

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: 03-05-2018

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

Nombre de la línea iPS <i>Name of the iPS line:</i>	FCE-FiPS4F7
Muestra original donada. Detallar tipo de célula, tejido de origen y localización anatómica de la muestra biológica de la que se obtiene la línea original. Si son células comerciales, detallar nombre, referencia y distribuidor comercial <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 primarios humanos comerciales (Lonza, CC2509) obtenidos a partir de una biopsia de prepucio de neonato. Human commercial primary fibroblasts (Lonza, CC2509) obtained from human neonatal foreskin biopsy.
Sexo y edad del donante. <i>Sex and age of the donor</i>	Hombre Male edad desconocida age unknown
¿El donante tiene alguna patología? <i>Has the donor any pathological condition?</i>	NO <input checked="" type="checkbox"/> No SÍ <input type="checkbox"/> (especificar) Yes (specify)
¿La patología es de origen genético? <i>Is the pathological condition of genetic origin?</i>	NO <input checked="" type="checkbox"/> No SÍ <input type="checkbox"/> (especificar) Yes (specify)

Muestra biológica recibida <i>Biological sample</i>	Fresco <input type="checkbox"/> <i>Fresh</i>	Crioconservado <input checked="" type="checkbox"/> <i>Cryopreserved</i>
Fecha de la donación de la muestra biológica <i>Date of donation of the biological sample</i> 09/2016	Fecha del uso o descongelación (<i>si congelado</i>) <i>Date used or thawed (if frozen)</i> La muestra se expandió y una vez conseguidos stocks se fueron almacenando viales en nitrógeno líquido. The sample was thawed and expanded for the generation of a stock. After, several cryovials with frozen cells were stored in liquid nitrogen.	
Condiciones de cultivo de las células de origen (células somáticas/cultivo primario). <i>Culture conditions of the original cells (somatic cells / primary culture)</i>	Los fibroblastos se han mantenido en DMEM high glucose con FBS hyclone 10%, Penicilina-Streptomicina 1X y glutamax 1X. Fibroblasts have been maintained in DMEM high glucose with FBS hyclone 10%, Penicillin-Streptomycin 1X and glutamax 1X	
Identificación celular: Huella genética por análisis de microsatélites/STR de las células de origen <i>Cell Identity: Genetic fingerprinting by microsatellite analysis / STR of the original cells.</i>	Se ha llevado a cabo análisis de la huella genética por análisis de microsatélites/STR (ver ANEXO 1). To confirm the cell identity a DNA fingerprinting assay has been carried out (See ANNEX 1)	
¿Hay disponibilidad de viales congelados de las células de origen? ¿En qué pase? <i>Is there availability of frozen vials of original cells? At what passage?</i>	Sí, (pase 9) Yes, (passage 9)	
Método utilizado en la generación de la línea iPSc. (Integrativa/ No-integrativa) Especificar factores y plásmidos de reprogramación utilizados. <i>Method used for the generation of iPSC line (Integrative / Non-integrative)</i> <i>Specify factors and plasmids used for reprogramming</i>	Metodología no integrativa que implica el uso de virus Sendai (CytoTune-iPS 2.0 Sendai reprogramming kit). Se han utilizado los factores de reprogramación Oct3/4, Sox2, Klf4 y cMyc. Non integrative methodology that involves the use of Sendai virus (CytoTune-iPS 2.0 Sendai reprogramming kit, Invitrogen). Oct3/4, Sox2, Klf4 y cMyc have been used as reprogramming factors	
Condiciones de cultivo de la línea de iPSc generada. (si se describen en publicación, indicar referencia) <i>iPSC Culture conditions (if they are described in a publication, please indicate the reference)</i>	Se han seguido las condiciones de cultivo descritas por Raya A et al. Nature protocols 2010; 5(4): 647-60. Culture conditions are described in detail by Raya A et al. Nature protocols 2010; 5(4): 647-60.	
Descripción de las características morfológicas de la línea en cultivo (forma y tamaño colonias; forma y tamaño células; ratio núcleo/citoplasma;otros) <i>Description of the morphological characteristics of the line in culture (form and size of the colonies; form and size of the</i>	Las iPSC generadas presentan características morfológicas típicas de células ES (elevada relación núcleo/citoplasma) (Ver ANEXO 1). The generated iPSCs present a typical ES cell colony morphology (high ratio nucleus/cytoplasm) (see ANNEX 1)	

