

# ЦКП «Коллекция плюрипотентных культур клеток человека и млекопитающих общебиологического и биомедицинского направления» ИЦиГ СО РАН

Коллекция содержит линии эмбриональных стволовых и индуцированных плюрипотентных стволовых клеток человека, мыши и других лабораторных животных. Также есть линии перевивных клеток и культуры протистов.

Линии эмбриональных стволовых клеток мыши могут быть использованы для получения трансгенных животных.

Уникальные линии плюрипотентных стволовых клеток американской норки позволяют изучать раннее эмбриональное развитие куньих.

Услуги: выдача клеток, проведения стажировок и обучения.

Направления научных исследований:

- получение линий клеток для фундаментальных и прикладных работ в областях биологии развития, клеточной биологии и трансгенеза, в том числе линий эмбриональных стволовых и индуцированных плюрипотентных стволовых клеток человека, мыши и других лабораторных животных, первичных и с генетическими модификациями;
- систематическое описание полученных линий клеток;
- контроль качества коллекционного материала современными методами.

Руководитель: Мензоров Алексей Гавриилович, к.б.н.

Сайт коллекции: <a href="http://ckp.icgen.ru/cells/">http://ckp.icgen.ru/cells/</a>

E-mail: cellbank@bionet.nsc.ru

https://ckp.icgen.ru/cells/

cellbank@bionet.nsc.ru

## Оглавление

1люрипотентные стволовые клетки мыши	6
Паспорт клеточной линии DGES1	6
Паспорт клеточной линии DGES2	7
Паспорт клеточной линии DGES1-TubbEGFPpuro	8
Паспорт клеточной линии DGES1-TubbEGFP	9
Паспорт клеточной линии DGES1-TubbEGFPSV40puro	10
Паспорт клеточной линии DGES1-TubbEGFPSV40	11
Паспорт клеточной линии МА01	12
Паспорт клеточной линии МА01-3Е	13
Паспорт клеточной линии МА02	14
Паспорт клеточной линии МА03	15
Паспорт клеточной линии МА04	16
Паспорт клеточной линии МА05	17
Паспорт клеточной линии МА06	18
Паспорт клеточной линии МА07	19
Паспорт клеточной линии МА08	20
Паспорт клеточной линии МА09	21
Паспорт клеточной линии МА10	22
Паспорт клеточной линии МА11	23
Паспорт клеточной линии МА12	24
Паспорт клеточной линии МА13	25
Паспорт клеточной линии МА15	26
Паспорт клеточной линии МС01	27
Паспорт клеточной линии МС02	28
Паспорт клеточной линии МС03	29
Паспорт клеточной линии МС04	30
Паспорт клеточной линии МС05	31
Паспорт клеточной линии МС06	32
Паспорт клеточной линии МС07	33
Паспорт клеточной линии МС08	34
Паспорт клеточной линии МС09	35
Паспорт клеточной линии МС10	36
Паспорт клеточной линии МС11	37
Паспорт клеточной линии МС12	38
Паспорт клеточной линии МС13	39
Паспорт клеточной линии МС15	40
Паспорт клеточной линии MD01	41

Паспорт клеточной линии MD02	42
Гибридные клетки	43
Паспорт клеточной линии tme13	43
Паспорт клеточной линии tme14	44
Паспорт клеточной линии tme17	45
Паспорт клеточной линии tmf1	46
Паспорт клеточной линии tmf2	47
Паспорт клеточной линии tmf5	48
Плюрипотентные стволовые клетки американской норки	49
Паспорт клеточной линии MES12	49
Паспорт клеточной линии MES20	50
Паспорт клеточной линии MES22	51
Паспорт клеточной линии MES24	52
Паспорт клеточной линии MES25	53
Паспорт клеточной линии MES27	54
Паспорт клеточной линии MES29	55
Паспорт клеточной линии iNV1XX1	56
Паспорт клеточной линии iNV1XX2	57
Паспорт клеточной линии iNV3	58
Паспорт клеточной линии iNV5	59
Паспорт клеточной линии iNV6	60
Паспорт клеточной линии iNV7	61
Паспорт клеточной линии iNV9	62
Паспорт клеточной линии iNV11	63
Паспорт клеточной линии iNV13	64
Паспорт клеточной линии iNV15	65
Паспорт клеточной линии iNV18	66
Паспорт клеточной линии iNV19	67
Паспорт клеточной линии iNV20	68
Опухолевые линии клеток	69
Паспорт клеточной линии NG-16	69
Паспорт клеточной линии NG-19	70
Паспорт клеточной линии NG-20	71
Паспорт клеточной линии NG-23	72
Паспорт клеточной линии NG-25	73
Паспорт клеточной линии CAR-YT	74
Паспорт клеточной линии CAR-YT-Lact	75
Паспорт клеточной линии CYTO-CAR-YT-Lact	76

Паспорт клеточной линии EBV-positive B lymphoblastoid cell line	77
Иммортализованные линии клеток	78
Паспорт клеточной линии CHO-hCNTN6-HA	78
Паспорт клеточной линии CHO-hDLL1-HA	79
Паспорт клеточной линии CHO-hNOTCH1-FLAG	80
Паспорт клеточной линии CHO-hNOTCH2-FLAG	81
Фибробласты человека	82
Паспорт клеточной линии NAF1nor	82
Фибробласты птиц	83
Паспорт клеточной линии OFC1A	83
Индуцированные плюрипотентные стволовые клетки человека	84
Паспорт клеточной линии iTAF2nor3	84
Паспорт клеточной линии iTAF2nor4	85
Паспорт клеточной линии iCS-MCM1-2	86
Паспорт клеточной линии iCS-MCM1-4	87
Паспорт клеточной линии iCS-MCM1-13	88
Паспорт клеточной линии iCS-MCF2-5	89
Паспорт клеточной линии iCS-MCF2-6	90
Паспорт клеточной линии iCS-MCF2-24	91
Паспорт клеточной линии iCS-MCF3-1	92
Паспорт клеточной линии iCS-MCF3-3	93
Паспорт клеточной линии iCS-MCF3-5	94
Паспорт клеточной линии iTAF15Xsk1	95
Паспорт клеточной линии iTAF15Xsk4	96
Паспорт клеточной линии iTAF15Xsk6	97
Паспорт клеточной линии iTAF15Xsk12	98
Паспорт клеточной линии iTAF15Xsk13	99
Паспорт клеточной линии iTAF15Xsk31	100
Паспорт клеточной линии iTAF15Xsk39	101
Паспорт клеточной линии iTAF5rc11	102
Паспорт клеточной линии iTAF5rc13	103
Паспорт клеточной линии iTAF5rc15	104
Паспорт клеточной линии iTAF5rc16	105
Паспорт клеточной линии iTAF5rc17	106
Паспорт клеточной линии iTAF5rc19	107
Паспорт клеточной линии iTAF1-36-H8.1	108
Паспорт клеточной линии iTAF1-36-H8.2	109
Паспорт клеточной линии іТАЕ1-36-Н7 1	110

Паспорт клеточной линии iTAF1-36-H7.2	111
Тротисты	112
Паспорт клеточной линии THAU1	
Паспорт клеточной линии THCA1	113
Паспорт клеточной линии THKI1	

### Плюрипотентные стволовые клетки мыши

#### Паспорт клеточной линии DGES1

**Каталожный номер:** MMES00001

Название: DGES1

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (Mus musculus), получены из 3.5D бластоцист

мышей линии 129S2/SvPasCrl

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=40, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 39-41, тетраплоиды 6%, модальное

число хромосом 40

**Плюрипотентность:** плюрипотентность показана в тестах на формирование эмбриоидных телец, тератом в иммунодефицитных мышах линии SCID и получением химерных животных со вкладом клеток в зародышевый путь

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 6

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2016

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕДТА 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Публикации: <a href="https://doi.org/10.1002/jcb.28981">https://doi.org/10.1002/jcb.28981</a>

#### Паспорт клеточной линии DGES2

Каталожный номер: MMES00002

Hазвание: DGES2

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (Mus musculus), получены из 3.5D бластоцист

мышей линии 129S2/SvPasCrl

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

Кариотип: 2n=40, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 39-41, тетраплоиды 5%, модальное

число хромосом 40

**Плюрипотентность:** плюрипотентность показана в тестах на формирование эмбриоидных телец, тератом в иммунодефицитных мышах линии SCID и получением химерных животных со вкладом клеток в зародышевый путь

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 6

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2016

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

**Среда для культивирования:** DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Публикации: <a href="https://doi.org/10.1002/jcb.28981">https://doi.org/10.1002/jcb.28981</a>

#### Паспорт клеточной линии DGES1-TubbEGFPpuro

**Каталожный номер:** MMES00038 **Название:** DGES1-TubbEGFPpuro

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (*Mus musculus*) с сайт-специфической встройкой

EGFP в ген bTubb3 через 2A пептид и устойчивостью к пуромицину

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

Кариотип: 2n=40, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 39-41, тетраплоиды менее 10%,

модальное число хромосом 40

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на экспрессию специфических маркеров

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 24

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2017

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

**Среда для культивирования:** DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Публикации: https://doi.org/10.1002/jcb.28981

#### Паспорт клеточной линии DGES1-TubbEGFP

**Каталожный номер:** MMES00039

Название: DGES1-TubbEGFP

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (*Mus musculus*) с сайт-специфической встройкой

EGFP в ген bTubb3 через 2A пептид

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=40, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 39-41, тетраплоиды менее 10%,

модальное число хромосом 40

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на экспрессию специфических маркеров

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 22

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2017

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

**Среда для культивирования:** DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Публикации: https://doi.org/10.1002/jcb.28981

## Паспорт клеточной линии DGES1-TubbEGFPSV40puro

**Каталожный номер:** MMES00040 **Название:** DGES1-TubbEGFPSV40puro

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (Mus musculus) с сайт-специфической встройкой

EGFP в ген bTubb3 через 2A пептид, поли-A трактом SV40 и устойчивостью к пуромицину

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=40, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 39-41, тетраплоиды менее 5%,

модальное число хромосом 40

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на экспрессию специфических маркеров

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 20

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2017

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

**Среда для культивирования:** DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Публикации: <a href="https://doi.org/10.1002/jcb.28981">https://doi.org/10.1002/jcb.28981</a>

#### Паспорт клеточной линии DGES1-TubbEGFPSV40

Каталожный номер: MMES00041 Название: DGES1-TubbEGFPSV40

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (*Mus musculus*) с сайт-специфической встройкой

EGFP в ген bTubb3 через 2A пептид и поли-A трактом SV40

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=40, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 39-40, тетраплоиды менее 2%,

модальное число хромосом 40

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на экспрессию специфических маркеров

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 26

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2017

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

**Среда для культивирования:** DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Публикации: https://doi.org/10.1002/jcb.28981

Каталожный номер: MMES00004

Название: МА01

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (Mus musculus), получены из бластоцист

аутбредных гибридов линий мышей BALB и 129/Ola

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=40, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 39-45, тетраплоиды менее 2%,

модальное число хромосом 40

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование тератом в

иммунодефицитных мышах линии NU/NU и получением химерных животных со вкладом клеток в

зародышевый путь

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 4

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2016

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Публикации: https://doi.org/10.1007/s10616-014-9751-у

Каталожный номер: MMES00037

Название: МА01-3Е

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (*Mus musculus*) MA01 со встройкой трансгена,

содержащего EGFP, в ген Trim71

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=40, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 39-41, тетраплоиды менее 2%,

модальное число хромосом 40

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование тератом в

иммунодефицитных мышах линии NU/NU и получением химерных животных со вкладом клеток в

