

MDA-MB-157-celler | 305280**Generel information****Description**

MDA-MB-157-cellelinjen stammer fra et humant brystkarcinom, specifikt fra en pleural effusion fra en metastatisk brystkræftpatient. Denne cellelinje bruges i vid udstrækning i brystkræftforskning, især til at studere biologien i triple-negativ brystkræft (TNBC), en undertype, der mangler udtryk for østrogenreceptor (ER), progesteronreceptor (PR) og HER2/neu. MDA-MB-157-celler er en værdifuld model til at undersøge de molekylære mekanismer, der driver TNBC, samt til at teste potentielle terapeutiske midler rettet mod denne aggressive form for brystkræft.

MDA-MB-157-celler udviser en epitelial morfologi og er kendetegnet ved deres høje metastatiske potentiale. De udtrykker markører, der er typiske for basalignende brystkræft, herunder cytokeratiner 5/6 og epidermal vækstfaktorreceptor (EGFR). Forskere bruger MDA-MB-157-celler til at udforske vigtige signalveje, der er involveret i TNBC-progression, såsom PI3K/Akt-, MAPK- og Notch-vejene. Disse celler anvendes også i tests til screening af lægemidler for at evaluere effekten af kemoterapeutiske midler, målrettede terapier og kombinationsbehandlinger. Derudover bruges MDA-MB-157-celler til at studere mekanismerne bag lægemiddelresistens og til at udvikle strategier til at overvinde den. Relevansen af MDA-MB-157-cellelinjen i forskningen i triple-negativ brystkræft understreger dens betydning for at fremme vores forståelse af denne udfordrende undertype af brystkræft og for at udvikle mere effektive terapeutiske tilgange til TNBC-patienter.

Organism

Menneske

Tissue

Bryst

Disease

Karcinom

Metastatic site

Pleural effusion

Synonyms

MDA-MB157, MDAMB157, MDA-157, MDA157, MB 157, MB157, MD Anderson-Metastatic Breast-157

Karakteristika**Age**

44 år

Gender

Kvinde

Ethnicity

Afroamerikaner

Morphology

Epitelial

Growth properties

Vedhæftende

MDA-MB-157-celler | 305280**Regulatoriske data****Citation** MDA-MB-157 (Cytion katalognummer 305280)**Biosafety level** 1**NCBI_TaxID** 9606**CellosaurusAccession** CVCL_0618**Biomolekylære data****Surface antigens** Blodtype B, Rh**Oncogenes** WNT7B +**Tumorigenic** Yeees, i nøgenmus og i immunsupprimerede BALB/c-mus**Mutational profile** Mutation: MSH6, p.Pro42Ser (c.124C>T), heterozygot; Mutation: MSH6, p.Arg644Ser (c.1932G>C), heterozygot; Mutation: TP53, p.Pro87fs*53 (c.261_286del26) (p.Ala88Cysfs*52), homozygot**Håndtering****Culture Medium** DMEM:Ham's F12 (1:1), w: 3,1 g/L Glucose, w: 2,5 mM L-Glutamin, w: 15 mM HEPES, w: 0,5 mM Sodium pyruvate, w: 1,2 g/L NaHCO₃ (Cytion artikelnummer 820400a)**Supplements** Suppler mediet med 20 % FBS + insulin (5 mikrogram/ml)**Dissociation Reagent** Accutase**Subculturing** Fjern det gamle medium fra de klæbende celler, og vask dem med PBS, der ikke indeholder calcium og magnesium. Brug 3-5 ml PBS til T25-kolber og 5-10 ml til T75-kolber. Dæk derefter cellerne helt med Accutase, brug 1-2 ml til T25-kolber og 2,5 ml til T75-kolber. Lad cellerne inkubere ved stuetemperatur i 8-10 minutter for at løsne dem. Efter inkubationen blandes cellerne forsigtigt med 10 ml medium for at resuspendere dem, og centrifugeres derefter ved 300xg i 3 minutter. Kassér supernatanten, resuspender cellerne i frisk medium, og overfør dem til nye kolber, der allerede indeholder frisk medium.**Fluid renewal** 2 til 3 gange om ugen

