

**BANCO NACIONAL DE LÍNEAS CELULARES (TRONCALES)**  
*National Bank of Stem Cell Lines*  
**IMPRESO DE SOLICITUD DE REGISTRO Y DEPÓSITO DE UNA LÍNEA iPS HUMANA**  
*Application Form to Register and Deposit of an human iPS cell line*

**FECHA:** 16-02-2017

**DOCUMENTOS QUE DEBEN ACOMPAÑAR LA SOLICITUD:**

*Attached documents:*

- Copia de la autorización del proyecto en el cual se genera la línea celular, junto con informe favorable del Comité Ético del centro de procedencia.**  
*A copy of the project authorization in which the cell line is obtained along with a favourable report of the Clinical Research Ethics Committee*
- Copia de cualquier publicación científica relacionada con la línea iPS generada.**  
*A copy of any relevant published scientific papers related to the iPS cell line generated*
- C. V. del investigador principal (una página; formato libre).**  
*A one page CV for the Principal Investigator*

**SECCIÓN 1-INFORMACIÓN DE LA MUESTRA ORIGINAL Y DE LA iPS GENERADA.**

*Section 1-Information of the original cell line and the generated iPS*

<b>Nombre de la línea iPS</b> <i>Name of the iPS line:</i>	[AS] FiPS 2-Ep6F-28
<b>Muestra original donada.</b> <b>Detallar tipo de célula, tejido de origen y localización anatómica de la muestra biológica de la que se obtiene la línea original.</b> <b>Si son células comerciales, detallar nombre, referencia y distribuidor comercial</b> <i>Original sample donated.</i> <i>Detail cell type, tissue of origin and anatomic location of the biological sample from which the original line is obtained.</i> <i>If cells are commercial, detail name, reference and trade distributor.</i>	Fibroblastos procedentes de biopsia de piel.  <i>Fibroblasts from skin biopsy</i>
<b>Sexo y edad del donante.</b> <i>Sex and age of the donor</i>	[AS] FiPS 2-Ep6F-28
<b>¿El donante tiene alguna patología?</b> <i>Has the donor any pathological condition?</i>	<b>NO</b> <input type="checkbox"/> No <b>SÍ</b> <input checked="" type="checkbox"/> (especificar) Yes (specify) <i>Síndrome de Alport</i> <i>(specify) Alport Syndrome</i>
<b>¿La patología es de origen genético?</b> <i>Is the pathological condition of genetic origin?</i>	<b>NO</b> <input type="checkbox"/> No <b>SÍ</b> <input checked="" type="checkbox"/> (especificar) Yes (specify) <i>geno COL4A5</i> <i>mutation: c3722G&gt;A</i> <i>(G1241D)</i>