зародышевый путь

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 15

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2017

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Публикации: https://doi.org/10.1007/s10616-014-9751-у

Каталожный номер: MMES00005

Название: МА02

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (*Mus musculus*), получены из бластоцист

аутбредных гибридов линий мышей BALB и 129/Ola

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=40, XX, пределы изменчивости по числу хромосом 39-41, тетраплоиды 13%, модальное

число хромосом 40

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование тератом в

иммунодефицитных мышах линии NU/NU и получением химерных животных

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 4

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2016

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: MMES00006

Название: МА03

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (*Mus musculus*), получены из бластоцист

аутбредных гибридов линий мышей BALB и 129/Ola

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=40, XX, пределы изменчивости по числу хромосом 40-42, 71-83, тетраплоиды 79%,

модальное число хромосом 78, 79

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на экспрессию специфических маркеров

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 7

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2016

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

**Среда для культивирования:** DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

**Каталожный номер:** MMES00007

Название: МА04

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (*Mus musculus*), получены из бластоцист

аутбредных гибридов линий мышей BALB и 129/Ola

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=40, XX, пределы изменчивости по числу хромосом 39-42, тетраплоиды 28%, модальное

число хромосом 40

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование тератом в

иммунодефицитных мышах линии NU/NU

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 4

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2016

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

**Каталожный номер:** MMES00008

Название: МА05

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (*Mus musculus*), получены из бластоцист

аутбредных гибридов линий мышей BALB и 129/Ola

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=40, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 39-42, тетраплоиды 18%, модальное

число хромосом 40

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на экспрессию специфических маркеров

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 8

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2016

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

**Среда для культивирования:** DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

**Каталожный номер:** MMES00009

Название: МА06

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (*Mus musculus*), получены из бластоцист

аутбредных гибридов линий мышей BALB и 129/Ola

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=40, XX, пределы изменчивости по числу хромосом 40-41, тетраплоиды 17%, модальное

число хромосом 40

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование тератом в

иммунодефицитных мышах линии NU/NU и получением химерных животных

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 4

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2016

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: MMES00010

Название: МА07

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (*Mus musculus*), получены из бластоцист

аутбредных гибридов линий мышей BALB и 129/Ola

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=40, XX, пределы изменчивости по числу хромосом 39-43, тетраплоиды 24%, модальное

число хромосом 40

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на экспрессию специфических маркеров

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 4

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2016

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

**Среда для культивирования:** DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

**Каталожный номер:** MMES00011

Название: МА08

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (Mus musculus), получены из бластоцист

аутбредных гибридов линий мышей BALB и 129/Ola

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=40, XX, пределы изменчивости по числу хромосом 39-41, тетраплоиды 11%, модальное

число хромосом 40

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на экспрессию специфических маркеров

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 4

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2016

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: MMES00012

Название: МА09

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (Mus musculus), получены из бластоцист

аутбредных гибридов линий мышей BALB и 129/Ola

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=40, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 39-41, тетраплоиды 8%, модальное

число хромосом 40

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на экспрессию специфических маркеров

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 4

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2016

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

**Среда для культивирования:** DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: MMES00013

Название: МА10

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (*Mus musculus*), получены из бластоцист

аутбредных гибридов линий мышей BALB и 129/Ola

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=40, XX, пределы изменчивости по числу хромосом 39-43, тетраплоиды 7%, модальное

число хромосом 40

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на экспрессию специфических маркеров

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 4

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2016

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

**Среда для культивирования:** DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: MMES00014

Название: МА11

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (*Mus musculus*), получены из бластоцист

аутбредных гибридов линий мышей BALB и 129/Ola

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=40, XX, пределы изменчивости по числу хромосом 39-41, тетраплоиды 20%, модальное

число хромосом 40

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на экспрессию специфических маркеров

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 7

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2016

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

**Среда для культивирования:** DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

**Каталожный номер:** MMES00015

Название: МА12

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (Mus musculus), получены из бластоцист

аутбредных гибридов линий мышей BALB и 129/Ola

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=40, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 39-42, тетраплоиды 2%, модальное

число хромосом 40, 41

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на экспрессию специфических маркеров

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 5

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2016

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

**Среда для культивирования:** DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: MMES00016

Название: МА13

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (*Mus musculus*), получены из бластоцист

аутбредных гибридов линий мышей BALB и 129/Ola

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=40, X0, пределы изменчивости по числу хромосом 39-43, тетраплоиды 8,6%,

модальное число хромосом 39

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на экспрессию специфических маркеров

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 4

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2016

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

**Среда для культивирования:** DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

**Каталожный номер:** MMES00017

Название: МА15

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (*Mus musculus*), получены из бластоцист

аутбредных гибридов линий мышей BALB и 129/Ola

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=40, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 39-45, тетраплоиды 5%, модальное

число хромосом 40

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование тератом в

иммунодефицитных мышах линии NU/NU

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 4

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2016

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: MMES00048

Название: МС01

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (*Mus musculus*), получены из бластоцист

аутбредных гибридов линий мышей C57BL и аутбредных гибридов BALB x 129/Ola

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=40, XX, пределы изменчивости по числу хромосом 39-45, тетраплоиды 32%, модальное

число хромосом 41, 40

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на экспрессию специфических маркеров

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 4

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2016

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

**Среда для культивирования:** DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

**Каталожный номер:** MMES00049

Название: МС02

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (*Mus musculus*), получены из бластоцист

аутбредных гибридов линий мышей C57BL и аутбредных гибридов BALB x 129/Ola

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=40, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 39-43, тетраплоиды 16%, модальное

число хромосом 41, 40

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на экспрессию специфических маркеров

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 5

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2016

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

**Среда для культивирования:** DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: MMES00050

Название: МС03

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (*Mus musculus*), получены из бластоцист

аутбредных гибридов линий мышей C57BL и аутбредных гибридов BALB x 129/Ola

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=40, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 39-45, тетраплоиды 6%, модальное

число хромосом 40

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование тератом в

иммунодефицитных мышах линии NU/NU

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 6

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2016

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,25%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

**Каталожный номер:** MMES00051

Название: МС04

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (*Mus musculus*), получены из бластоцист

аутбредных гибридов линий мышей C57BL и аутбредных гибридов BALB x 129/Ola

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=40, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 41-45, тетраплоиды 15%, модальное

число хромосом 42

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на экспрессию специфических маркеров

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 5

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2016

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

**Среда для культивирования:** DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: MMES00052

Название: МС05

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (*Mus musculus*), получены из бластоцист

аутбредных гибридов линий мышей C57BL и аутбредных гибридов BALB x 129/Ola

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=40, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 39-40, тетраплоиды 15%, модальное

число хромосом 40

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на экспрессию специфических маркеров

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 4

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2016

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

**Среда для культивирования:** DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: MMES00053

Название: МС06

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (*Mus musculus*), получены из бластоцист

аутбредных гибридов линий мышей C57BL и аутбредных гибридов BALB x 129/Ola

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=40, XX, пределы изменчивости по числу хромосом 39-41, тетраплоиды 52%, модальное

число хромосом 40, 78, 79

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на экспрессию специфических маркеров

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 4

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2016

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

**Среда для культивирования:** DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: MMES00054

Название: МС07

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (*Mus musculus*), получены из бластоцист

аутбредных гибридов линий мышей C57BL и аутбредных гибридов BALB x 129/Ola

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=40, XX, пределы изменчивости по числу хромосом 40-43, тетраплоиды 18%, модальное

число хромосом 40

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на экспрессию специфических маркеров

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 4

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2016

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

**Среда для культивирования:** DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

**Каталожный номер:** MMES00055

Название: МС08

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (*Mus musculus*), получены из бластоцист

аутбредных гибридов линий мышей C57BL и аутбредных гибридов BALB x 129/Ola

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=40, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 39-41, тетраплоиды 21%, модальное

число хромосом 40

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на экспрессию специфических маркеров

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 10

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2016

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

**Среда для культивирования:** DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: MMES00056

Название: МС09

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (*Mus musculus*), получены из бластоцист

аутбредных гибридов линий мышей C57BL и аутбредных гибридов BALB x 129/Ola

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=40, XX, пределы изменчивости по числу хромосом 40-43, тетраплоиды 18%, модальное

число хромосом 40

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на экспрессию специфических маркеров

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 4

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2016

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

**Среда для культивирования:** DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: MMES00057

Название: МС10

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (*Mus musculus*), получены из бластоцист

аутбредных гибридов линий мышей C57BL и аутбредных гибридов BALB x 129/Ola

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=40, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 40-43, тетраплоиды 18%, модальное

число хромосом 40

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на экспрессию специфических маркеров

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 11

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2016

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

**Среда для культивирования:** DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: MMES00058

Название: МС11

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (*Mus musculus*), получены из бластоцист

аутбредных гибридов линий мышей C57BL и аутбредных гибридов BALB x 129/Ola

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=40, XX, пределы изменчивости по числу хромосом 40-43, тетраплоиды 25%, модальное

число хромосом 40

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование тератом в

иммунодефицитных мышах линии NU/NU

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 6

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2016

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

**Каталожный номер:** MMES00059

Название: МС12

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (*Mus musculus*), получены из бластоцист

аутбредных гибридов линий мышей C57BL и аутбредных гибридов BALB x 129/Ola

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=40, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 39-42, тетраплоиды 8%, модальное

число хромосом 40

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование тератом в

иммунодефицитных мышах линии NU/NU

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 3

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2016

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: MMES00060

Название: МС13

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (*Mus musculus*), получены из бластоцист

аутбредных гибридов линий мышей C57BL и аутбредных гибридов BALB x 129/Ola

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=40, XX, пределы изменчивости по числу хромосом 39-43, тетраплоиды 8%, модальное

число хромосом 40

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на экспрессию специфических маркеров

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 8

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2016

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

**Среда для культивирования:** DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: MMES00061

Название: МС15

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (*Mus musculus*), получены из бластоцист

аутбредных гибридов линий мышей C57BL и аутбредных гибридов BALB x 129/Ola

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=40, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 40-44, тетраплоиды 20%, модальное

число хромосом 41, 42, 43

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на экспрессию специфических маркеров

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 3

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2016

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

**Среда для культивирования:** DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: MMES00062

**Название:** MD01

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (*Mus musculus*), получены из бластоцист

аутбредных гибридов линий мышей DD/с и аутбредных гибридов BALB x 129/Ola

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=40, XX, пределы изменчивости по числу хромосом 39-44, тетраплоиды 26%, модальное

число хромосом 40

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на экспрессию специфических маркеров

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 7

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2016

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

**Среда для культивирования:** DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

**Каталожный номер:** MMES00063

**Название:** MD02

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки мыши (*Mus musculus*), получены из бластоцист

аутбредных гибридов линий мышей DD/с и аутбредных гибридов BALB x 129/Ola

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=40, XXX0, пределы изменчивости по числу хромосом 40-48, 54-60, тетраплоиды 95%,

модальное число хромосом 80

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на экспрессию специфических маркеров

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 6

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

**Ткань:** бластоциста **Дата:** 01.01.2016

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

**Среда для культивирования:** DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

# Гибридные клетки

# Паспорт клеточной линии tme13

Каталожный номер: ММНС00042

**Название:** tme13

**Описание:** гибридные клетки от слияния ЭС клеток мыши tau-GFP и эмбриональных фибробласток

m5S, фенотип ЭС клеток **Авторы:** Матвеева Н.М.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 4n=80, XX0, 83% имеет число хромосом 66-79

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на экспрессию специфических маркеров