<i>cells; nucleus/cytoplasm ratio; others)</i>	
Criopreservación de la línea celular (Describir método de congelación/descongelación) <i>Cryopreservation of the cell line (Describe freezing / thawing method)</i>	Se ha seguido el protocolo descrito en el “CytoTune-iPS 2.0 Sendai reprogramming kit” For cryopreserving the iPSC cells the protocol described in the manual of the “CytoTune-iPS 2.0 Sendai reprogramming kit” has been followed.
Pase de la línea celular en el momento del banqueo/registro. (Máximo: Pase 15) <i>Passage at the time of the banking/registration (Max: Passage 15)</i>	Hay iPSCs congeladas en distintos tiempos (pase 8) Several iPSCs stocks freezed at different moments and passages are available (passage 8)
¿Ha sido la línea modificada genéticamente? <i>Has the line been genetically modified?</i> Sí Yes <input type="checkbox"/> No <input checked="" type="checkbox"/>	¿Se llevó a cabo un análisis clonal? <i>Has a clonal analysis been carried out?</i> Sí/ Yes <input type="checkbox"/> No <input checked="" type="checkbox"/> Resultado / Result

Comentarios/ Comments:

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*

Test de pluripotencia <i>Pluripotency test</i>	Método <i>Method</i>	Nº pase <i>Passage n.</i>	Resultado <i>Results</i>	Comentarios <i>Comments</i>			
	Oct 4 <i>Oct 4</i>	RNA/proteína	20	+			
	Nanog <i>Nanog</i>	RNA/proteína	20	+			
	Sox 2 <i>Sox 2</i>	RNA/proteína	20	+			
	SSEA3 <i>SSEA3</i>	proteína	20	+			
	SSEA4 <i>SSEA4</i>	proteína	20	+			
	TRA-1-60 <i>TRA-1-60</i>	proteína	20	+			
	TRA-1-81 <i>TRA-1-81</i>	proteína	20	+			
	Fosfatasa. Alk <i>Fosfatasa. Alk</i>	proteína	20	+			
Test de diferenciación in vitro <i>In vitro differentiation test</i>	Comentarios <i>Comments</i>	Método <i>Method</i>	Marcador <i>Marker</i>	Nº pase <i>Passage n.</i>	Resultado <i>Results</i>	Comentarios <i>Comments</i>	
		Ectodermo <i>Ectoderm</i>	Proteína	TUJ1	20	+	
		Mesodermo <i>Mesoderm</i>	Proteína	SMA	20	+	
		Endoderm <i>Endoderm</i>	Proteína	AFP	20	+	
Descripción de las características de diferenciación <i>in vitro</i> (espontánea/inducida) <i>Description of the differentiation characteristics in vitro (spontaneous/induced)</i>	Espontánea (a las tres capas embrionarias, ver ANEXO 1) Spontaneous differentiation into the three germ layers, see ANNEX 1)						

