

MDA-MB-415 ląstelės | 305129

Bendra informacija

Description

MDA-MB-415 ląstelių linija gauta iš suaugusios krūties adenokarcinoma sergančios pacientės metastazių vietos. Šios ląstelės yra epitelinės ir pasižymi pieno liaukos epitelio ląstelėms būdingomis savybėmis. Jos žinomos dėl savo naudingumo tiriant molekulinius ir ląstelinius krūties vėžio mechanizmus, įskaitant hormonų receptorių aktyvumą ir genų raiškos profilius. MDA-MB-415 ląstelių linija yra teigiama estrogenų receptoriams (ER+) ir neigiama HER2, todėl ji ypač vertinga tyrimams, susijusiems su hormonams jautriu krūties vėžiu. Mokslininkai šias ląsteles naudoja estrogenų signalų vaidmeniui krūties vėžio progresavime tirti ir antiestrogeninės terapijos veiksmingumui įvertinti.

MDA-MB-415 ląstelės auga kaip adherentiški monosluoksniai, o optimaliam augimui ir gyvybingumui palaikyti joms reikia daug maistinių medžiagų turinčios mitybinės terpės. Šios ląstelės pasižymi vidutine dvigubėjimo trukme, todėl tinka įvairiems in vitro tyrimams, įskaitant proliferacijos, apoptozės ir jautrumo vaistams tyrimus. MDA-MB-415 ląstelių genetinis profilis buvo išsamiai apibūdintas, atskleidžiant pagrindines mutacijas ir genų raiškos modelius, kurie yra svarbūs krūties vėžio biologijai. Ši ląstelių linija yra labai svarbus modelis, padedantis suprasti sudėtingą vėžio ląstelių ir jų mikroaplinkos sąveiką, padedantis kurti naujas gydymo strategijas.

Organism

Žmogus

Tissue

Pieno liauka, krūtis

Disease

Adenokarcinoma

Metastatic site

Pleuros išskyros

Synonyms

MDA-MB415, MDAMB415, MDA-415, MDA415, MD Anderson-Metastazavusi krūtis-415

Charakteristikos

Age

38 metai

Gender

Moteris

Ethnicity

Europos

Morphology

Epitelis

Growth properties

Priglundęs

Reguliavimo duomenys

MDA-MB-415 ląstelės | 305129

Citation MDA-MB-415 (Cytion katalogo numeris 305129)**Biosafety level** 1**NCBI_TaxID** 9606**CellosaurusAccession** CVCL_0621

Biomolekuliniai duomenys

Protein expression Amelogeninas (x chromosoma) (Amelex)**Antigen expression** O kraujo tipas**Tumorigenic** Ne

Tvarkymas

Culture Medium DMEM:Ham's F12 (1:1), w: 3,1 g/l gliukozės, w: 2,5 mM L-glutamino, w: 15 mM HEPES, w: 0,5 mM natrio piruvato, w: 1,2 g/l NaHCO₃ (Cytion gaminio numeris 820400a)**Supplements** Papildykite terpę 10 % FBS**Dissociation Reagent** Accutase**Subculturing** Pašalinkite seną terpę nuo prilipusių ląstelių ir nuplaukite jas PBS, kuriame nėra kalcio ir magnio. T25 kolboms naudokite 3-5 ml PBS, o T75 kolboms - 5-10 ml. Tuomet visiškai užpilkite ląsteles "Accutase", naudodami 1-2 ml T25 kolboms ir 2,5 ml T75 kolboms. Leiskite ląstelėms inkubuotis kambario temperatūroje 8-10 minučių, kad jos atsiskirtų. Po inkubacijos atsargiai sumaišykite ląsteles su 10 ml terpės, kad jos vėl suspenduotų, tada 3 minutes centrifuguokite 300xg greičiu. Išmeskite supernatantą, vėl sutirpinkite ląsteles šviežioje terpėje ir perkelti jas į naujas kolbas, kuriose jau yra šviežia terpė.**Fluid renewal** 2-3 kartus per savaitę**Freeze medium** Kaip kriokonservavimo terpę naudojame visišką augimo terpę (įskaitant FBS) + 10 % DMSO, kad būtų užtikrintas tinkamas gyvybingumas po atšildymo, arba CM-1 (Cytion katalogo numeris 800100), kurioje yra optimizuotų osmoprotektorių ir medžiagų apykaitos stabilizatorių, kad būtų pagerintas atsigavimas ir sumažintas kriokonservavimo sukeltas stresas.