<b>Muestra biológica recibida</b> <i>Biological sample</i>	<input checked="" type="checkbox"/> <b>Fresco</b> <i>Fresh</i>	<input type="checkbox"/> <b>Crioconservado</b> <i>Cryopreserved</i>
<b>Fecha de la donación de la muestra biológica</b> <i>Date of donation of the biological sample</i> 24.07.2015	<b>Fecha del uso o descongelación (si congelado)</b> <i>Date used or thawed (if frozen)</i> 21.10.2016	
<b>Condiciones de cultivo de las células de origen (células somáticas/cultivo primario).</b> <i>Culture conditions of the original cells (somatic cells / primary culture)</i>	IMDM + 10%FBS + 0,5% Penicilin-Streptomycin (Gibco, InVitrogen corporation). 37°C- 5%CO2	
<b>Identificación celular: Huella genética por análisis de microsatélites/STR de las células de origen</b> <i>Cell Identity: Genetic fingerprinting by microsatellite analysis / STR of the original cells.</i>	Los marcadores de microsatélites de la muestra inicial de fibroblastos coinciden con los de la línea de iPS generada. (Anexo 4)  <i>Microsatellite markers of the initial fibroblasts sample are identical than the markers of the iPS line (Annex 4)</i>	
<b>¿Hay disponibilidad de viales congelados de las células de origen? ¿En qué pase?</b> <i>Is there availability of frozen vials of original cells? At what passage?</i>	P3 x 11 P6 x 4	
<b>Método utilizado en la generación de la línea iPSc. (Integrativa/ No-integrativa)</b> <b>Especificar factores y plásmidos de reprogramación utilizados.</b> <i>Method used for the generation of iPSC line (Integrative / Non-integrative)</i> <i>Specify factors and plasmids used for reprogramming</i>	Generación de las células pluripotenciales inducidas (iPSC) a partir de fibroblastos (p6) de un paciente con Síndrome de Alport, mediante la nucleofección con Amaxa Human Dermal Fibroblast Nucleofector kit (Lonza, #VPD-1001) y vectores episomales con expresión ectópica de 6 factores de transcripción (pCXLE-hOct3/4-shp53-F, Addgene #27077; pCXLE-hSK, Addgene # 27078; pCXLE-hUL, Addgene # 27080). En paralelo se nucleofectaron fibroblastos con el plásmido pCXLE-EGFP (Addgene # 27082) como control para calcular la eficiencia.  <i>The induced pluripotent stem cells (iPSC) were generated from fibroblasts (p6) of a patient showing Alport Syndrome, by nucleofection with Amaxa Human Dermal Fibroblast Nucleofector kit (Lonza, #VPD-1001) and episomal vectors with ectopic expression of 6 transcription factors (pCXLE-hOct3/4-shp53-F, Addgene #27077; pCXLE-hSK, Addgene # 27078; pCXLE-hUL, Addgene # 27080). In parallel fibroblasts were nucleofected with a control plasmid carrying EGFP (pCXLE-EGFP, Addgene # 27082) to calculate efficiency of nucleofection.</i>	
<b>Condiciones de cultivo de la línea de iPSc generada. (si se describen en publicación, indicar referencia)</b> <i>iPS Culture conditions (if they are described in a publication, please indicate the reference)</i>	Support: human foreskin fibroblasts (ATCC, American Type Culture Collection, CCD1112Sk).Culture medium: Knockout Dulbecco's modified Eagle's medium supplemented with 2 mmol/l GlutaMAX (Gibco, InVitrogen corporation), 0,05mmol/l 2-mercaptoethanol (Gibco, InVitrogen corporation), 10 ng/ml basic fibroblast growth factor (bFGF) (Invitrogen), 1% non-essential amino acids (Cambrex), 20% Knockout Serum Replacement (InVitrogen) y 0,5% Penicillin-Streptomycin (Gibco, InVitrogen corporation). Support: Matrigel (Corning BV). Culture medium: mTeSR Basal Medium Kit (StemCell Technologies)	

<p><b>Descripción de las características morfológicas de la línea en cultivo (forma y tamaño colonias; forma y tamaño células; ratio núcleo/citoplasma;otros)</b>  <i>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)</i></p>	<p>Colonias grandes poligonales, ligeramente aplanas, de un tamaño entre 1- 3 mm de diámetro de diversas formas con bordes lisos. Células de tamaño uniforme y una elevada relación núcleo/citoplasma.</p> <p><i>Large and flat polygonal colonies, with uniformly sized cells of 1-3 mm of diameter. They have several forms and smooth edges. High nucleus/cytoplasm ratio.</i></p>
<p><b>Criopreservación de la línea celular (Describir método de congelación/descongelación)</b>  <i>Cryopreservation of the cell line (Describe freezing / thawing method)</i></p>	<p>La congelación de los clumps de colonias se ha realizado en FBS(90%) + DMSO(10%), mediante congelador programable (-0.5°C/min) o mediante contenedor de isopropanol a -80°C (1°C/min.). Los viales se han descongelado 37°C mediante descongelación rápida.</p> <p><i>The clumps of colonies were cryopreserved in FBS (90%)+ DMSO (10%), by programmable freezer (0.5°C/min.) or by isopropanol container at -80°C (1°C/min). Vials were thawed quickly at 37°C.</i></p>
<p><b>Pase de la línea celular en el momento del banqueo/registro. (Máximo: Pase 15)</b>  <i>Passage at the time of the banking/registration (Max: Passage 15)</i></p>	<p>p15-16</p>
<p><b>¿Ha sido la línea modificada genéticamente?</b>  <i>Has the line been genetically modified?</i>  <b>Sí Yes</b> <input type="checkbox"/> <b>No No</b> <input checked="" type="checkbox"/></p> <p><b>Comentarios/ Comments:</b></p>	<p><b>¿Se llevó a cabo un análisis clonal?</b>  <i>Has a clonal analysis been carried out?</i></p> <p><b>Sí/ Yes</b> <input type="checkbox"/> <b>No</b> <input checked="" type="checkbox"/>      <b>Resultado / Result</b></p>

## SECCIÓN 2 RESULTADOS DE LA CARACTERIZACIÓN DE LA LÍNEA iPS. Adjuntar resultados (imágenes o gráficos) como anexo

Section 2 *iPS Cell Line characterization results. Attach results (images and graphics) as an annex*