Test de diferenciación <i>in vivo</i> <i>In vivo differentiation test</i>	<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="text-align: left; padding-bottom: 5px;">Comentarios</th><th style="text-align: center; padding-bottom: 5px;">Método <i>Method</i></th><th style="text-align: center; padding-bottom: 5px;">Marcador <i>Marker</i></th><th style="text-align: center; padding-bottom: 5px;">Nº pase <i>Passage n</i></th><th style="text-align: center; padding-bottom: 5px;">Resultado <i>Results</i></th><th style="text-align: center; padding-bottom: 5px;">Comments</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="padding-top: 5px;">Ectodermo <i>Ectoderm</i></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr> <tr> <td style="padding-top: 5px;">Mesodermo <i>Mesoderm</i></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr> <tr> <td style="padding-top: 5px;">Endodermo <i>Endoderm</i></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr> </tbody> </table>	Comentarios	Método <i>Method</i>	Marcador <i>Marker</i>	Nº pase <i>Passage n</i>	Resultado <i>Results</i>	Comments	Ectodermo <i>Ectoderm</i>						Mesodermo <i>Mesoderm</i>						Endodermo <i>Endoderm</i>					
Comentarios	Método <i>Method</i>	Marcador <i>Marker</i>	Nº pase <i>Passage n</i>	Resultado <i>Results</i>	Comments																				
Ectodermo <i>Ectoderm</i>																									
Mesodermo <i>Mesoderm</i>																									
Endodermo <i>Endoderm</i>																									
Descripción de las características de diferenciación <i>in vivo</i> <i>Description of the differentiation characteristics in vivo</i>	<p>No se ha llevado a cabo por considerarse un ensayo que ya no es necesario para demostrar la pluripotencialidad de las células.</p> <p>This assay has not been carried out. At this moment it is considered that this assay is not essential to demonstrate the pluripotency of the cells.</p>																								
Cariotipo (especificar fórmula cariotípica y pase) <i>Karyotype (Specify karyotype formula and passage)</i>	<p>Pase 20, mosaico 46, XY(28)/47XYY (2) Ver ANEXO 1</p> <p>Passage 20, 46, XY (28)/47XYY (2) mosaicism See ANNEX 1</p>																								
Identificación celular: Huella genética por análisis de microsatélites/STR de la línea celular <i>Cell Identity: Genetic fingerprinting by microsatellite analysis / STR of the cell line</i>	<p>Se ha llevado a cabo análisis de la huella genética por análisis de microsatélites/STR (ver ANEXO 1).</p> <p>To confirm the cell identity a DNA fingerprinting assay has been carried out (See ANNEX 1)</p>																								
Test de integración (detallar método utilizado según tipo de reprogramación celular) <i>Integration Test (specify method depending on cell reprogramming)</i>	<p>Los genes no se integran porque se ha utilizado una metodología NO integrativa (virus Sendai)</p> <p>Genes do not integrate. A non-integrative methodology that involves the use of Sendai virus has been used</p>																								

Test de silenciamiento (detallar método utilizado según tipo de reprogramación celular) <i>Silencing Test (specify method used depending on cell reprogramming)</i>	Mostramos por RT-PCR la eliminación de los vectores y factores de reprogramación exógenos (ver ANEXO 1) We confirmed the clearance of the vectors and the exogenous reprogramming factor genes by RT-PCR (see ANNEX 1)
Confirmación del diagnóstico genotípico en las iPSC generadas a partir de muestras con mutación genética <i>Confirmation of genotypic diagnosis of the cell line generated from samples with genetic mutation</i>	La identificación mediante secuenciación Sanger de las variantes en la secuencia del mtDNA, m.10400C and m.3594 T muestran que la línea de iPSCs IISHDOi002-A pertenece al haplogrupo africano L3 (ver ANEXO 1) The identification of the mtDNA nucleotide variations m.10400C and m.3594 T using Sanger sequencing showed that fibroblasts and the generated iPSC line IISHDOi002-A belong to the African mitochondrial haplogroup L3 (see ANNEX 1)
Test de micoplasma <i>Mycoplasma Test</i>	Las células son micoplasma negativas por PCR. iPSC cells have been confirmed mycoplasm-free by PCR

SECCIÓN 3

DATOS DEL DEPOSITANTE

Section 3

Applicant Details

Investigador Principal: <i>Principal Investigator:</i> RAFAEL GARESSE ALARCÓN	Dirección Postal: <i>Postal address:</i> Avda. Arzobispo Morcillo nº 4
Centro de Trabajo: <i>Institution:</i> Instituto de Investigaciones Biomédicas Alberto Sols Facultad de Medicina, UAM-CSIC.	Teléfono (phone): 91-497-54-52 Fax: 91 585-44-01 E-mail: egallardo@iib.uam.es

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.

Firma en Representación del Centro / Signature in Representation of the Centre <i>(Representante legal del Departamento/Centro) Legal Representative of the Department/Centre)</i> Dr. José Manuel González Sancho  Fecha/ Date: 05-2018	Firma del Investigador Principal <i>Signature of the Principal Investigator</i> RAFAEL GARESSE ALARCÓN  Fecha /Date 05-2018
Nombre y Cargo de la Persona Representante del Centro: <i>Name and Position of the Person Representing the Centre:</i> José Manuel González Sancho (Vicerrector de la UAM)	
Dirección Postal: <i>Postal Address:</i> C/. Einstein 3, 28049-Madrid	Teléfono /Telephone: 91-497-40-08 Fax: 91-497-67-55 E-mail: vicerrectorado.investigacion@uam.es