

Células MDA-MB-415 | 305129**Información general****Description**

La línea celular MDA-MB-415 procede de una zona metastásica de una paciente adulta con adenocarcinoma de mama. Estas células son de naturaleza epitelial y presentan características típicas de las células epiteliales de las glándulas mamarias. Son conocidas por su utilidad en el estudio de los mecanismos moleculares y celulares subyacentes al cáncer de mama, incluida la actividad de los receptores hormonales y los perfiles de expresión génica. La línea celular MDA-MB-415 es receptora de estrógenos positiva (ER+) y HER2 negativa, lo que la hace especialmente valiosa para la investigación centrada en los cánceres de mama hormono-responsivos. Los investigadores utilizan estas células para estudiar el papel de la señalización estrogénica en la progresión del cáncer de mama y evaluar la eficacia de las terapias antiestrógeno.

En términos de características de crecimiento, las células MDA-MB-415 crecen como monocapas adherentes y requieren un medio de cultivo rico en nutrientes para mantener un crecimiento y una viabilidad óptimos. Estas células presentan un tiempo de duplicación moderado, lo que las hace adecuadas para diversos ensayos in vitro, como la proliferación, la apoptosis y los estudios de sensibilidad a fármacos. El perfil genético de las células MDA-MB-415 ha sido ampliamente caracterizado, revelando mutaciones clave y patrones de expresión génica relevantes para la biología del cáncer de mama. Esta línea celular constituye un modelo fundamental para comprender las complejas interacciones entre las células cancerosas y su microentorno, lo que contribuye al desarrollo de nuevas estrategias terapéuticas.

Organism

Humano

Tissue

Glándula mamaria, mama

Disease

Adenocarcinoma

Metastatic site

Derrame pleural

Synonyms

MDA-MB415, MDAMB415, MDA-415, MDA415, MD Anderson-Metastatic Breast-415

Características**Age**

38 años

Gender

Mujer

Ethnicity

Europea

Morphology

Epitelial

Growth properties

Adherente

Células MDA-MB-415 | 305129**Datos reglamentarios**

Citation	MDA-MB-415 (número de catálogo 305129 de Cytion)
Biosafety level	1
NCBI_TaxID	9606
CellosaurusAccession	CVCL_0621

Datos biomoleculares

Protein expression	Amelogenina(cromosoma x)(Amelex)
Antigen expression	Grupo sanguíneo O
Tumorigenic	No

Manejo de

Culture Medium	DMEM:Ham's F12 (1:1), w: 3,1 g/L de glucosa, w: 2,5 mM de L-glutamina, w: 15 mM de HEPES, w: 0,5 mM de piruvato sódico, w: 1,2 g/L de NaHCO ₃ (número de artículo de Cytion 820400a)
Supplements	Complementar el medio con un 10% de FBS
Dissociation Reagent	Accutase
Subculturing	Retire el medio antiguo de las células adheridas y lávelas con PBS que carezca de calcio y magnesio. Para matraces T25, utilice 3-5 ml de PBS, y para matraces T75, utilice 5-10 ml. A continuación, cubra completamente las células con Accutase, utilizando 1-2 ml para matraces T25 y 2,5 ml para matraces T75. Deje incubar las células a temperatura ambiente durante 8-10 minutos para desprenderlas. Tras la incubación, mezclar suavemente las células con 10 ml de medio para resuspenderlas y, a continuación, centrifugar a 300xg durante 3 minutos. Desechar el sobrenadante, resuspender las células en medio fresco y transferirlas a nuevos matraces que ya contengan medio fresco.
Split ratio	1:2 a 1:4
Fluid renewal	de 2 a 3 veces por semana

Células MDA-MB-415 | 305129

Freeze medium

Como medio de criopreservación, utilizamos el medio de crecimiento completo (incluido FBS) + 10% DMSO para una viabilidad adecuada tras la descongelación, o CM-1 (número de catálogo 800100 de Cytion), que incluye osmoprotectores optimizados y estabilizadores metabólicos para mejorar la recuperación y reducir el estrés crioinducido.

Thawing and Culturing Cells

1. Confirme que el vial permanece profundamente congelado en el momento de la entrega, ya que las células se envían en hielo seco para mantener temperaturas óptimas durante el transporte.
2. Tras la recepción, almacene el crivial inmediatamente a temperaturas inferiores a -150°C para garantizar la conservación de la integridad celular, o proceda al paso 3 si se requiere el cultivo inmediato.
3. Para el cultivo inmediato, descongele rápidamente el vial sumergiéndolo en un baño de agua a 37°C con agua limpia y un agente antimicrobiano, agitando suavemente durante 40-60 segundos hasta que quede un pequeño grumo de hielo.
4. Realice todos los pasos siguientes en condiciones estériles en una campana de flujo, desinfectando el crivial con etanol al 70% antes de abrirlo.
5. Abrir con cuidado el vial desinfectado y transferir la suspensión celular a un tubo de centrífuga de 15 ml que contenga 8 ml de medio de cultivo a temperatura ambiente, mezclando suavemente.
6. Centrifugar la mezcla a 300 x g durante 3 minutos para separar las células y desechar cuidadosamente el sobrenadante que contiene medio de congelación residual.
7. Resuspender suavemente el sedimento celular en 10 ml de medio de cultivo fresco. Para las células adherentes, dividir la suspensión entre dos matraces de cultivo T25; para los cultivos en suspensión, transferir todo el medio a un matraz T25 para promover la interacción y el crecimiento celular efectivos.
8. Siga los protocolos de subcultivo establecidos para el crecimiento y mantenimiento continuos de la línea celular, garantizando resultados experimentales fiables.

Incubation Atmosphere

37°C, 5% CO_2 , atmósfera humidificada.

Flask Coating

Para una fijación y viabilidad óptimas tras la descongelación, recomendamos utilizar **matraces o placas recubiertos de colágeno**.

Células MDA-MB-415 | 305129

Freezing Procedure

Las líneas celulares crioconservadas se envían en hielo seco en envases validados y aislados con suficiente refrigerante para mantener aproximadamente -78 °C durante el tránsito. A la recepción, inspeccione el envase inmediatamente y transfiera los viales sin demora al almacenamiento adecuado.

Shipping Conditions

Las líneas celulares crioconservadas se envían en hielo seco en envases validados y aislados con suficiente refrigerante para mantener aproximadamente -78 °C durante el tránsito. A la recepción, inspeccione el envase inmediatamente y transfiera los viales sin demora al almacenamiento adecuado.

Storage Conditions

Para la conservación a largo plazo, coloque los viales en nitrógeno líquido en fase vapor a una temperatura aproximada de -150 a -196 °C. El almacenamiento a -80 °C sólo es aceptable como breve paso intermedio antes de la transferencia al nitrógeno líquido.

Control de calidad / Perfil genético / HLA

Sterility

La contaminación por micoplasma se excluye utilizando tanto ensayos basados en la PCR como métodos de detección de micoplasma basados en la luminiscencia.

Para garantizar la ausencia de contaminación bacteriana, fúngica o por levaduras, los cultivos celulares se someten a inspecciones visuales diarias.