<b>Test de pluripotencia</b> <i>Pluripotency test</i>	<b>Método</b> <i>Method</i>	<b>Nº pase</b> <i>Passage n.</i>	<b>Resultado</b> <i>Results</i>	<b>Comentarios</b> <i>Comments</i>
Anexo 1 Annex 1	<b>Oct 4</b> inmunocitoq. <b>Nanog</b> inmunocitoq. <b>Sox 2</b> inmunocitoq. <b>SSEA3</b> inmunocitoq. <b>SSEA4</b> inmunocitoq. <b>TRA-1-60</b> inmunocitoq. <b>TRA-1-81</b> inmunocitoq. <b>Fosfatasa. Alk</b> actividad	10 10 10 10 10 10 10 16	+	
<b>Test de diferenciación in vitro</b> <i>In vitro differentiation test</i>	<b>Método</b> <i>Method</i>	<b>Marcador</b> <i>Marker</i>	<b>Nº pase</b> <i>Passage n</i>	<b>Resultado</b> <i>Results</i>
	<b>Ectodermo</b> <i>Ectoderm</i>	inmunocitoq. ASMA/ASA	11	+
	<b>Mesodermo</b> <i>Mesoderm</i>	inmunocitoq. Tuj1/GFAP	11	+
	<b>Endodermo</b> <i>Endoderm</i>	inmunocitoq. AFP/FOXA2	11	+
<b>Descripción de las características de diferenciación <i>in vitro</i></b> <i>(espontánea/inducida)</i>	Mesodermo: cultivo de cuerpos embrioides (EBs) en medio de cultivo suplementado con ácido ascórbico. Endodermo: cultivo de cuerpos embrioides Ectodermo: cultivo de cuerpos embrioides en medio N2/B27 (ver Anexo 2).  Mesoderm: <i>Embryoid bodies (EBs) cultured in medium supplemented with ascorbic acid. Endoderm: EBs culture Ectoderm: EBs culture in N2/B27 (see Annex 2).</i>			
<i>Description of the differentiation characteristics in vitro (spontaneous/induced)</i>				

Test de diferenciación <i>in vivo</i> <i>In vivo differentiation test</i>	<b>Método</b> <i>Method</i> <b>Marcador</b> <i>Marker</i> <b>Nº pase</b> <i>Passage n</i> <b>Resultado</b> <i>Results</i> <b>Comentarios</b> <i>Comments</i>
	<b>Ectodermo</b> <i>Ectoderm</i>  <b>Mesodermo</b> <i>Mesoderm</i>  <b>Endodermo</b> <i>Endoderm</i>
<b>Descripción de las características de diferenciación <i>in vivo</i></b>  <i>Description of the differentiation characteristics in vivo</i>	
<b>Cariotipo (especificar fórmula cariotípica y pase)</b>  <i>Karyotype (Specify karyotype formula and passage)</i>	46,XY; p8, p18 (Anexo 3/ Annex 3)
<b>Identificación celular: Huella genética por análisis de microsatélites/STR de la línea celular</b>  <i>Cell Identity: Genetic fingerprinting by microsatellite analysis / STR of the cell line</i>	<p>Los marcadores de microsatélites de la muestra inicial de fibroblastos coinciden con los de la línea de iPS generada. (Anexo 4)</p> <p><i>Microsatellite markers of the initial fibroblasts sample are identical than the markers of the iPS line (Annex 4)</i></p>
<b>Test de integración (detallar método utilizado según tipo de reprogramación celular)</b>  <i>Integration Test (specify method depending on cell reprogramming)</i>	<p>La QRT_PCR evidenció los niveles de expresión de mRNA de marcadores de pluripotencia endógenos (azul) y de p53 y EBNA-1 de fibroblastos control nucleofectados con GFP 72h tras nucleofeccción (en verde) (Anexo 5)</p> <p><i>QRT_PCR showed mRNA expression levels of transgenes and endogenous pluripotency markers (in blue) and p53 and EBNA-1 expression of GFP nucleofected control fibroblasts (in green).</i></p>