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 10

Область применения: изучение плюрипотентности, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

Ткань:

Дата: 01.01.2017

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕДТА 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: ММНС00043

**Название:** tme14

**Описание:** гибридные клетки от слияния ЭС клеток мыши tau-GFP и эмбриональных фибробласток

m5S, фенотип ЭС клеток **Авторы:** Матвеева Н.М.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 4n=80, XX0, 92% имеет число хромосом 69-77

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на экспрессию специфических маркеров

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 17

Область применения: изучение плюрипотентности, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

Ткань:

Дата: 01.01.2017

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

**Среда для культивирования:** DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕДТА 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: ММНС00044

**Название:** tme17

**Описание:** гибридные клетки от слияния ЭС клеток мыши tau-GFP и эмбриональных фибробласток

m5S, фенотип ЭС клеток **Авторы:** Матвеева Н.М.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 4n=80, XX0, 75% имеет число хромосом 71-79

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на экспрессию специфических маркеров

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 10

Область применения: изучение плюрипотентности, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

Ткань:

Дата: 01.01.2017

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток мыши

Способ культивирования: монослойный

**Среда для культивирования:** DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕДТА 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: ММНС00045

Название: tmf1

**Описание:** гибридные клетки от слияния ЭС клеток мыши tau-GFP и эмбриональных фибробласток

m5S, фенотип фибробластов

Авторы: Матвеева Н.М.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 4n=80, XXY, 90% имеет число хромосом 69-82

Плюрипотентность:

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 7

Область применения: изучение плюрипотентности, биология развития

Происхождение

Вид opганизма: Mus musculus

Ткань:

Дата: 01.01.2017

Культивирование

**Морфология:** морфология фибробластов **Способ культивирования:** монослойный

Среда для культивирования: DMEM (glucose 4,5 g/l), бычья сыворотка 10%, PenStrep 1%

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,25%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% FBS, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация:

Каталожный номер: ММНС00046

Название: tmf2

**Описание:** гибридные клетки от слияния ЭС клеток мыши tau-GFP и эмбриональных фибробласток

m5S, фенотип фибробластов

Авторы: Матвеева Н.М.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 4n=80, XXY, 76% имеет число хромосом 71-82

Плюрипотентность:

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 6

Область применения: изучение плюрипотентности, биология развития

Происхождение

Вид организма: Mus musculus

Ткань:

Дата: 01.01.2017

Культивирование

**Морфология:** морфология фибробластов **Способ культивирования:** монослойный

Среда для культивирования: DMEM (glucose 4,5 g/l), бычья сыворотка 10%, PenStrep 1%

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,25%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% FBS, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация:

Каталожный номер: ММНС00047

Название: tmf5

**Описание:** гибридные клетки от слияния ЭС клеток мыши tau-GFP и эмбриональных фибробласток

m5S, фенотип фибробластов

Авторы: Матвеева Н.М.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 4n=80, XXY, 86% имеет число хромосом 73-81

Плюрипотентность:

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 6

Область применения: изучение плюрипотентности, биология развития

Происхождение

Вид opraнизма: Mus musculus

Ткань:

Дата: 01.01.2017

Культивирование

**Морфология:** морфология фибробластов **Способ культивирования:** монослойный

Среда для культивирования: DMEM (glucose 4,5 g/l), бычья сыворотка 10%, PenStrep 1%

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,25%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% FBS, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация:

# Плюрипотентные стволовые клетки американской норки

## Паспорт клеточной линии MES12

Каталожный номер: NVES00003

**Название:** MES12

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки американской норки (Neogale vison), получены из

морулы

Авторы: Сукоян М.А.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=30, XY

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование эмбриоидных телец,

тератом в иммунодефицитных мышах

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 11

Область применения: изучение плюрипотентности, биология развития

Происхождение

Вид opraнизмa: Neogale vison

**Ткань:** морула **Дата:** 01.01.1993

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа плюрипотентных клеток американской норки

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: а-МЕМ, эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток 15%, NEAA 1%,

Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 MM

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,25%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Публикации: https://doi.org/10.1186/1471-2164-16-S13-S6

Каталожный номер: NVES00018

**Название:** MES20

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки американской норки (Neogale vison), получены из

морулы

Авторы: Матвеева Н.М.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=30, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 29-30, ~60, тетраплоиды 71%,

модальное число хромосом ~60

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование тератом в

иммунодефицитных мышах линии SCID

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 4

Область применения: изучение плюрипотентности, биология развития

Происхождение

Вид организма: Neogale vison

**Ткань:** морула **Дата:** 01.01.2015

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток американской норки

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM (glucose 4,5 g/l), эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток

15%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, LIF 1000 ед/л

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,05%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: NVES00019

**Название:** MES22

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки американской норки (Neogale vison), получены из

морулы

Авторы: Матвеева Н.М.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=30, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 29-32, тетраплоиды 18%, модальное

число хромосом 30

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование тератом в

иммунодефицитных мышах линии SCID

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 10

Область применения: изучение плюрипотентности, биология развития

Происхождение

Вид организма: Neogale vison

**Ткань:** морула **Дата:** 01.01.2015

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток американской норки

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: а-МЕМ, эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток 15%, NEAA 1%,

Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 MM

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,25%, кратность пересева 1:3 - 1:6

Криоконсервация: 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: NVES00020

**Название:** MES24

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки американской норки (Neogale vison), получены из

морулы

Авторы: Матвеева Н.М.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=30, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 29-32, тетраплоиды 12%, модальное

число хромосом 30

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование тератом в

иммунодефицитных мышах линии SCID

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 3

Область применения: изучение плюрипотентности, биология развития

Происхождение

Вид организма: Neogale vison

**Ткань:** морула **Дата:** 01.01.2015

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток американской норки

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: а-МЕМ, эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток 15%, NEAA 1%,

Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 MM

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,25%, кратность пересева 1:3 - 1:6

Криоконсервация: 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: NVES00021

**Название:** MES25

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки американской норки (Neogale vison), получены из

морулы

Авторы: Матвеева Н.М.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=30, XX, пределы изменчивости по числу хромосом 29-30, тетраплоиды 6%, модальное

число хромосом 30

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на экспрессию специфических маркеров

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 3

Область применения: изучение плюрипотентности, биология развития

Происхождение

Вид организма: Neogale vison

**Ткань:** морула **Дата:** 01.01.2015

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток американской норки

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: а-МЕМ, эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток 15%, NEAA 1%,

Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 MM

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,25%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: NVES00022

**Название:** MES27

**Описание:** эмбриональные стволовые клетки американской норки (Neogale vison), получены из

морулы

Авторы: Матвеева Н.М.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=30, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 29-32, тетраплоиды 7%, модальное

число хромосом 30

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на экспрессию специфических маркеров

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 4

Область применения: изучение плюрипотентности, биология развития

Происхождение

Вид организма: Neogale vison

**Ткань:** морула **Дата:** 01.01.2015

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток американской норки

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: а-МЕМ, эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток 15%, NEAA 1%,

Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 MM

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,25%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: NVES00023

**Название:** MES29

Описание: эмбриональные стволовые клетки американской норки (Neogale vison), получены из

морулы

Авторы: Матвеева Н.М.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=30, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 29-32, тетраплоиды 6%, модальное

число хромосом 30

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование тератом в

иммунодефицитных мышах линии SCID

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 3

Область применения: изучение плюрипотентности, биология развития

Происхождение

Вид организма: Neogale vison

**Ткань:** морула **Дата:** 01.01.2015

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток американской норки

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: а-МЕМ, эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток 15%, NEAA 1%,

Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 MM

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,25%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: NVPS00066

Название: iNV1XX1

**Описание:** ИПСК американской норки (Neogale vison), получены из эмбриональных фибробластов

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=30, XX, пределы изменчивости по числу хромосом 29-35, тетраплоиды 2%, модальное

число хромосом 30

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на экспрессию специфических маркеров

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 3

Область применения: изучение плюрипотентности, биология развития

Происхождение

Вид opraнизмa: Neogale vison

**Ткань:** фибробласты **Дата:** 01.11.2017

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток американской норки

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: а-МЕМ, эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток 15%, NEAA 1%,

Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 MM

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕДТА 0,25%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Публикации: <a href="https://doi.org/10.18699/LettersVJ-2022-8-10">https://doi.org/10.18699/LettersVJ-2022-8-10</a>

Каталожный номер: NVPS00067

Название: iNV1XX2

**Описание:** ИПСК американской норки (Neogale vison), получены из эмбриональных фибробластов

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=30, XX, пределы изменчивости по числу хромосом 29-35, тетраплоиды 4%, модальное

число хромосом 30

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на экспрессию специфических маркеров

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 3

Область применения: изучение плюрипотентности, биология развития

Происхождение

Вид opraнизмa: Neogale vison

**Ткань:** фибробласты **Дата:** 01.11.2017

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток американской норки

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: а-МЕМ, эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток 15%, NEAA 1%,

Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 MM

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕДТА 0,25%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Публикации: https://doi.org/10.18699/LettersVJ-2022-8-10

Каталожный номер: NVPS00024

Название: iNV3

**Описание:** ИПСК американской норки (Neogale vison), получены из эмбриональных фибробластов

Авторы: Мензоров А.Г., Матвеева Н.М., Хабарова А.А.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=30, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 29-32, модальное число хромосом

30

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование тератом в

иммунодефицитных мышах линии SCID

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 3

Область применения: изучение плюрипотентности, биология развития

Происхождение

Вид организма: Neogale vison

**Ткань:** фибробласты **Дата:** 01.01.2015

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток американской норки

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: а-МЕМ, эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток 15%, NEAA 1%,

Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 MM

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,25%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Публикации: https://doi.org/10.1186/1471-2164-16-S13-S6

Каталожный номер: NVPS00025

**Название:** iNV5

**Описание:** ИПСК американской норки (Neogale vison), получены из эмбриональных фибробластов

Авторы: Мензоров А.Г., Матвеева Н.М., Хабарова А.А.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=30, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 29-30, тетраплоиды 7%, модальное

число хромосом 30

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование тератом в

иммунодефицитных мышах линии SCID

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 3

Область применения: изучение плюрипотентности, биология развития

Происхождение

Вид организма: Neogale vison

**Ткань:** фибробласты **Дата:** 01.01.2015

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток американской норки

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: а-МЕМ, эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток 15%, NEAA 1%,

Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 MM

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,25%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: NVPS00026

**Название:** iNV6

**Описание:** ИПСК американской норки (Neogale vison), получены из эмбриональных фибробластов

Авторы: Мензоров А.Г., Матвеева Н.М., Хабарова А.А.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=30, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 29-32, тетраплоиды 7%, модальное

число хромосом 30

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование тератом в

иммунодефицитных мышах линии SCID

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 6

Область применения: изучение плюрипотентности, биология развития

Происхождение

Вид организма: Neogale vison

**Ткань:** фибробласты **Дата:** 01.01.2015

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток американской норки

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: а-МЕМ, эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток 15%, NEAA 1%,

Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 MM

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,25%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: NVPS00027

Название: iNV7

**Описание:** ИПСК американской норки (Neogale vison), получены из эмбриональных фибробластов

Авторы: Мензоров А.Г., Матвеева Н.М., Хабарова А.А.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=30, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 30-32, тетраплоиды 10%, модальное

число хромосом 30

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование тератом в

иммунодефицитных мышах линии SCID

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 10

Область применения: изучение плюрипотентности, биология развития

Происхождение

Вид организма: Neogale vison

**Ткань:** фибробласты **Дата:** 01.01.2015

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток американской норки

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: а-МЕМ, эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток 15%, NEAA 1%,

Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 MM

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,25%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: NVPS00028

Название: iNV9

Oписание: ИПСК американской норки (Neogale vison), получены из эмбриональных фибробластов

**Авторы:** Мензоров А.Г., Матвеева Н.М., Хабарова А.А.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=30, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 29-30, тетраплоиды 9%, модальное

число хромосом 30

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на экспрессию специфических маркеров

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 12

Область применения: изучение плюрипотентности, биология развития

Происхождение

Вид opraнизмa: Neogale vison

**Ткань:** фибробласты **Дата:** 01.01.2015

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток американской норки

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: а-МЕМ, эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток 15%, NEAA 1%,

Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 MM

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕДТА 0,25%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Публикации: https://doi.org/10.1186/1471-2164-16-S13-S6

Каталожный номер: NVPS00029

Название: iNV11

**Описание:** ИПСК американской норки (Neogale vison), получены из эмбриональных фибробластов

Авторы: Мензоров А.Г., Матвеева Н.М., Хабарова А.А.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=30, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 29-32, тетраплоиды 9%, модальное

число хромосом 30

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование тератом в

иммунодефицитных мышах линии SCID

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 11

Область применения: изучение плюрипотентности, биология развития

Происхождение

Вид организма: Neogale vison

**Ткань:** фибробласты **Дата:** 01.01.2015

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток американской норки

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: а-МЕМ, эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток 15%, NEAA 1%,

Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 MM

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,25%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: NVPS00030

**Название:** iNV13

**Описание:** ИПСК американской норки (Neogale vison), получены из эмбриональных фибробластов

Авторы: Мензоров А.Г., Матвеева Н.М., Хабарова А.А.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=30, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 29-30, тетраплоиды 3%, модальное

число хромосом 30

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование тератом в

иммунодефицитных мышах линии SCID

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 3

Область применения: изучение плюрипотентности, биология развития

Происхождение

Вид организма: Neogale vison

**Ткань:** фибробласты **Дата:** 01.01.2015

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток американской норки

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: а-МЕМ, эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток 15%, NEAA 1%,

Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 MM

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,25%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: NVPS00031

**Название:** iNV15

**Описание:** ИПСК американской норки (Neogale vison), получены из эмбриональных фибробластов

Авторы: Мензоров А.Г., Матвеева Н.М., Хабарова А.А.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=30, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 29-32, тетраплоиды 6%, модальное

число хромосом 30

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование тератом в

иммунодефицитных мышах линии SCID

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 3

Область применения: изучение плюрипотентности, биология развития

Происхождение

Вид организма: Neogale vison

**Ткань:** фибробласты **Дата:** 01.01.2015

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток американской норки

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: а-МЕМ, эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток 15%, NEAA 1%,

Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 MM

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,25%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: NVPS00032

**Название:** iNV18

Oписание: ИПСК американской норки (Neogale vison), получены из эмбриональных фибробластов

**Авторы:** Мензоров А.Г., Матвеева Н.М., Хабарова А.А.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=30, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 29-32, тетраплоиды 8%, модальное

число хромосом 30

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на экспрессию специфических маркеров

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 6

Область применения: изучение плюрипотентности, биология развития

Происхождение

Вид opraнизмa: Neogale vison

**Ткань:** фибробласты **Дата:** 01.01.2015

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток американской норки

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: а-МЕМ, эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток 15%, NEAA 1%,

Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 MM

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕДТА 0,25%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Публикации: https://doi.org/10.1186/1471-2164-16-S13-S6

Каталожный номер: NVPS00033

**Название:** iNV19

**Описание:** ИПСК американской норки (Neogale vison), получены из эмбриональных фибробластов

Авторы: Мензоров А.Г., Матвеева Н.М., Хабарова А.А.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=30, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 29-30, тетраплоиды 8%, модальное

число хромосом 30

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование тератом в

иммунодефицитных мышах линии SCID

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 4

Область применения: изучение плюрипотентности, биология развития

Происхождение

Вид организма: Neogale vison

**Ткань:** фибробласты **Дата:** 01.01.2015

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток американской норки

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: а-МЕМ, эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток 15%, NEAA 1%,

Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 MM

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,25%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: NVPS00034

Название: iNV20

**Описание:** ИПСК американской норки (Neogale vison), получены из эмбриональных фибробластов

**Авторы:** Мензоров А.Г., Матвеева Н.М., Хабарова А.А.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=30, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 29-32, тетраплоиды 21%, модальное

число хромосом 30

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование тератом в

иммунодефицитных мышах линии SCID

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 3

Область применения: изучение плюрипотентности, биология развития

Происхождение

Вид организма: Neogale vison

**Ткань:** фибробласты **Дата:** 01.01.2015

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток американской норки

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: а-МЕМ, эмбриональная бычья сыворотка для ЭС клеток 15%, NEAA 1%,

Glutamine 1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 MM

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,25%, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

# Опухолевые линии клеток

## Паспорт клеточной линии NG-16

Каталожный номер: HSPS00092

Название: NG-16

Описание: клетки глиомы, полученные из биоптата опухоли

Авторы: Шнайдер Т.А., Пристяжнюк И.Е., Яковлева С.А., Ступак Е.В.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

Кариотип: 2n=46,XX, пределы изменчивости по числу хромосом 42-48, полиплоиды 3,2%, модальное

число хромосом 46 **Плюрипотентность:** 

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 3

Область применения: тестирование лекарственных препаратов

Происхождение

**Вид организма:** *Homo sapiens* **Ткань:** глиобластома, IV стадия

Дата: 30.11.2023

Культивирование

**Морфология:** фибробластоподобные клетки **Способ культивирования:** монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, FBS 10%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью 0,25% трипсин-ЭДТА, кратность пересева 1:3

Криоконсервация: 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация:

Каталожный номер: HSPS00093

Название: NG-19

Описание: клетки глиомы, полученные из биоптата опухоли

**Авторы:** Шнайдер Т.А., Пристяжнюк И.Е., Яковлева С.А., Ступак Е.В.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=46,XY, пределы изменчивости по числу хромосом 44-47, полиплоиды 5,7%, модальное

число хромосом 46 **Плюрипотентность:** 

Дополнительные характеристики: хромосомная нестабильность, присутствуют дериваты

хромосомы 1 (коделеция 1 и 19 хромосомы) и хромосомы 2

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 3

Область применения: тестирование лекарственных препаратов

Происхождение

Вид opганизма: Homo sapiens

**Ткань:** глиобластома (Grade 4) левой лобной доли

Дата: 30.11.2023

Культивирование

**Морфология:** фибробластоподобные клетки **Способ культивирования:** монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, FBS 10%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью 0,25% трипсин-ЭДТА, кратность пересева 1:3

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация:

Каталожный номер: HSPS00094

Название: NG-20

Описание: клетки глиомы, полученные из биоптата опухоли

**Авторы:** Шнайдер Т.А., Пристяжнюк И.Е., Яковлева С.А., Ступак Е.В.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=46,XY, пределы изменчивости по числу хромосом 42-48, полиплоиды 4,7%, модальное

число хромосом 46 **Плюрипотентность:** 

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 3

Область применения: тестирование лекарственных препаратов

Происхождение

Вид opганизма: Homo sapiens

**Ткань:** Астроцитома Grade 3 в области правой височной, теменной долей

Дата: 30.11.2023

Культивирование

**Морфология:** фибробластоподобные клетки **Способ культивирования:** монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, FBS 10%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью 0,25% трипсин-ЭДТА, кратность пересева 1:3

Криоконсервация: 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация:

Каталожный номер: HSPS00095

Название: NG-23

Описание: клетки глиомы, полученные из биоптата опухоли

Авторы: Шнайдер Т.А., Пристяжнюк И.Е., Яковлева С.А., Ступак Е.В.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=45,X0; 46,XY, пределы изменчивости по числу хромосом 40-47, полиплоиды 2%,

модальное число хромосом 45

Плюрипотентность:

Дополнительные характеристики: потеря Ү

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 3

Область применения: тестирование лекарственных препаратов

Происхождение

Вид opганизма: Homo sapiens

**Ткань:** глиобластома **Дата:** 30.11.2023

Культивирование

**Морфология:** фибробластоподобные клетки **Способ культивирования:** монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, FBS 10%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью 0,25% трипсин-ЭДТА, кратность пересева 1:3

Криоконсервация: 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация:

### Паспорт клеточной линии NG-25

Каталожный номер: HSPS00096

Название: NG-25

Описание: клетки глиомы, полученные из биоптата опухоли

**Авторы:** Шнайдер Т.А., Пристяжнюк И.Е., Яковлева С.А., Ступак Е.В.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=46,XY, пределы изменчивости по числу хромосом 42-89, полиплоиды 9%, модальное

число хромосом 46 **Плюрипотентность:** 

Дополнительные характеристики: множественные хромосомные перестройки

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 3

Область применения:

Происхождение

Вид opганизма: Homo sapiens

**Ткань:** Глиобластома (Grade 4) левой лобной доли (рецидив NG-19)

Дата: 30.11.2023

Культивирование

Морфология: нейросферы

Способ культивирования: нейросферы

Среда для культивирования: DMEM/F12, FBS 10%, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью 0,25% трипсин-ЭДТА, кратность пересева 1:3

Криоконсервация: 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация:

### Паспорт клеточной линии CAR-YT

Каталожный номер: HSCC00068

Название: CAR-YT

**Описание:** NK-клеточная лимфома, получена на базе NK-клеточной лимфомы YT путем лентивирусной интеграции кассеты кодирующих химерный антигенный рецептор со

специфичностью к белку человека PSMA

Авторы: Горчаков А.А., Кулемзин С.В., Беловежец Т.Н., Чикаев А.Н., Коваль О.А.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 4n=92, XXYY, пределы изменчивости по числу хромосом 84-98, полиплоиды 12%, модальное число хромосом 92

4n=92, XXYY, range of chromosomes number 84-98, poliploids 12%, modal chromosome number 92

### Плюрипотентность:

**Дополнительные характеристики:** эффективность клонирования 20%; участок ДНК, интегрированный в геном, с 5'LTR по 3'LTR: сильный конститутивный промотор гена *EF1a* человека, последовательность, кодирующую сигнальный пептид легкой цепи иммуноглобулина каппа, слитую с последовательностью, кодирующей химерный антигенный рецептор со специфичностью к белку человека PSMA. Далее IRES-элемент кардиовируса A с последовательностью, кодирующей ген устойчивости к антибиотику зеоцин.

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 8

Область применения: иммунология, онкология

#### Происхождение

Вид opraнизмa: Homo sapiens

**Ткань:** NK-cells **Дата:** 05.06.2018

### Культивирование

Морфология: суспензионные клетки, при активации способны к умеренному образованию колоний

по 3-8 клеток. Форма индивидуальных клеток от сферической, до умеренно неправильной.

