

BANCO NACIONAL DE LÍNEAS CELULARES (TRONCALES)

National Bank of Stem Cell Lines

IMPRESO DE SOLICITUD DE DEPÓSITO DE UNA LÍNEA iPS

Application Form to Deposit an iPS cell line of human origin

Documentos que se acompañan:

- Copia de la autorización de derivación de la línea celular, junto con informe del Comité Ético del centro de procedencia.

A copy of the authorization for the derivation of the cell line, with the corresponding ethics committee approval

- Copia de publicación científica relacionada con la derivación y/o caracterización de la línea.

A copy of any relevant published scientific papers related to the derivation and/or characterization of the cell line

- C. V. del investigador principal (una página; formato libre).

A one page CV for the Principal Investigator

SECCIÓN 1

Section 1

Información General

General Information

Nombre de la línea:

iPSC-CoQ4^{mut}-clone 34

Investigador principal:

Principal Investigator:

Pablo Menendez (Instituto Josep Carreras-Barcelona) y Plácido Navas (CABD-UPO-Sevilla)

Tipo de célula de la que se obtiene la línea:

Cell type origin of the cell line

Fibroblastos primarios de paciente de 4 años en síndrome de deficiencia de Coenzima Q10 debido a mutación heterocigótica en el gen COQ4. Como control se han usado fibroblastos humanos neonatales.

¿El sujeto fuente tiene alguna patología?

Has the donor any pathological condition?

NO **SÍ** (especificar)

Síndrome de deficiencia primaria de Coenzima Q10 debido a mutación heterocigótica en el gen COQ4

¿La patología es de origen genético?

Is the pathological condition of genetic origin?

NO **SÍ** (especificar)
No Yes (specify)

Si, su padre porta la misma mutación pero está asintomático.

Identificación genética de la línea celular. Método y resultado

Genetic identity of the cell line. Method and result

Se ha realizado fingerprinting y se ha constatado que la mutación del paciente está presente en las iPSC derivadas de este. Esto se ha realizado por PCR y por secuenciación.

[VER ANEXO 1a-Fingerprinting](#)

[VER ANEXO 1b-Estado mutacional](#)

Cariotipo/Karyotype

Euploide/Euploid **Anormal/Atypical** (especificar/specify)

Se ha realizado bandeado G en 20 metafases tras 20 pases en cultivo y las células son diploides.

[VER ANEXO 2-Cariotipo](#)

SECCIÓN 2

Section 2

Datos del Depositante

Applicant Details

Investigador Principal: <i>Principal Investigator:</i> Pablo Menendez Plácido Navas	Dirección Postal: <i>Postal address:</i> Pablo Menéndez PhD ICREA Research Professor Josep Carreras Leukaemia Research Institute Carrer Casanova 143. 08036. Barcelona. Spain
Centro de Trabajo: <i>Institution:</i> Josep Carreras Leukaemia Research Institute Universidad Pablo de Olavide (CABD)	Teléfono (phone): 935572809 Fax: 933231751 E-mail: pmenendez@carrerasresearch.org ; pnavas@upo.es

SECCIÓN 3

Section 3

Datos de la Línea Celular

Details of Cell Line

Tejido de origen y localización anatómica de la muestra biológica <i>Tissue of origin and anatomic location of the biological sample</i> La muestra procede de fibroblastos humanos primarios de biopsia de piel de obtenida de una niña de 4 años con deficiencia de CoQ10.	
Muestra biológica <i>Biological sample</i> Fresco <input checked="" type="checkbox"/> Crioconservado <input type="checkbox"/> <i>Fresh</i> <i>Cryopreserved</i>	
Fecha de la donación del muestra biológica <i>Date of donation of the biological sample</i> 2012	Fecha del uso o descongelación <i>(si congelado)</i> <i>Date used or thawed (if frozen)</i> No se congeló. Se expandió y una vez conseguidos stocks se fueron almacenando viales en nitrógeno líquido.