<b>Test de silenciamiento (detallar método utilizado según tipo de reprogramación celular)</b> <i>Silencing Test (specify method used depending on cell reprogramming)</i>	El análisis mediante QRT-PCR mostró la ausencia de plásmidos episomales en la línea de iPSC, en fibroblastos control no-nucleofectados y presencia de plásmidos en fibroblastos control nucleofectados con GFP tras 72h tras nucleofeción (Anexo 5).  <i>The absolute quantitative real time PCR showed absence of episomal plasmids in iPSCs and non-nucleofected fibroblasts and presence of plasmids in GFP nucleofected control fibroblasts 72h after nucleofection (Annex 5).</i>
<b>Confirmación del diagnóstico genotípico en las iPSC generadas a partir de muestras con mutación genética</b> <i>Confirmation of genotypic diagnosis of the cell line generated from samples with genetic mutation</i>	La línea de iPS generada presenta la mutación c3722G>A (G1241D) en el gen COL4A5 (Anexo 6)  <i>The iPS line shows the mutation c3722G&gt;A (G1241D) in the COL4A5 gene (Annex6).</i>
<b>Test de micoplasma</b> <i>Mycoplasma Test</i>	Negativo por PCR (Anexo 7) <i>Negative by PCR (Annex 7)</i>

**SECCIÓN 3**  
*Section 3***DATOS DEL DEPOSITANTE**  
*Applicant Details*

<b>Investigador Principal:</b> <i>Principal Investigator:</i> Roser Torra Balcells	<b>Dirección Postal:</b> <i>Postal address:</i> Fundació Puigvert C/Cartagena 340-350 Barcelona 08025 España
<b>Centro de Trabajo:</b> <i>Institution:</i> Fundació Puigvert	<b>Teléfono (phone):</b> +34 93 416 97 00 (ext 4535) <b>Fax:</b> <b>E-mail:</b>

<b>Investigador Principal:</b> <i>Principal Investigator:</i> <b>Bernd Kuebler</b>	<b>Dirección Postal:</b> <i>Postal address:</i> CMRB. Doctor Aiguader 88 08003, Barcelona.
<b>Centro de Trabajo:</b> <i>Institution:</i> <b>Centre de Medicina Regenerativa de Barcelona (CMRB)</b>	<b>Teléfono (phone):</b> 933160360 <b>Fax:</b> 933160301 <b>E-mail:</b> bkuebler@cmrb.eu

**SECCIÓN 4**  
*Section 4***INFORMACIÓN ADICIONAL (OPCIONAL)**  
*Additional information (optional)*

**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 llenar por el BNLC):  
Other comments or relevant information (to be completed by BNLC)

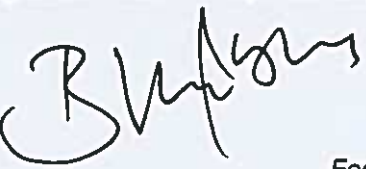
**Seguimiento de la línea** (a llenar por el BNLC):  
Follow up of the line (to be completed by BNLC)

## SECCIÓN 5 DECLARACIÓN

Confirmo 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><b>Firma en Representación del Centro / Signature in Representation of the Centre</b> <i>(Representante legal del Departamento/Centro)</i> <i>Legal Representative of the Department/Centre)</i></p>  <p>RAMON MASSAGUER Patró Delegat i Director General</p> <p>Fecha/ Date: 16-02-2017</p>	<p><b>Firma del Investigador Principal</b> <i>Signature of the Principal Investigator</i></p>  <p>Fecha /Date 16-02-2017</p>
<p><b>Nombre y Cargo de la Persona Representante del Centro:</b> <i>Name and Position of the Person Representing the Centre:</i> Sr Ramon Massaguer Meléndez Patró Delegat/Director General Fundació Puigvert</p>	
<p><b>Dirección Postal:</b> Postal Address: Fundació Puigvert C/Cartagena 340-350 08025 Barcelona España</p>	<p><b>Teléfono /Telephone:</b> +34 93 416 97 31 <b>Fax:</b> <b>E-mail:</b> secredir@fundacio-puigvert.es</p>

<p><b>Firma en Representación del Centro / Signature in Representation of the Centre</b> <i>(Representante legal del Departamento/Centro)</i> <i>Legal Representative of the Department/Centre)</i></p>  <p>CMRB [D] Centro de Medicina Regenerativa de Bellvitge Parc Científic de la Salut de Bellvitge Centre of Regenerative Medicine in Bellvitge Dr. Aiguader, 88 08003 BARCELONA Fecha/ Date: 16/02/2017</p>	<p><b>Firma del Investigador Principal</b> <i>Signature of the Principal Investigator</i></p>  <p>Fecha /Date 16/02/2017</p>
<p><b>Nombre y Cargo de la Persona Representante del Centro:</b> <i>Name and Position of the Person Representing the Centre:</i> Ángel Raya. Director</p>	
<p><b>Dirección Postal:</b> Postal Address: CMRB Doctor Aiguader, 88 08003, Barcelona</p>	<p><b>Teléfono /Telephone:</b> 933160303 <b>Fax:</b> 933160301 <b>E-mail:</b> gerencia@cmrb.eu</p>