MDA-MB-415 ląstelės | 305129**Thawing and
Culturing Cells**

1. Patikrinkite, ar pristatant buteliuką jis išlieka gerai užšaldytas, nes ląstelės gabenamos ant sauso ledo, kad gabenimo metu būtų palaikoma optimali temperatūra.
2. Gavę iš karto laikykite kriovialą žemesnėje nei -150°C temperatūroje, kad užtikrintumėte ląstelių vientisumo išsaugojimą, arba pereikite prie 3 veiksmo, jei reikia nedelsiant kultivuoti.
3. Jei norite nedelsiant pradėti kultivuoti, greitai atšildykite buteliuką panardindami jį į 37°C temperatūros vandens vonelę su švriu vandeniu ir antimikrobine priemone, švelniai maišydami 40-60 sekundžių, kol liks nedidelis ledo gabalėlis.
4. Visus tolesnius veiksmus atlikite steriliomis sąlygomis srauto gaubte, prieš atidarydami kriovialą dezinfekuokite jį 70 % etanoliu.
5. Atsargiai atidarykite dezinfekuotą buteliuką ir perpilkite ląstelių suspensiją į 15 ml centrifugos mėgintuvėlį, kuriame yra 8 ml kambario temperatūros mitybinės terpės, atsargiai išmaišykite.
6. Mišinį centrifuguokite $300 \times g$ greičiu 3 minutes, kad atsiskirtų ląstelės, ir atsargiai išmeskite supernatantą su šaldymo terpės likučiais.
7. Švelniai resuspenduokite ląstelių granules 10 ml šviežios mitybinės terpės. Jei ląstelės yra prigludusios, suspensiją padalykite į dvi T25 kolbas; jei tai suspensinės kultūros, visą terpę perkelkite į vieną T25 kolbą, kad paskatintumėte veiksmingą ląstelių sąveiką ir augimą.
8. Laikykitės nustatytų subkultūrų protokolų, kad ląstelių linija nuolat augtų ir būtų palaikoma, taip užtikrinant patikimus eksperimentų rezultatus.

**Incubation
Atmosphere**

37°C , 5 % CO_2 , drėkintoje atmosferoje.

Flask Coating

Kad po atšildymo būtų užtikrintas optimalus prisitvirtinimas ir gyvybingumas, rekomenduojame naudoti **kolagenu dengtas kolbas arba plokšteles**.

**Freezing
Procedure**

Kriokonservuotos ląstelių linijos gabenamos ant sauso ledo patvirtintoje, izoliuotoje pakuotėje su pakankamu kiekiu šaldymo skysčio, kad pervežimo metu būtų palaikoma maždaug -78°C temperatūra. Gavę pakuotę, nedelsdami ją apžiūrėkite ir nedelsdami perkelkite mėgintuvėlius į tinkamą saugyklą.

MDA-MB-415 ląstelės | 305129

Shipping Conditions

Kriokonservuotos ląstelių linijos gabenamos ant sauso ledo patvirtintoje, izoliuotoje pakuotėje su pakankamu kiekiu šaldymo skysčio, kad pervežimo metu būtų palaikoma maždaug -78 °C temperatūra. Gavę pakuotę, nedelsdami ją apžiūrėkite ir nedelsdami perkelkite mėgintuvėlius į tinkamą saugyklą.

Storage Conditions

Norėdami ilgai saugoti, įdėkite buteliukus į garų fazės skystą azotą maždaug -150-196 °C temperatūroje. Laikymas -80 °C temperatūroje yra priimtinas tik kaip trumpas tarpinis etapas prieš perkeltant į skystąjį azotą.

Kokybės kontrolė / Genetinis profilis / HLA

Sterility

Mikoplazmos užterštumas atmetamas taikant PGR pagrįstus tyrimus ir liuminescencinius mikoplazmos aptikimo metodus.

Siekiant užtikrinti, kad nebūtų užteršimo bakterijomis, grybeliais ar mielėmis, ląstelių kultūros kasdien vizualiai tikrinamos.