Origen del soporte celular o acelular utilizado para la derivación, así como de los componentes de los medios de cultivo (si se describen en publicación, indicar además referencia)

Origin of the cellular or cellular free support used in derivation in addition to the components of the culture mediums (if they are described in a publication, please indicate the reference).

Las iPSC se han generado en MEFs de la cepa MF1, irradiados. Se han mantenido en MEFs hasta su estabilización y caracterización. Luego se han pasado y adaptado a matrigel (soporte sin feeders). Siempre se han crecido con medio de ESC convencional (medio condicionado por MEFs; Menendez et al Mol Ther 2004) que contiene KO-DMEM+KO-SR+L-Glu+NEAA+B-mercaptoetanol+8ng/mL de bFGF.
Las iPSC se han generado con virus de sendai (SeV-OKSM; Kit Cytotune, Invitrogen).

Mantenimiento de la línea: Line maintenance

En MEFs y en matrigel. Se mantiene con medio condicionado por MEFs.

Ratio de pase: Passage ratio

Se ha estado pasando 1:2, 1:3, 1:4 y 1:10 sin cambios en su estatus pluripotente.

Método de pase: Passage method

Se usa tripsina 0.05% durante 30 seg y se pasan en "clumps". Si hay muchas células diferenciadas se pasan con colagenasa/dispasa o de forma manual.

Xenobióticos **si**
Xenobiotics *Yes*

Descripción de las características morfológicas de la línea en cultivo

(forma y tamaño colonias; forma y tamaño células; ratio núcleo/citoplasma; otros)

Description of the morphological characteristics of the line in culture (form and size of the colonies; form and size of the cells; nucleus/cytoplasm ratio; others)

Las colonias son típicas de iPSC o hESC. Tienen una alta relación núcleo:citoplasma. Hay colonias de tamaños diferentes pero todas tienen fenotipo epitelial excepto las de los bordes donde hay alguna célula haciendo EMT hacia diferenciación. [VER ANEXO 3-Morfología de las iPSC](#)

Controles microbiológicos realizados (indicar detalladamente)

Microbiological controls carried out (indicate in detail)

Bacteriología

(Bacteriology)

No se ha testado.

Micoplasma: PCR

(Mycoplasma: by PCR)

Se han testado cada 4 semanas para micoplasma y son negativas por PCR. [VER ANEXO 4-PCR Micoplasma](#)

Marcadores: [VER ANEXO 5-Marcadores de pluripotencia](#)

Markers

	Método (ARN/proteínas)	nº pase	resultado	comentarios
Oct 4	ARN/proteína	p10	+	
Nanog	ARN/proteína	p10	+	
Rex 1 (opcional/optional)	ARN	p10	+	
Sox 2	ARN	p10	+	
SSEA3	proteína	p10	+	
SSEA4	proteína	p10	+	
TRA-1-60	proteína	p10	+	
TRA-1-81	proteína	p10	+	
Fosfatasa Alc.	proteína	p10	+	

Capacidad de diferenciación*Differentiation capacity*VER ANEXO 6-Diferenciación *in vitro*.VER ANEXO 7-Diferenciación *in vivo*.

	Ectodermo/ <i>Ectoderm</i>			Endodermo/ <i>Endoderm</i>			Mesodermo/ <i>Mesoderm</i>		
	marcador <i>marker</i>	pase <i>passage</i>	resultado <i>result</i>	marcador <i>marker</i>	pase <i>passage</i>	resultado <i>result</i>	marcador <i>marker</i>	pase <i>passage</i>	resultado <i>result</i>
In Vitro	Tuj1 Nestin	p20 p20	+ +	AP	p10	+	no testado		
In vivo/ <i>in vivo</i>	Método:			teratomas s.c			Resultado: positivo (3 germ layers)		

Reprogramación del perfil de metilación del ADN*Reprogramming of DNA methylation profile*