Способ культивирования: суспензионный

Среда для культивирования: IMDM (glucose 4.5 g/l, L-glutamine 4mM, HEPES 25 mM, Na-Pyruvate

1mM), FBS 10%, PenStrep 1%

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: каждые два дня суспендирование, кратность пересева 1:2

**Криоконсервация:** 90% FBS, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 2 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 50%

Дополнительная информация: линия клеток передана в коллекцию для депонирования

Публикации: <a href="https://doi.org/10.23868/201811039">https://doi.org/10.23868/201811039</a>

## Паспорт клеточной линии CAR-YT-Lact

Каталожный номер: HSCC00069

Название: CAR-YT-Lact

Описание: NK-клеточная лимфома, получена на базе NK-клеточной лимфомы YT путем

лентивирусной интеграции кассет кодирующих химерный антигенный рецептор со специфичностью

к белку человека PSMA и пептид RL2 (лактаптин)

**Авторы:** Горчаков А.А., Кулемзин С.В., Беловежец Т.Н., Чикаев А.Н., Коваль О.А.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 4n=92, XXYY, пределы изменчивости по числу хромосом 84-98, полиплоиды 12%,

модальное число хромосом 92

### Плюрипотентность:

Дополнительные характеристики: эффективность клонирования 20%; два участка ДНК, интегрированных в геном, с 5'LTR по 3'LTR: а) сильный конститутивный промотор гена *EF1a* человека, последовательность, кодирующую сигнальный пептид легкой цепи иммуноглобулина каппа, слитую с последовательностью, кодирующей химерный антигенный рецептор со специфичностью к белку человека PSMA. Далее IRES-элемент кардиовируса A с последовательностью, кодирующей ген устойчивости к антибиотику зеоцин. б) сильный конститутивный промотор гена *EF1a* человека, последовательность, кодирующую сигнальный пептид люциферазы копеподы *Gaussia princeps* (GlucSP), слитую с последовательностью, кодирующей пептид RL2 (лактаптин), маркированный гексагистидиновым эпитопом. Далее IRES-элемент кардиовируса A с последовательностью, кодирующей маркер трансдукции или трансфекции, флуоресцентный белок сорGFP копеподы *Pontellina plumata*.

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 8

Область применения: иммунология, онкология

Происхождение

Вид opганизма: Homo sapiens

**Ткань:** NK-cells **Дата:** 05.06.2018

### Культивирование

Морфология: суспензионные клетки, при активации способны к умеренному образованию колоний

по 3-8 клеток. Форма индивидуальных клеток от сферической, до умеренно неправильной.

Способ культивирования: суспензионный

Среда для культивирования: IMDM (glucose 4.5 g/l, L-glutamine 4mM, HEPES 25 mM, Na-Pyruvate

1mM), FBS 10%, PenStrep 1%

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: каждые два дня суспендирование, кратность пересева 1:2

Криоконсервация: 90% FBS, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 2 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 50%

Дополнительная информация: линия клеток передана в коллекцию для депонирования

Публикации: <a href="https://doi.org/10.23868/201811039">https://doi.org/10.23868/201811039</a>

## Паспорт клеточной линии CYTO-CAR-YT-Lact

**Каталожный номер:** HSCC00070 **Название:** CYTO-CAR-YT-Lact

**Описание:** модифицированная NK-клеточная лимфома, получена на базе NK-клеточной лимфомы YT путем лентивирусной интеграции кассет кодирующих химерный антигенный рецептор со специфичностью к белку

человека PSMA и пептид RL2 (лактаптин). Кроме того, проведено генетическое редактирование,

затрагивающее 12 хромосому и проводящее к повышению цитотоксичности клеток.

Авторы: Горчаков А.А., Кулемзин С.В., Беловежец Т.Н., Чикаев А.Н., Коваль О.А.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

Кариотип: 4n=92, XXYY, пределы изменчивости по числу хромосом 84-98, полиплоиды 12%, модальное число

хромосом 92

#### Плюрипотентность:

**Дополнительные характеристики:** эффективность клонирования 20%; клетки CAR-YT-Lact были трансдуцированы нокаутной библиотекой GeCKO, после чего был проведен отбор клеток, проявляющих повышенную цитотоксичность в отношении мишеней PC3-PSMA. Далее клетки были субклонированы и индивидуальные клоны подвергнуты дальнейшему анализу. Генетическое редактирование затрагивает 12 хромосому и приводит к биаллельной делеции.

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 13

Область применения: иммунология, онкология

Происхождение

Вид opraнизмa: Homo sapiens

**Ткань:** NK-cells **Дата:** 05.06.2019

#### Культивирование

**Морфология:** суспензионные клетки, при активации способны к умеренному образованию колоний по 3-8 клеток. Форма индивидуальных клеток от сферической, до умеренно неправильной.

Способ культивирования: суспензионный

Среда для культивирования: IMDM (glucose 4.5 g/l, L-glutamine 4mM, HEPES 25 mM, Na-Pyruvate

1mM), FBS 10%, PenStrep 1%

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: каждые два дня суспендирование, кратность пересева 1:2

**Криоконсервация:** 90% FBS, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 2 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 50%

Дополнительная информация: линия клеток передана в коллекцию для депонирования

## Паспорт клеточной линии EBV-positive B lymphoblastoid cell line

**Каталожный номер:** HSCC00081

Название: EBV-positive B lymphoblastoid cell line

**Описание:** Индуцированная вирусом Эпштейн-Барр В-лимфома человека. Получена из аспирата клеток костного мозга пациента с диагнозом множественная миелома. Культура клеток является потомком В-клона, зараженного вирусом Эпштейн-Барр, который в течение нескольких пассажей культивирования *in vitro* вытеснил клонотипические клетки ММ.

Авторы: Долгова Е.В., Пронкина Н.В., Черных Е.Р., Богачев С.С.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 4n=92, XXYY Плюрипотентность:

Дополнительные характеристики: кариотип: nuc ish

(IGHx2)[200]/(CKS1B,CDKN2C)x2[200]/(DLEU,LAMP)x2[200]/(D17Z1,TP53)x2[200]. Перестройка локуса

гена IGH/14q32, делеция/амплификация локусов генов CKS1B/1q21, CDKN2C/1p32, делеция

DLEU/13q14.2, LAMP/13q34, TP53/17p13 в плазматических клетках не обнаружены.

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 9

Область применения: клеточная биология, онкология

Происхождение

Вид opганизма: Homo sapiens

**Ткань:** костный мозг **Дата:** 29.09.2014

### Культивирование

**Морфология:** суспензионные клетки, в течение 2-6 часов культивирования собираются в сфероподобные агрегаты размером до 80 мкм. Единичные клетки также присутствуют в суспензии. Форма индивидуальных клеток от сферической, до умеренно неправильной.

Способ культивирования: суспензионный

**Среда для культивирования:** α-MEM, 10% FBS, гентамицин 40 мкг/мл

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: каждые три дня суспендирование, кратность пересева 1:2

**Криоконсервация:** 50% FBS, 40%  $\alpha$ -MEM, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 1 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация: линия клеток передана в коллекцию для депонирования.

Публикации: https://doi.org/10.1016/j.clml.2016.06.014; https://doi.org/10.1186/s12935-019-0842-x

# Иммортализованные линии клеток

## Паспорт клеточной линии CHO-hCNTN6-HA

Каталожный номер: CGOC00103

Название: СНО-hCNTN6-НА

Описание: генетически-модифицированные клетки линии CHO (Chinese hamster ovary cells, Cricetulus

griseus) с конститутивной экспрессией гена человека CNTN6 и HA-tag

Авторы: Юнусова А.М., Чвилёва А.С., Шнайдер Т.А.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n = 22, пределы изменчивости по числу хромосом 16-20, модальное число хромосом 19,

количество полиплоидных клеток 13%.

Плюрипотентность:

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 22

**Область применения:** изучение сигнального пути Notch

Происхождение

Вид организма: Cricetulus griseus

**Ткань:** яичник **Дата:** 09.10.2024

Культивирование

**Морфология:** эпителиоподобные клетки **Способ культивирования:** монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, FBS 10%, PenStrep 1%

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью 0,25% трипсин-ЭДТА, кратность пересева 1:3 - 1:10

Криоконсервация: 50% FBS, 40% DMEM/F12, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 90%

Дополнительная информация:

## Паспорт клеточной линии CHO-hDLL1-HA

Каталожный номер: CGOC00104

Название: CHO-hDLL1-HA

Описание: генетически-модифицированные клетки линии CHO (Chinese hamster ovary cells, Cricetulus

griseus) с конститутивной экспрессией гена человека DLL1 и HA-tag

Авторы: Юнусова А.М., Чвилёва А.С., Шнайдер Т.А.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n = 22, пределы изменчивости по числу хромосом 19-22, модальное число хромосом 20,

количество полиплоидных клеток 9%.

Плюрипотентность:

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 20

**Область применения:** изучение сигнального пути Notch

Происхождение

Вид организма: Cricetulus griseus

**Ткань:** яичник **Дата:** 09.10.2024

Культивирование

**Морфология:** эпителиоподобные клетки **Способ культивирования:** монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, FBS 10%, PenStrep 1%

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью 0,25% трипсин-ЭДТА, кратность пересева 1:3 - 1:10

Криоконсервация: 50% FBS, 40% DMEM/F12, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 90%

Дополнительная информация:

## Паспорт клеточной линии CHO-hNOTCH1-FLAG

Каталожный номер: CGOC00105 Название: CHO-hNOTCH1-FLAG

Описание: генетически-модифицированные клетки линии CHO (Chinese hamster ovary cells, Cricetulus

griseus) с конститутивной экспрессией гена человека NOTCH1 и FLAG-tag

Авторы: Юнусова А.М., Чвилёва А.С., Шнайдер Т.А.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n = 22, пределы изменчивости по числу хромосом 18-21, модальное число хромосом 20,

количество полиплоидных клеток 12%.

Плюрипотентность:

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 23

**Область применения:** изучение сигнального пути Notch

Происхождение

Вид организма: Cricetulus griseus

**Ткань:** яичник **Дата:** 09.10.2024

Культивирование

**Морфология:** эпителиоподобные клетки **Способ культивирования:** монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, FBS 10%, PenStrep 1%

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью 0,25% трипсин-ЭДТА, кратность пересева 1:3 - 1:10

Криоконсервация: 50% FBS, 40% DMEM/F12, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 90%

Дополнительная информация:

### Паспорт клеточной линии CHO-hNOTCH2-FLAG

Каталожный номер: CGOC00106 Название: CHO-hNOTCH2-FLAG

Описание: генетически-модифицированные клетки линии CHO (Chinese hamster ovary cells, Cricetulus

griseus) с конститутивной экспрессией гена человека NOTCH2 и FLAG-tag

Авторы: Юнусова А.М., Чвилёва А.С., Шнайдер Т.А.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n = 22, пределы изменчивости по числу хромосом 20-21, модальное число хромосом 21,

количество полиплоидных клеток 15%.

Плюрипотентность:

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 23

**Область применения:** изучение сигнального пути Notch

Происхождение

Вид организма: Cricetulus griseus

Ткань: яичник Дата: 09.10.2024

Культивирование

Морфология: эпителиоподобные клетки Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, FBS 10%, PenStrep 1%

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью 0,25% трипсин-ЭДТА, кратность пересева 1:3 - 1:10

**Криоконсервация:** 50% FBS, 40% DMEM/F12, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 90%

Дополнительная информация:

# Фибробласты человека

## Паспорт клеточной линии NAF1nor

Каталожный номер: HSAF00064

Название: NAF1nor

Описание: фибробласты кожи человека, возраст донора 32 года, ХҮ

**Авторы:** Гридина М.М.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=46, XY **Плюрипотентность:** 

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 1

Область применения: биология развития

Происхождение

Вид opганизма: Homo sapiens

Ткань: кожа

Дата: 01.01.2017

Культивирование

**Морфология:** фибробласты человека **Способ культивирования:** монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, эмбриональная бычья сыворотка 19%, NEAA 1%, Glutamine

1%, PenStrep 1%

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕDTA 0,25%, кратность пересева 1:3 - 1:4

Криоконсервация: 90% FBS, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация:

# Фибробласты птиц

## Паспорт клеточной линии OFC1A

Каталожный номер: РМОF00097

**Название:** OFC1A

Описание: клетки яичника большой синицы фибробластной морфологии

Авторы: Пристяжнюк И.Е., Малиновская Л.П.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

Кариотип: 2n,ZW, 6 пар макрохромосом, 33 пары микрохромосом

Плюрипотентность:

Дополнительные характеристики: Содержит перестроенную хромосому – гомолог хромосом 4, 5

или 6.

