

## Tế bào GIMEN | 300179

## Thông tin chung

## Description

Dòng tế bào GIMEN được phân lập từ di căn tủy xương của một trẻ em được chẩn đoán mắc bệnh neuroblastoma giai đoạn IV. Các tế bào này được phân loại là loại N, thường chỉ ra biểu hiện neuroblastic với đặc điểm mật độ tế bào cao, tính chất thần kinh và khả năng phát triển neurite rộng rãi trong môi trường nuôi cấy. Việc thiết lập dòng tế bào GIMEN cung cấp một mô hình quý giá để nghiên cứu các cơ chế phân tử và tế bào cơ bản của các dạng neuroblastoma ác tính, đặc biệt là những dạng liên quan đến sự lan rộng di căn.

Về mặt chức năng, các tế bào GIMEN thể hiện tương tác đáng chú ý với các cytokine và yếu tố tăng trưởng khác nhau. Cụ thể, sự phát triển của chúng bị ức chế bởi interferon-gamma (IFN-gamma), một cytokine được biết đến với tác dụng ức chế sự phát triển của một số tế bào ung thư. Hơn nữa, yếu tố tăng trưởng fibroblast-2 (FGF-2) thể hiện tác dụng ức chế sự phân chia tế bào trên các tế bào này, tác dụng này có thể được đảo ngược bằng cách thêm IFN-gamma. Sự đảo ngược này cho thấy sự tương tác phức tạp giữa các yếu tố này trong việc điều chỉnh sự tăng sinh tế bào. Ngoài ra, interleukin-1 beta (IL-1 beta) tăng cường tác dụng ức chế sự phân chia của FGF-2, cho thấy vai trò tiềm năng của nó trong việc điều chỉnh động học tăng trưởng khối u trong môi trường vi mô của neuroblastoma. Các tương tác này nhấn mạnh tính hữu ích của dòng tế bào GIMEN trong việc nghiên cứu tác động của các cytokine và yếu tố tăng trưởng đối với sự tiến triển của neuroblastoma và phản ứng với điều trị.

## Organism

Con người

## Tissue

Não

## Disease

Ung thư thần kinh

## Metastatic site

Tủy xương

## Synonyms

GI-ME-N, GI-MEN, GI-ME-N, Gimen, Gimen1, Viện Gaslini-ME-Neuroblastoma

## Đặc điểm

## Age

3,5 năm

## Gender

Nữ

## Ethnicity

Người da trắng

## Morphology

Tương tự biểu mô

## Growth properties

Người tuân thủ

## Dữ liệu quy định

## Tế bào GIMEN | 300179

<b>Citation</b>	GIMEN (Số catalog Cytion 300179)
<b>Biosafety level</b>	1
<b>NCBI_TaxID</b>	9606
<b>CellosaurusAccession</b>	CVCL_1232

## Dữ liệu sinh học phân tử

## Xử lý

<b>Culture Medium</b>	DMEM, chứa: 4,5 g/L glucose, chứa: 4 mM L-glutamine, chứa: 3,7 g/L NaHCO <sub>3</sub> , chứa: 1,0 mM natri pyruvate (số hiệu sản phẩm Cytion 820300a)
<b>Supplements</b>	Bổ sung 10% huyết thanh bò phôi (FBS) vào môi trường nuôi cấy
<b>Dissociation Reagent</b>	Accutase
<b>Doubling time</b>	25 giờ
<b>Subculturing</b>	Loại bỏ môi trường nuôi cấy cũ khỏi các tế bào bám dính và rửa chúng bằng PBS không chứa canxi và magiê. Đối với bình T25, sử dụng 3-5 ml PBS, và đối với bình T75, sử dụng 5-10 ml. Sau đó, phủ hoàn toàn các tế bào bằng Accutase, sử dụng 1-2 ml cho bình T25 và 2,5 ml cho bình T75. Để tế bào ủ ở nhiệt độ phòng trong 8-10 phút để tách chúng ra. Sau khi ủ, nhẹ nhàng trộn tế bào với 10 ml môi trường để tái phân tán chúng, sau đó ly tâm ở 300xg trong 3 phút. Loại bỏ dịch trên, tái phân tán tế bào trong môi trường tươi và chuyển chúng vào các bình mới đã chứa môi trường tươi.
<b>Seeding density</b>	2 đến $3 \times 10^4$ tế bào/cm <sup>2</sup>
<b>Fluid renewal</b>	2 đến 3 lần mỗi tuần
<b>Freeze medium</b>	Như một môi trường bảo quản đông lạnh, chúng tôi sử dụng môi trường tăng trưởng hoàn chỉnh (bao gồm FBS) + 10% DMSO để đảm bảo độ sống sau khi rã đông, hoặc CM-1 (mã sản phẩm Cytion 800100), bao gồm các chất bảo vệ thẩm thấu và chất ổn định chuyển hóa được tối ưu hóa để nâng cao khả năng phục hồi và giảm stress do đông lạnh gây ra.