Los promotores de NANOG y OCT4 se demetilan en las iPSC VER ANEXO 8.-Demetilación

Descripción de las características de diferenciación *in vitro**Description of the differentiation characteristics in vitro*

Las células se han diferenciado con éxito a fibroblastos, músculo esquelético (protocolo de Perlingeiro lab) y neuronas motoras (Dircks et al) y precursores neuronales. Estos linajes expresan marcadores como Nestin, Tuj1, Isl1, AP, Pax7 etc. (VER ANEXO 6)

Datos de la determinación de pluripotencialidad *in vivo* o formación de teratomas*Data of the pluripotentiality determination in vivo or teratoma formation*

1 T25 al 70% de confluencia se ha inyectado vía subcutánea en ratones NSG. Tras 6 semanas han aparecido teratomas que han sido fijados y analizados por hematoxilina eosina mostrando tejidos de las 3 capas germinales.

Datos de la tipificación HLA*HLA typification data*

Se ha hecho fingerprinting pero no tipaje HLA. (VER ANEXO 1)

Integración de los transgenes de reprogramación: gPCR para integración de provirus*Integration of reprogramming transgenes: gPCR for provirus integration*

Los genes no se integran porque los SeV son no integrativos.

Silenciamiento de los transgenes de reprogramación: RT-PCR o Q-RT-PCR*Silencing of reprogramming transgenes: RT-PCR o Q-RT-PCR*

Mostramos por qRT-PCR que los virus de Sendai se eliminan por división VER ANEXO 9-qRT-PCR SeV

Mantenimiento a largo plazo en cultivo: > 20 pases*Long-term maintenance in culture:>20 passages*

Las iPSC se han mantenido por más de 30 pases y mantienen su pluripotencia y cariotipo normal. Son micoplasma negativas y sobreviven perfectamente a la congelación y descongelación.

Pase en el momento del registro*Passage at the time of the recording*

Hay iPSC congeladas en distintos tiempos: tras 5, 10, 15, 20 pases etc.

<p>¿Ha sido la línea modificada genéticamente? <i>Has the line been genetically modified?</i></p> <p>Sí Yes <input type="checkbox"/> No No <input checked="" type="checkbox"/></p> <p>Comentarios/ Comments:</p>	<p>¿Se llevó a cabo un análisis clonal? <i>Has a clonal analysis been carried out?</i></p> <p>Sí/ Yes <input type="checkbox"/> No <input checked="" type="checkbox"/> Resultado / Result</p>
---	---

Otras observaciones o información relevantes (a juicio del Investigador Principal):
 Other observations or relevant information (to the discretion of the Principal Investigator):

Otras observaciones o información relevantes (a rellenar por el BNLC):
 Other comments or relevant information (to be completed by BNLC)



Seguimiento de la línea (a rellenar por el BNLC):
 Follow up of the line (to be completed by BNLC)

SECCIÓN 4

Declaración

Confirmando que la información contenida en estos impresos es cierta y asumo total responsabilidad sobre la misma.

I confirm that the information contained in this form is true and I assume total responsibility for it.

<p>Firma en Representación del Centro / Signature in Representation of the Centre <i>(Representante legal del Departamento/Centro)</i></p>  <p>Fecha/ Date: June 20, 2014</p>	<p>Firma del Investigador Principal <i>Signature of the Principal Investigator</i></p>  <p>Fecha /Date: June 20, 2014</p>
<p>Nombre y Cargo de la Persona Representante del Centro: <i>Name and Position of the Person Representing the Centre:</i> Carles Esquerre I Victori</p>	
<p>Dirección Postal: <i>Postal Address:</i></p> <p>Carles Esquerre I Victori Gerente Instituto Josep Carreras contra la leucemia Muntaner 383, 3rd 2n 08021 Barcelona</p>	<p>Teléfono /Telephone: 935543050</p> <p>Fax: 934651472</p> <p>E-mail: cesquerre@carrerasresearch.org</p>