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 8

Область применения:

Происхождение

Вид организма: Parus major

**Ткань:** яичник, содержит фибробласты, гранулезные клетки, интерстициальные клетки

Дата: 26.08.2022

Культивирование

Морфология: фибробластная

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM, FBS 10%, 2% chicken serum, NEAA 1%, Glutamine 1%, PenStrep 1%

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток с помощью трипсина-ЕДТА 0,25%, кратность пересева 1:3

Криоконсервация: 50% FBS, 40% DMEM, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация:

Публикации: https://doi.org/10.3390/ani12131724

## Индуцированные плюрипотентные стволовые клетки человека

## Паспорт клеточной линии iTAF2nor3

**Каталожный номер:** HSPS00035

Название: iTAF2nor3

Описание: ИПСК человека, получены из фибробластов кожи

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=46, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 45-47, тетраплоиды <1%, модальное

число хромосом 46

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование тератом в

иммунодефицитных мышах линии SCID

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 15

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид opraнизмa: Homo sapiens

**Ткань:** фибробласты **Дата:** 01.01.2017

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток человека

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, нокаутный заменитель сыворотки 15%, NEAA 1%, Glutamine

1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, bFGF 10 нг/мл

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток мануально, кратность пересева 1:3 - 1:6

Криоконсервация: 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 5%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: HSPS00036

Название: iTAF2nor4

Описание: ИПСК человека, получены из фибробластов кожи

Авторы: Мензоров А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=46, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 45-47, тетраплоиды <1%, модальное

число хромосом 46

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование тератом в

иммунодефицитных мышах линии SCID

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 16

Область применения: трансгенез, биология развития

Происхождение

Вид opганизма: Homo sapiens

**Ткань:** фибробласты **Дата:** 01.01.2017

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток человека

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, нокаутный заменитель сыворотки 15%, NEAA 1%, Glutamine

1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, bFGF 10 нг/мл

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток мануально, кратность пересева 1:3 - 1:7

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 5%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

### Паспорт клеточной линии iCS-MCM1-2

Каталожный номер: HSPS00072

Название: iCS-MCM1-2

Описание: ИПСК человека, получены из мононуклеарных клеток крови пациента с синдромом Коэна

**Авторы:** Шнайдер Т.А., Хабарова А.А., Григорьева Е.В.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=46, XX, пределы изменчивости по числу хромосом 46-48, тетраплоиды 1%, модальное

число хромосом 46

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование эмбриоидных телец Дополнительные характеристики: COH1-/-; chr8:g.100108653dup - сдвиг рамки считывания; chr8:g.100494031G>T - замене нуклеотида в нетранслируемой последовательности донора сплайсинга, что с очень высокой вероятностью приводит к его утере и нарушению нормального процесса сплайсинга и транскрипции гена. (GRCh37/hg19)

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 15

Область применения: биология развития, нейрогенез, синдром Коэна

Происхождение

Вид opганизма: Homo sapiens

Ткань: мононуклеарные клетки крови

Дата: 23.11.2021

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток человека

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, нокаутный заменитель сыворотки 15%, NEAA 1%, Glutamine

1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, bFGF 10 нг/мл

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток мануально, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 5%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Публикации: <a href="https://doi.org/10.3390/cells12232702">https://doi.org/10.3390/cells12232702</a>

## Паспорт клеточной линии iCS-MCM1-4

Каталожный номер: HSPS00073

Название: iCS-MCM1-4

Авторы: Шнайдер Т.А., Хабарова А.А., Григорьева Е.В.

Описание: ИПСК человека, получены из мононуклеарных клеток крови пациента с синдромом Коэна

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=46, XX, пределы изменчивости по числу хромосом 46-47, тетраплоиды 1%, модальное

число хромосом 46

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование эмбриоидных телец Дополнительные характеристики: COH1-/-; chr8:g.100108653dup - сдвиг рамки считывания; chr8:g.100494031G>T - замене нуклеотида в нетранслируемой последовательности донора сплайсинга, что с очень высокой вероятностью приводит к его утере и нарушению нормального процесса сплайсинга и транскрипции гена. (GRCh37/hg19)

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 15

Область применения: биология развития, нейрогенез, синдром Коэна

Происхождение

Вид opганизма: Homo sapiens

Ткань: мононуклеарные клетки крови

Дата: 23.11.2021

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток человека

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, нокаутный заменитель сыворотки 15%, NEAA 1%, Glutamine

1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, bFGF 10 нг/мл

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток мануально, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 5%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

## Паспорт клеточной линии iCS-MCM1-13

Каталожный номер: HSPS00074

**Название:** iCS-MCM1-13

Описание: ИПСК человека, получены из мононуклеарных клеток крови пациента с синдромом Коэна

**Авторы:** Шнайдер Т.А., Хабарова А.А., Григорьева Е.В.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

Кариотип: 2n=46, XX, пределы изменчивости по числу хромосом 46-47, тетраплоиды 1,5%,

модальное число хромосом 46

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование эмбриоидных телец Дополнительные характеристики: COH1-/-; chr8:g.100108653dup - сдвиг рамки считывания; chr8:g.100494031G>T - замене нуклеотида в нетранслируемой последовательности донора сплайсинга, что с очень высокой вероятностью приводит к его утере и нарушению нормального процесса сплайсинга и транскрипции гена. (GRCh37/hg19)

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 15

Область применения: биология развития, нейрогенез, синдром Коэна

Происхождение

Вид opганизма: Homo sapiens

Ткань: мононуклеарные клетки крови

Дата: 23.11.2021

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток человека

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, нокаутный заменитель сыворотки 15%, NEAA 1%, Glutamine

1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, bFGF 10 нг/мл

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток мануально, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 5%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Публикации: <a href="https://doi.org/10.3390/cells12232702">https://doi.org/10.3390/cells12232702</a>

## Паспорт клеточной линии iCS-MCF2-5

Каталожный номер: HSPS00075

Название: iCS-MCF2-5

Описание: ИПСК человека, получены из фибробластов пациента с синдромом Коэна

**Авторы:** Хабарова А.А., Пристяжнюк И.Е., Владимирова Е.В.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

Кариотип: 2n=46, XX, пределы изменчивости по числу хромосом 46-47, тетраплоиды 0,5%,

модальное число хромосом 46

**Плюрипотентность:** плюрипотентность показана в тестах на формирование эмбриоидных телец **Дополнительные характеристики:** COH1-/-; chr8:g.100514033T>C; chr8:g.100844663\_100844664del

(GRCh37/hg19)

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 15

Область применения: биология развития, нейрогенез, синдром Коэна

Происхождение

Вид opганизма: Homo sapiens

Ткань: мононуклеарные клетки крови

Дата: 23.11.2021

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток человека

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, нокаутный заменитель сыворотки 15%, NEAA 1%, Glutamine

1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, bFGF 10 нг/мл

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток мануально, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 5%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Публикации: <a href="https://doi.org/10.3390/cells12232702">https://doi.org/10.3390/cells12232702</a>

# Паспорт клеточной линии iCS-MCF2-6

Каталожный номер: HSPS00076

Название: iCS-MCF2-6

Описание: ИПСК человека, получены из фибробластов пациента с синдромом Коэна

**Авторы:** Хабарова А.А., Пристяжнюк И.Е., Владимирова Е.В.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=46, XX, пределы изменчивости по числу хромосом 46-48, тетраплоиды 1%, модальное

число хромосом 46

**Плюрипотентность:** плюрипотентность показана в тестах на формирование эмбриоидных телец **Дополнительные характеристики:** COH1-/-; chr8:g.100514033T>C; chr8:g.100844663\_100844664del

(GRCh37/hg19)

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 15

Область применения: биология развития, нейрогенез, синдром Коэна

Происхождение

Вид opганизма: Homo sapiens

Ткань: мононуклеарные клетки крови

Дата: 23.11.2021

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток человека

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, нокаутный заменитель сыворотки 15%, NEAA 1%, Glutamine

1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, bFGF 10 нг/мл

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток мануально, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 5%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

## Паспорт клеточной линии iCS-MCF2-24

Каталожный номер: HSPS00077

Название: iCS-MCF2-24

Описание: ИПСК человека, получены из фибробластов пациента с синдромом Коэна

**Авторы:** Хабарова А.А., Пристяжнюк И.Е., Владимирова Е.В.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=46, XX, пределы изменчивости по числу хромосом 46-47, тетраплоиды 1%, модальное

число хромосом 46

**Плюрипотентность:** плюрипотентность показана в тестах на формирование эмбриоидных телец **Дополнительные характеристики:** COH1-/-; chr8:g.100514033T>C; chr8:g.100844663\_100844664del

(GRCh37/hg19)

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 15

Область применения: биология развития, нейрогенез, синдром Коэна

Происхождение

Вид opганизма: Homo sapiens

Ткань: мононуклеарные клетки крови

Дата: 23.11.2021

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток человека

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, нокаутный заменитель сыворотки 15%, NEAA 1%, Glutamine

1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, bFGF 10 нг/мл

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток мануально, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 5%

**Дополнительная информация:** Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Публикации: <a href="https://doi.org/10.3390/cells12232702">https://doi.org/10.3390/cells12232702</a>

## Паспорт клеточной линии iCS-MCF3-1

Каталожный номер: HSPS00098

Название: iCS-MCF3-1

Описание: ИПСК человека, получены из фибробластов пациента с синдромом Коэна

Авторы: Пристяжнюк И.Е., Войнова В.И., Сафонова М.П., Лагарькова М.А., Воловиков Е.А., Мензоров

А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n = 46,XX, пределы изменчивости по числу хромосом 46-47, тетраплоиды 6%, модальное

число хромосом 46

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование эмбриоидных телец

**Дополнительные характеристики:** компаундные гетерозиготные варианты гена VPS13B

(8:g.99766811A>G и 8:g.99859429G>A, HG38)

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 5

Область применения: моделирование синдрома Коэна, изучение нарушений транспорта липидов

Происхождение

Вид opганизма: Homo sapiens

**Ткань:** фибробласты **Дата:** 20.06.2024

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток человека

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, нокаутный заменитель сыворотки 15%, NEAA 1%, Glutamine

1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, bFGF 10 нг/мл

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток мануально, кратность пересева 1:3 - 1:6

Криоконсервация: 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 5%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

## Паспорт клеточной линии iCS-MCF3-3

Каталожный номер: HSPS00099

Название: iCS-MCF3-3

Описание: ИПСК человека, получены из фибробластов пациента с синдромом Коэна

Авторы: Пристяжнюк И.Е., Войнова В.И., Сафонова М.П., Лагарькова М.А., Воловиков Е.А., Мензоров

А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n = 46,XX, пределы изменчивости по числу хромосом 46-47, тетраплоиды 2%, модальное

число хромосом 46

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование эмбриоидных телец

**Дополнительные характеристики:** компаундные гетерозиготные варианты гена VPS13B

(8:g.99766811A>G и 8:g.99859429G>A, HG38)