**Tế bào GIMEN | 300179****Thawing and  
Culturing Cells**

1. Xác nhận rằng ống nghiệm vẫn được đông lạnh sâu khi giao hàng, vì tế bào được vận chuyển trên đá khô để duy trì nhiệt độ tối ưu trong quá trình vận chuyển.
2. Khi nhận hàng, hãy bảo quản ống nghiệm đông lạnh ngay lập tức ở nhiệt độ dưới  $-150^{\circ}\text{C}$  để đảm bảo tính toàn vẹn của tế bào, hoặc tiến hành bước 3 nếu cần nuôi cấy ngay lập tức.
3. Để nuôi cấy ngay lập tức, hãy rã đông ống nghiệm nhanh chóng bằng cách ngâm nó trong bồn nước  $37^{\circ}\text{C}$  với nước sạch và chất kháng khuẩn, khuấy nhẹ trong 40-60 giây cho đến khi còn lại một khối băng nhỏ.
4. Thực hiện tất cả các bước tiếp theo trong điều kiện vô trùng trong tủ hút khí, khử trùng ống cryovial bằng cồn 70% trước khi mở.
5. Mở ống đã khử trùng một cách cẩn thận và chuyển hỗn hợp tế bào vào ống ly tâm 15 ml chứa 8 ml môi trường nuôi cấy ở nhiệt độ phòng, khuấy nhẹ.
6. Ly tâm hỗn hợp ở  $300 \times g$  trong 3 phút để tách tế bào và cẩn thận loại bỏ dịch siêu âm chứa môi trường đông lạnh còn lại.
7. Nhẹ nhàng hòa tan lại khối tế bào trong 10 ml môi trường nuôi cấy tươi. Đối với tế bào bám dính, chia hỗn hợp vào hai bình nuôi cấy T25; đối với tế bào nuôi cấy lơ lửng, chuyển toàn bộ môi trường vào một bình T25 để thúc đẩy tương tác và phát triển tế bào hiệu quả.
8. Tuân thủ các quy trình nuôi cấy con được thiết lập để duy trì sự phát triển và bảo quản dòng tế bào, đảm bảo kết quả thí nghiệm đáng tin cậy.

**Incubation  
Atmosphere**

$37^{\circ}\text{C}$ , 5%  $\text{CO}_2$ , môi trường ẩm.

**Flask Coating**

Không có

**Freezing  
Procedure**

Các dòng tế bào được bảo quản bằng phương pháp đông lạnh được vận chuyển trên đá khô trong bao bì cách nhiệt đã được kiểm định, kèm theo lượng chất làm lạnh đủ để duy trì nhiệt độ khoảng  $-78^{\circ}\text{C}$  trong suốt quá trình vận chuyển. Khi nhận hàng, hãy kiểm tra ngay lập tức bao bì và chuyển các ống nghiệm sang nơi lưu trữ phù hợp mà không chậm trễ.

**Shipping  
Conditions**

Các dòng tế bào được bảo quản bằng phương pháp đông lạnh được vận chuyển trên đá khô trong bao bì cách nhiệt đã được kiểm định, kèm theo lượng chất làm lạnh đủ để duy trì nhiệt độ khoảng  $-78^{\circ}\text{C}$  trong suốt quá trình vận chuyển. Khi nhận hàng, hãy kiểm tra ngay lập tức bao bì và chuyển các ống nghiệm sang nơi lưu trữ phù hợp mà không chậm trễ.

## Tế bào GIMEN | 300179

### Storage Conditions

Để bảo quản lâu dài, hãy đặt ống nghiệm vào nitơ lỏng ở pha hơi ở nhiệt độ khoảng -150 đến -196 °C. Việc bảo quản ở -80 °C chỉ được chấp nhận như một bước trung gian ngắn hạn trước khi chuyển sang nitơ lỏng.

## Kiểm soát chất lượng / Hồ sơ di truyền / HLA

### Sterility

Sự nhiễm khuẩn Mycoplasma được loại trừ bằng cả các phương pháp xét nghiệm dựa trên PCR và các phương pháp phát hiện Mycoplasma dựa trên phát quang.

Để đảm bảo không có nhiễm khuẩn vi khuẩn, nấm hoặc men, các mẫu nuôi cấy tế bào được kiểm tra trực quan hàng ngày.

### Các alen HLA

**A\***: '02:01:01, '30:01:01

**B\***: 13:02:01, 18:01:01

**C\***: '06:02:01, '07:01:09

**DRB1\***: '04:03:01, '07:01:01

**DQA1\***: '02:01:01, '03:01:01

**DQB1\***: '02:02:01, '03:02:01

**DPB1\***: 02:01:02

**E**: '01:01:01, '01:xx