MDA-MB-157-celler | 305280

Freeze medium

Som kryopræserveringsmedium bruger vi komplet vækstmedium (inklusive FBS) + 10 % DMSO for tilstrækkelig levedygtighed efter optøning eller CM-1 (Cytion-katalognummer 800100), som indeholder optimerede osmobeskyttende stoffer og metaboliske stabilisatorer for at forbedre genopretningen og reducere kryo-induceret stress.

Thawing and Culturing Cells

1. Bekræft, at hætteglasset forbliver dybfrosset ved levering, da cellerne sendes på tør is for at opretholde optimale temperaturer under transport.
2. Ved modtagelsen skal du enten straks opbevare kryohætteglasset ved temperaturer under -150 °C for at sikre, at cellernes integritet bevares, eller gå videre til trin 3, hvis øjeblikkelig dyrkning er påkrævet.
3. Ved øjeblikkelig dyrkning optøs hætteglasset hurtigt ved at nedsænke det i et 37 °C varmt vandbad med rent vand og et antimikrobielt middel og røre forsigtigt i 40-60 sekunder, indtil der kun er en lille isklump tilbage.
4. Udfør alle efterfølgende trin under sterile forhold i en flowhætte, og desinficer kryovialet med 70 % ethanol, før det åbnes.
5. Åbn forsigtigt det desinficerede hætteglas, og overfør cellesuspensionen til et 15 ml centrifugerør, der indeholder 8 ml kulturmedium ved stuetemperatur, og bland forsigtigt.
6. Centrifuger blandingen ved 300 x g i 3 minutter for at adskille cellerne, og kassér omhyggeligt supernatanten, der indeholder resterende frysemedium.
7. Resuspender forsigtigt cellepelleten i 10 ml frisk dyrkningsmedium. For klæbende celler deles suspensionen mellem to T25-kulturkolber; for suspensionskulturer overføres alt mediet til en T25-kolbe for at fremme effektiv celleinteraktion og -vækst.
8. Overhold etablerede subkulturprotokoller for fortsat vækst og vedligeholdelse af cellelinjen, hvilket sikrer pålidelige eksperimentelle resultater.

Incubation Atmosphere

37°C, 5%_{CO2}, befugtet atmosfære.

Flask Coating

For at opnå optimal vedhæftning og levedygtighed efter optøning anbefaler vi at bruge **kollagenbelagte kolber eller plader**.

MDA-MB-157-celler | 305280

Freezing Procedure

Kryopræservede cellelinjer sendes på tøris i valideret, isoleret emballage med tilstrækkeligt kølemiddel til at opretholde ca. -78 °C under hele transporten. Ved modtagelse skal beholderen straks inspiceres, og hætteglassene skal straks overføres til passende opbevaring.

Shipping Conditions

Kryopræservede cellelinjer sendes på tøris i valideret, isoleret emballage med tilstrækkeligt kølemiddel til at opretholde ca. -78 °C under hele transporten. Ved modtagelse skal beholderen straks inspiceres, og hætteglassene skal straks overføres til passende opbevaring.

Storage Conditions

For langtidsopbevaring anbringes hætteglas i flydende nitrogen i dampfase ved ca. -150 til -196 °C. Opbevaring ved -80 °C er kun acceptabelt som et kort mellemtrin før overførsel til flydende nitrogen.

Kvalitetskontrol / Genetisk profil / HLA

Sterility

Mycoplasma-kontaminering udelukkes ved hjælp af både PCR-baserede assays og luminescensbaserede mycoplasma-detektionsmetoder.

For at sikre, at der ikke er nogen bakterie-, svampe- eller gærforurening, underkastes cellekulturerne daglige visuelle inspektioner.