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 5

Область применения: моделирование синдрома Коэна, изучение нарушений транспорта липидов

Происхождение

Вид opганизма: Homo sapiens

**Ткань:** фибробласты **Дата:** 20.06.2024

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток человека

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, нокаутный заменитель сыворотки 15%, NEAA 1%, Glutamine

1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, bFGF 10 нг/мл

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток мануально, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 5%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

## Паспорт клеточной линии iCS-MCF3-5

Каталожный номер: HSPS00100

Название: iCS-MCF3-5

Описание: ИПСК человека, получены из фибробластов пациента с синдромом Коэна

Авторы: Пристяжнюк И.Е., Войнова В.И., Сафонова М.П., Лагарькова М.А., Воловиков Е.А., Мензоров

А.Г.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n = 46,XX, пределы изменчивости по числу хромосом 46-48, тетраплоиды 0%, модальное

число хромосом 46

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование эмбриоидных телец

**Дополнительные характеристики:** компаундные гетерозиготные варианты гена VPS13B

(8:g.99766811A>G и 8:g.99859429G>A, HG38)

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 5

Область применения: моделирование синдрома Коэна, изучение нарушений транспорта липидов

Происхождение

Вид opганизма: Homo sapiens

**Ткань:** фибробласты **Дата:** 20.06.2024

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток человека

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, нокаутный заменитель сыворотки 15%, NEAA 1%, Glutamine

1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, bFGF 10 нг/мл

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток мануально, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 5%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: HSPS00078

**Название:** iTAF15Xsk1

Описание: ИПСК человека, получены из фибробластов пациента с микроделецией Xq24

Авторы: Мензоров А.Г., Никитина Т.В., Толмачева Е.Н., Минайчева Л.И., Назаренко Л.П., Лебедев

И.Н.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

Кариотип: 2n=46, XX, пределы изменчивости по числу хромосом 46-48, тетраплоиды 3%, модальное

число хромосом 46

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование эмбриоидных телец

Дополнительные характеристики: Xq24

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 10

Область применения: микроделеция Xq24, синдром дефицита UBE2A, привычное невынашивание

беременности, асиммметричная инактивация Х-хромосомы

### Происхождение

Вид opraнизмa: Homo sapiens

**Ткань:** фибробласты **Дата:** 26.08.2022

#### Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток человека

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, нокаутный заменитель сыворотки 15%, NEAA 1%, Glutamine

1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, bFGF 10 нг/мл

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток мануально, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 5%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: HSPS00079

Название: iTAF15Xsk4

Описание: ИПСК человека, получены из фибробластов пациента с микроделецией Xq24

Авторы: Мензоров А.Г., Никитина Т.В., Толмачева Е.Н., Минайчева Л.И., Назаренко Л.П., Лебедев

И.Н.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=46, XX, пределы изменчивости по числу хромосом 46-47, тетраплоиды 5%, модальное

число хромосом 46

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование эмбриоидных телец

**Дополнительные характеристики:** Xq24

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 12

Область применения: микроделеция Xq24, синдром дефицита UBE2A, привычное невынашивание

беременности, асиммметричная инактивация X-хромосомы

### Происхождение

Вид opганизма: Homo sapiens

**Ткань:** фибробласты **Дата:** 26.08.2022

#### Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток человека

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, нокаутный заменитель сыворотки 15%, NEAA 1%, Glutamine

1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, bFGF 10 нг/мл

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток мануально, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 5%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Публикации: <a href="https://doi.org/10.1134/S1062360423060073">https://doi.org/10.1134/S1062360423060073</a>

Каталожный номер: HSPS00080

Название: iTAF15Xsk6

Авторы: Мензоров А.Г., Никитина Т.В., Толмачева Е.Н., Минайчева Л.И., Назаренко Л.П., Лебедев

И.Н.

Описание: ИПСК человека, получены из фибробластов пациента с микроделецией Xq24

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n=46, XX, пределы изменчивости по числу хромосом 46-48, тетраплоиды 1%, модальное

число хромосом 46

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование эмбриоидных телец

**Дополнительные характеристики:** Xq24

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 12

Область применения: микроделеция Xq24, синдром дефицита UBE2A, привычное невынашивание

беременности, асиммметричная инактивация X-хромосомы

### Происхождение

Вид opraнизмa: Homo sapiens

**Ткань:** фибробласты **Дата:** 26.08.2022

#### Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток человека

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, нокаутный заменитель сыворотки 15%, NEAA 1%, Glutamine

1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, bFGF 10 нг/мл

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток мануально, кратность пересева 1:3 - 1:6

Криоконсервация: 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 5%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: HSPS00082

**Название:** iTAF15Xsk12

**Описание:** ИПСК человека, получены из фибробластов пациента с микроделецией Xq24 **Авторы:** Мензоров А.Г., Мещеряков Н.И., Никитина Т.В., Кашеварова А.А., Толмачева Е.Н.,

Минайчева Л.И., Назаренко Л.П., Лебедев И.Н.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n = 46,XX, пределы изменчивости по числу хромосом 46-48, тетраплоиды 10%,

модальное число хромосом 46

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование эмбриоидных телец

**Дополнительные характеристики:** Xq24

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 7

Область применения: изучение микроделеции Xq24, синдрома дефицита UBE2A, асиммметричной

инактивации Х-хромосомы

Происхождение

Вид opганизма: Homo sapiens

**Ткань:** фибробласты **Дата:** 30.11.2023

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток человека

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, нокаутный заменитель сыворотки 15%, NEAA 1%, Glutamine

1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, bFGF 10 нг/мл

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток мануально, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 5%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: HSPS00083

**Название:** iTAF15Xsk13

**Описание:** ИПСК человека, получены из фибробластов пациента с микроделецией Xq24 **Авторы:** Мензоров А.Г., Мещеряков Н.И., Никитина Т.В., Кашеварова А.А., Толмачева Е.Н.,

Минайчева Л.И., Назаренко Л.П., Лебедев И.Н.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n = 46,XX, пределы изменчивости по числу хромосом 46-48, тетраплоиды 4%, модальное

число хромосом 46

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование эмбриоидных телец

**Дополнительные характеристики:** Xq24

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 7

Область применения: Изучение микроделеции Xq24, синдрома дефицита UBE2A, асиммметричной

инактивации Х-хромосомы

### Происхождение

Вид opганизма: Homo sapiens

**Ткань:** фибробласты **Дата:** 30.11.2023

#### Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток человека

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, нокаутный заменитель сыворотки 15%, NEAA 1%, Glutamine

1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, bFGF 10 нг/мл

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток мануально, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 5%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: HSPS00084

**Название:** iTAF15Xsk31

**Описание:** ИПСК человека, получены из фибробластов пациента с микроделецией Xq24 **Авторы:** Мензоров А.Г., Мещеряков Н.И., Никитина Т.В., Кашеварова А.А., Толмачева Е.Н.,

Минайчева Л.И., Назаренко Л.П., Лебедев И.Н.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n = 46,XX, пределы изменчивости по числу хромосом 44-49, тетраплоиды 4%, модальное

число хромосом 46

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование эмбриоидных телец

**Дополнительные характеристики:** Xq24

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 12

Область применения: Изучение микроделеции Xq24, синдрома дефицита UBE2A, асиммметричной

инактивации Х-хромосомы

### Происхождение

Вид opraнизмa: Homo sapiens

**Ткань:** фибробласты **Дата:** 30.11.2023

#### Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток человека

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, нокаутный заменитель сыворотки 15%, NEAA 1%, Glutamine

1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, bFGF 10 нг/мл

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток мануально, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 5%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: HSPS00085

**Название:** iTAF15Xsk39

**Описание:** ИПСК человека, получены из фибробластов пациента с микроделецией Xq24 **Авторы:** Мензоров А.Г., Мещеряков Н.И., Никитина Т.В., Кашеварова А.А., Толмачева Е.Н.,

Минайчева Л.И., Назаренко Л.П., Лебедев И.Н.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n = 46,XX, пределы изменчивости по числу хромосом 44-90, тетраплоиды 11%,

модальное число хромосом 46

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование эмбриоидных телец

**Дополнительные характеристики:** Xq24

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 10

Область применения: Изучение микроделеции Xq24, синдрома дефицита UBE2A, асиммметричной

инактивации Х-хромосомы

### Происхождение

Вид opганизма: Homo sapiens

**Ткань:** фибробласты **Дата:** 30.11.2023

#### Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток человека

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, нокаутный заменитель сыворотки 15%, NEAA 1%, Glutamine

1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, bFGF 10 нг/мл

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток мануально, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 5%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: HSPS00086

**Название:** iTAF5rc11

Описание: ИПСК человека, получены из фибробластов пациента с кольцевой хромосомой 22

Авторы: Мензоров А.Г., Пристяжнюк И.Е., Никитина Т.В., Кашеварова А.А., Лебедев И.Н.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n = 46,XX,r(22) пределы изменчивости по числу хромосом 46-48, тетраплоиды <1%,

модальное число хромосом 46

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование эмбриоидных телец

Дополнительные характеристики: r(22)

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 10

Область применения: изучение нестабильности генома с кольцевыми хромосомами

Происхождение

Вид opraнизмa: Homo sapiens

**Ткань:** фибробласты **Дата:** 30.11.2023

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток человека

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, нокаутный заменитель сыворотки 15%, NEAA 1%, Glutamine

1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, bFGF 10 нг/мл

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток мануально, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 5%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: HSPS00087

**Название:** iTAF5rc13

Описание: ИПСК человека, получены из фибробластов пациента с кольцевой хромосомой 22

Авторы: Мензоров А.Г., Пристяжнюк И.Е., Никитина Т.В., Кашеварова А.А., Лебедев И.Н.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n = 46,XX,r(22) пределы изменчивости по числу хромосом 45-46, тетраплоиды <1%,

модальное число хромосом 46

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование эмбриоидных телец

Дополнительные характеристики: r(22)

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 10

Область применения: изучение нестабильности генома с кольцевыми хромосомами

Происхождение

Вид opraнизмa: Homo sapiens

**Ткань:** фибробласты **Дата:** 30.11.2023

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток человека

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, нокаутный заменитель сыворотки 15%, NEAA 1%, Glutamine

1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, bFGF 10 нг/мл

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток мануально, кратность пересева 1:3 - 1:6

Криоконсервация: 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 5%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: HSPS00088

**Название:** iTAF5rc15

Описание: ИПСК человека, получены из фибробластов пациента с кольцевой хромосомой 22

Авторы: Мензоров А.Г., Пристяжнюк И.Е., Никитина Т.В., Кашеварова А.А., Лебедев И.Н.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

Кариотип: 2n = 46,XX,r(22) пределы изменчивости по числу хромосом 45-46, тетраплоиды 3,3%,

модальное число хромосом 46

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование эмбриоидных телец

Дополнительные характеристики: r(22)

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 10

Область применения: изучение нестабильности генома с кольцевыми хромосомами

Происхождение

Вид opraнизмa: Homo sapiens

**Ткань:** фибробласты **Дата:** 30.11.2023

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток человека

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, нокаутный заменитель сыворотки 15%, NEAA 1%, Glutamine

1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, bFGF 10 нг/мл

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток мануально, кратность пересева 1:3 - 1:6

Криоконсервация: 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 5%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: HSPS00089

**Название:** iTAF5rc16

Описание: ИПСК человека, получены из фибробластов пациента с кольцевой хромосомой 22

