB/Notch.

Organism

Humain

Tissue

Palais dur, glande salivaire

Disease

Carcinome mucoépidermoïde du palais dur

Metastatic site

Site de la tumeur primaire (palais dur)

Applications

Recherche sur le carcinome des glandes salivaires; biologie de la fusion CRTC1-MAML2; biologie du carcinome épidermoïde du palais dur; voie CREB/Notch; études comparatives de panels menées par l'UM et le HMC; tests de sensibilité aux médicaments

Synonyms

Université du Michigan – Carcinome mucoépidermoïde humain – 3B

Caractéristiques

Age

73 ans

Gender

Femme

Ethnicity

caucasien

Morphology

De type épithélial

Cell type

Cellules épithéliales

Cellules UM-HMC-3B | 305715

Growth properties

Adepté

Données réglementaires

Citation UM-HMC-3B (numéro de catalogue Cytion 305715)**Biosafety level** 1**NCBI_TaxID** 9606**CellosaurusAccession** CVCL_Y472**GMO Status** Aucune modification génétique; fusion somatique CRTC1-MAML2 acquise au cours du développement de la tumeur

Données biomoléculaires

Mutational profile Mutation : fusion génique, CRTC1 + HGNC, MAML2; nom(s) = CRTC1-MAML2, MECT1-MAML2.

Manipulation

Culture Medium DMEM : F12 de Ham (1:1), p/v : 3,1 g/L de glucose, p/v : 2,5 mM de L-glutamine, p/v : 15 mM d'HEPES, 0,5 mM de pyruvate de sodium, 1,2 g/L de NaHCO₃ (référence Cytion 820400a)**Supplements** Ajouter 10 % de FBS au milieu de culture**Dissociation Reagent** Accutase**Doubling time** environ 24 à 48 heures**Subculturing** Retirer le milieu, laver avec du PBS sans calcium ni magnésium, recouvrir d'Accutase, incubé pendant 8 à 10 minutes à température ambiante, remettre en suspension dans le milieu, centrifuger à 300 × g pendant 3 minutes, jeter le surnageant, réensemencer dans du milieu frais.**Split ratio** 1 à 5**Seeding density** 2 à 4 × 10⁴/cm²

Cellules UM-HMC-3B | 305715**Fluid renewal** Tous les 2 ou 3 jours**Freeze medium** Comme milieu de cryoconservation, nous utilisons un milieu de croissance complet (contenant du sérum fœtal bovin) + 10 % de DMSO pour assurer une viabilité adéquate après décongélation, ou du CM-1 (référence Cytion 800100), qui contient des osmoprotecteurs et des stabilisateurs métaboliques optimisés pour améliorer la récupération et réduire le stress induit par la cryoconservation.**Thawing and Culturing Cells**

1. Assurez-vous que le flacon reste bien congelé à la livraison, car les cellules sont expédiées sur de la glace sèche afin de maintenir des températures optimales pendant le transport.
2. À la réception, conservez immédiatement le cryofiole à une température inférieure à -150 °C pour garantir la préservation de l'intégrité cellulaire, ou passez à l'étape 3 si une culture immédiate est nécessaire.
3. Pour une culture immédiate, décongelez rapidement le flacon en l'immergeant dans un bain-marie à 37 °C contenant de l'eau propre et un agent antimicrobien, en agitant doucement pendant 40 à 60 secondes jusqu'à ce qu'il ne reste qu'un petit morceau de glace.
4. Effectuez toutes les étapes suivantes dans des conditions stériles sous une hotte à flux laminaire, en désinfectant le cryotube avec de l'éthanol à 70 % avant de l'ouvrir.
5. Ouvrez avec précaution le flacon désinfecté et transférez la suspension cellulaire dans un tube à centrifuger de 15 ml contenant 8 ml de milieu de culture à température ambiante, en mélangeant délicatement.
6. Centrifuger le mélange à 300 x g pendant 3 minutes pour séparer les cellules, puis jeter avec précaution le surnageant contenant le milieu de congélation résiduel.
7. Remettre délicatement le culot cellulaire en suspension dans 10 ml de milieu de culture frais. Pour les cellules adhérentes, répartir la suspension dans deux flacons de culture T25; pour les cultures en suspension, transférer la totalité du milieu dans un seul flacon T25 afin de favoriser une interaction et une croissance cellulaires efficaces.
8. Respectez les protocoles de sous-culture établis pour assurer la croissance continue et le maintien de la lignée cellulaire, garantissant ainsi des résultats expérimentaux fiables.

Incubation Atmosphere 37 °C, 5 % de CO₂, atmosphère humidifiée.**Flask Coating** Utiliser des flacons enduits de collagène

Cellules UM-HMC-3B | 305715

Shipping Conditions

Les lignées cellulaires cryoconservées sont expédiées dans de la glace sèche, dans un emballage isotherme validé contenant suffisamment de réfrigérant pour maintenir une température d'environ -78°C pendant tout le transport. À la réception, inspectez immédiatement le conteneur et transférez sans délai les flacons dans un lieu de stockage approprié.

Storage Conditions

Pour une conservation à long terme, placez les flacons dans de l'azote liquide en phase vapeur à une température comprise entre environ -150 et -196°C . L'entreposage à -80°C n'est acceptable qu'à titre d'étape intermédiaire de courte durée avant le transfert dans l'azote liquide.

Contrôle de la qualité et analyse moléculaire

Sterility

La contamination par les mycoplasmes est exclue à l'aide de tests basés sur la PCR et de méthodes de détection des mycoplasmes par luminescence.

Afin de s'assurer qu'il n'y a aucune contamination bactérienne, fongique ou par des levures, les cultures cellulaires font l'objet d'inspections visuelles quotidiennes.