Авторы: Мензоров А.Г., Пристяжнюк И.Е., Никитина Т.В., Кашеварова А.А., Лебедев И.Н.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n = 46,XX,r(22) пределы изменчивости по числу хромосом 45-48, тетраплоиды 3,8%,

модальное число хромосом 46

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование эмбриоидных телец

Дополнительные характеристики: r(22)

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 10

Область применения: изучение нестабильности генома с кольцевыми хромосомами

Происхождение

Вид opraнизмa: Homo sapiens

**Ткань:** фибробласты **Дата:** 30.11.2023

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток человека

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, нокаутный заменитель сыворотки 15%, NEAA 1%, Glutamine

1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, bFGF 10 нг/мл

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток мануально, кратность пересева 1:3 - 1:6

Криоконсервация: 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 5%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: HSPS00090

**Название:** iTAF5rc17

Описание: ИПСК человека, получены из фибробластов пациента с кольцевой хромосомой 22

Авторы: Мензоров А.Г., Пристяжнюк И.Е., Никитина Т.В., Кашеварова А.А., Лебедев И.Н.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n = 46,XX,r(22) пределы изменчивости по числу хромосом 45-46, тетраплоиды <1%,

модальное число хромосом 46

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование эмбриоидных телец

Дополнительные характеристики: r(22)

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 10

Область применения: изучение нестабильности генома с кольцевыми хромосомами

Происхождение

Вид opганизма: Homo sapiens

**Ткань:** фибробласты **Дата:** 30.11.2023

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток человека

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, нокаутный заменитель сыворотки 15%, NEAA 1%, Glutamine

1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, bFGF 10 нг/мл

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток мануально, кратность пересева 1:3 - 1:6

Криоконсервация: 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 5%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Каталожный номер: HSPS00091

**Название:** iTAF5rc19

Описание: ИПСК человека, получены из фибробластов пациента с кольцевой хромосомой 22

Авторы: Мензоров А.Г., Пристяжнюк И.Е., Никитина Т.В., Кашеварова А.А., Лебедев И.Н.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n = 46,XX,r(22) пределы изменчивости по числу хромосом 45-47, тетраплоиды 6,7%,

модальное число хромосом 46

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование эмбриоидных телец

Дополнительные характеристики: r(22)

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 10

Область применения: изучение нестабильности генома с кольцевыми хромосомами

Происхождение

Вид opraнизмa: Homo sapiens

**Ткань:** фибробласты **Дата:** 30.11.2023

Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток человека

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, нокаутный заменитель сыворотки 15%, NEAA 1%, Glutamine

1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, bFGF 10 нг/мл

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток мануально, кратность пересева 1:3 - 1:6

Криоконсервация: 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 5%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

## Паспорт клеточной линии iTAF1-36-H8.1

Каталожный номер: HSPS00101

**Название:** iTAF1-36-H8.1

Описание: ИПСК человека, получены из фибробластов условно-здорового донора, делеция

HARsv2 1748 в гене *CNTN6* (GRCh38/hg38 del3: 1,231,849-1,232,540; 690 п.н.)

Авторы: Чвилёва А.С., Юнусова А.М., Пристяжнюк И.Е., Смирнов А.В., Шнайдер Т.А.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n = 46, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 46-47, тетраплоиды 8% модальное

число хромосом 46

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование эмбриоидных телец

Дополнительные характеристики: r(22)

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 12

Область применения: изучение делеции HARsv2\_1748, регуляторных последовательностей в гене

CNTN6, нарушения умственного развития

### Происхождение

Вид opraнизмa: Homo sapiens

**Ткань:** фибробласты **Дата:** 25.06.2022

#### Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток человека

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, нокаутный заменитель сыворотки 15%, NEAA 1%, Glutamine

1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, bFGF 10 нг/мл

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток мануально, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 5%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Публикации: <a href="https://doi.org/10.1134/S1062360424700267">https://doi.org/10.1134/S1062360424700267</a>

## Паспорт клеточной линии iTAF1-36-H8.2

Каталожный номер: HSPS00102

**Название:** iTAF1-36-H8.1

Описание: ИПСК человека, получены из фибробластов условно-здорового донора, делеция

HARsv2 1748 в гене *CNTN6* (GRCh38/hg38 del3: 1,231,849-1,232,540; 690 п.н.)

Авторы: Чвилёва А.С., Юнусова А.М., Пристяжнюк И.Е., Смирнов А.В., Шнайдер Т.А.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n = 46, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 46-47, тетраплоиды 8% модальное

число хромосом 46

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование эмбриоидных телец

Дополнительные характеристики: r(22)

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 12

Область применения: изучение делеции HARsv2\_1748, регуляторных последовательностей в гене

CNTN6, нарушения умственного развития

### Происхождение

Вид opганизма: Homo sapiens

**Ткань:** фибробласты **Дата:** 12.12.2023

#### Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток человека

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, нокаутный заменитель сыворотки 15%, NEAA 1%, Glutamine

1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, bFGF 10 нг/мл

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток мануально, кратность пересева 1:3 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 5%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

Публикации: <a href="https://doi.org/10.1134/S1062360424700267">https://doi.org/10.1134/S1062360424700267</a>

## Паспорт клеточной линии iTAF1-36-H7.1

Каталожный номер: HSPS00111

**Название:** iTAF1-36-H7.1

Описание: ИПСК человека, получены из фибробластов условно-здорового донора, компаунд-

гетерозиготная делеция HARsv2\_1747 в гене CNTN6 (GRCh38/hg38 del3: 1,195,873-1,196,314; 442 п.н./

del3: 1,195,873-1,196,318; 446 п.н.)

Авторы: Князева А.С., Юнусова А.М., Смирнов А.В., Шнайдер Т.А.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

**Кариотип:** 2n = 46, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 46-47, тетраплоиды 5% модальное

число хромосом 46

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование эмбриоидных телец

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 19

Область применения: изучение делеции HARsv2\_1747, регуляторных последовательностей в гене

CNTN6, нарушения умственного развития

### Происхождение

Вид opганизма: Homo sapiens

**Ткань:** фибробласты **Дата:** 08.12.2022

#### Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток человека

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, нокаутный заменитель сыворотки 20%, NEAA 1%, Glutamine

1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, bFGF 20 нг/мл

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток мануально, кратность пересева 1:5 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 5%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

## Паспорт клеточной линии iTAF1-36-H7.2

Каталожный номер: HSPS00112

**Название:** iTAF1-36-H7.2

Описание: ИПСК человека, получены из фибробластов условно-здорового донора, гомозиготная

делеция HARsv2 1747 в гене CNTN6 (GRCh38/hg38 del3: 1,195,873-1,196,314; 442 п.н.)

Авторы: Князева А.С., Юнусова А.М., Смирнов А.В., Шнайдер Т.А.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

Кариотип: 2n = 46, XY, пределы изменчивости по числу хромосом 46-47, тетраплоиды 10%

модальное число хромосом 46

Плюрипотентность: плюрипотентность показана в тестах на формирование эмбриоидных телец

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: кариологический

Пассаж криоконсервации: 6

**Область применения:** изучение делеции HARsv2 1747, регуляторных последовательностей в гене

CNTN6, нарушения умственного развития

### Происхождение

Вид opганизма: Homo sapiens

**Ткань:** фибробласты **Дата:** 08.12.2022

#### Культивирование

Морфология: колонии фенотипа ЭС клеток человека

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: DMEM/F12, нокаутный заменитель сыворотки 20%, NEAA 1%, Glutamine

1%, PenStrep 1%, 2-Mercaptoethanol 0,1 мМ, bFGF 20 нг/мл

Условия культивирования: 37°C, 5% CO<sub>2</sub>

Процедура пересева: снятие клеток мануально, кратность пересева 1:5 - 1:6

**Криоконсервация:** 90% KSR, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 0,5 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 5%

Дополнительная информация: Пластик покрыт 0,1% желатином. Питающие клетки – 13,5 dpc

фибробласты мышей линии ICR

# Протисты

## Паспорт клеточной линии THAU1

Каталожный номер: ТАНЕ00071

Название: THAU1

**Описание:** Протист *Thraustochytrium aureum* ssp. *strugatskii* выделен из диссоциированного

гребневика *Beroe ovata* (из Черного моря) **Авторы:** Мензоров А.Г., Дорошков А.В.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

Кариотип:

Плюрипотентность:

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: секвенирование рРНК

Пассаж криоконсервации: 10

Область применения: биотехнология, производство жирных кислот, изучение жизненного цикла

либиринтул

Происхождение

Вид организма: Thraustochytrium aureum ssp. strugatskii

Ткань:

Дата: 26.11.2020

Культивирование

Морфология: «колонии» клеток различного размера

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: a) FAND culture medium: 17 ASW, 5% FBS,

5% DMEM (prepared from powder on 17% ASW), x0.05 NEAA, x1 PenStrep; b) 790 By+ (ATCC)

Условия культивирования: комнатная температура

Процедура пересева: снятие клеток мануально (соскребание и ресуспендирование), кратность

пересева 1:10 - 1:100

Криоконсервация: 90% FBS, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 1 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация:

Публикации: http://dx.doi.org/10.7717/peerj.12737

## Паспорт клеточной линии ТНСА1

Каталожный номер: ТСНЕ00107

Название: ТНСА1

**Описание:** Протист *Thraustochytrium caudivorum* выделен из биоты свободноживущего плоского

червя Macrostomum lignano

Авторы: Мензоров А.Г., Бирюков М.Ю.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

Кариотип:

Плюрипотентность:

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: секвенирование pPHK (NCBI Genbank PV862890.1 и PV862891.1)

Пассаж криоконсервации: 12

Область применения: изучение взаимодействия паразит-хозяин, изучение жизненного цикла

либиринтул

Происхождение

Вид организма: Thraustochytrium caudivorum

Ткань:

Дата: 22.07.2025

Культивирование

Морфология: единичные клетки

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: 790 Ву+ (АТСС)

Условия культивирования: комнатная температура

Процедура пересева: снятие клеток мануально (соскребание и ресуспендирование), кратность

пересева 1:2 - 1:5

**Криоконсервация:** 90% FBS, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 1 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация:

# Паспорт клеточной линии THKI1

Каталожный номер: ТАНЕ00108

Название: ТНКІ1

Описание: Протист Thraustochytrium kinnei выделен из диссоциированного гребневика Beroe ovata

(из Черного моря)

Авторы: Мензоров А.Г., Дорошков А.В.

Проверка контаминации: бактерии, грибы и микоплазма не обнаружены

Кариотип:

Плюрипотентность:

Дополнительные характеристики:

Контроль видовой изменчивости: секвенирование рРНК

Пассаж криоконсервации: 8

Область применения: биотехнология, производство жирных кислот, изучение жизненного цикла

либиринтул

Происхождение

Вид организма: Thraustochytrium kinnei

Ткань:

Дата: 13.02.2025

Культивирование

Морфология: «колонии» клеток различного размера

Способ культивирования: монослойный

Среда для культивирования: a) 790 By+ (ATCC); b) FAND culture medium: 17 ASW, 5% FBS,

5% DMEM (prepared from powder on 17% ASW), x0.05 NEAA, x1 PenStrep

Условия культивирования: комнатная температура

Процедура пересева: снятие клеток мануально (соскребание и ресуспендирование), кратность

пересева 1:10 - 1:100

Криоконсервация: 90% FBS, 10% DMSO

Концентрация клеток при криоконсервации: 1 млн клеток / мл

Жизнеспособность после криоконсервации: 70%

Дополнительная информация:

Публикации: <a href="http://dx.doi.org/10.7717/peerj.12737">http://dx.doi.org/10.7717/peerj.12737</a>