

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: 31/07/2015

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>	CBiPS 4F-3a
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>	Células CD133+ de sangre de cordón umbilical CD133+ cells from umbilical cord blood.
Sexo y edad del donante. <i>Sex and age of the donor</i>	F 0 años F 0 years
¿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 type="checkbox"/> No SÍ <input type="checkbox"/> (especificar) Yes (specify)

Muestra biológica recibida <i>Biological sample</i>	Fresco <input checked="" type="checkbox"/> <i>Fresh</i>	Crioconservado <input type="checkbox"/> <i>Cryopreserved</i>
Fecha de la donación de la muestra biológica <i>Date of donation of the biological sample</i> 10. 2010	Fecha del uso o descongelación (si congelado) <i>Date used or thawed (if frozen)</i> 10. 2010	
Condiciones de cultivo de las células de origen (células somáticas/cultivo primario). <i>Culture conditions of the original cells (somatic cells / primary culture)</i>	Se pre-estimularon las células de sangre de cordón (CB) CD133+ (1x105 cel/ml) durante 24h en DMEM suplementado con 10%FBS en presencia de SCF +Flt3 +TPO +IL-6. Cells from cord blood (CB) CD133 + (1x105 cells / ml) were pre-stimulated for 24h in DMEM supplemented with 10% FBS in the presence of SCF + Flt3 + TPO + IL6.	
¿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>	no	
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>	<p>Constructos y producción retroviral Constructs and retroviral production</p> <p>Se utilizó el vector policistrónico pMXs-OSKMG para la producción de las partículas retrovirales. La línea celular Phoenix Amphotropic fue transfectada con el vector usando Fugene6 según las instrucciones del fabricante.</p> <p>The polycistronic vector pMXs-OSKMG was used for the production of retroviral particles. Amphotropic cell line Phoenix was transfected with the vector using Fugene6 according to the manufacturer's instructions.</p> <p>Transducción de células CD133+ Transduction CD133 +</p> <p>Se pre-estimularon las células de sangre de cordón umbilical (CB) CD133+ (0,1x10M cel/ml) durante 24h en DMEM suplementado con 10%FBS en presencia de SCF +Flt3 +TPO +IL-6. Placas multipicillos fueron recubiertas con retronectina. Se añadió una mezcla filtrada y obtenida mediante la centrifugación de sobrenadante retroviral para el constructo policistrónico OCT4-SOX2-KLF4-c-MYC GFP a 2500 RPM durante 30 min. Se plaquearon alrededor de 80.000 células CD133+ en presencia de DMEM+ FBS al 10% y el cocktail de citoquinas mencionado previamente. Se realizaron 3 ciclos de infección. A día 3, se recogieron las células y se transfirieron a placas de 6 pocillos que contenían fibroblastos humanos irradiados y medio hES. Las CBiPS fueron cultivadas sobre fibroblastos humanos irradiados y pasadas mecánicamente.</p> <p>Cells from cord blood (CB) CD133+ (0,1x10M cells/ml) were pre-stimulated for 24h in DMEM supplemented with 10% FBS in the presence of SCF + Flt3 + TPO + IL-6. Multiwell plates were coated with retronectina. A mixture obtained by centrifugation of retroviral supernatant of the polycistronic construct OCT4-SOX2-KLF4 c-MYC-GFP at 2500 RPM for 30 min was filtered and added. About 80,000 CD133+ cells were plated in the presence of DMEM + 10% FBS and the cytokine cocktail mentioned above. 3 cycles of infection were performed. At day 3, the cells were harvested and transferred to 6-well plates containing irradiated human fibroblasts and hES medium. The CBiPS were cultivated on irradiated human fibroblasts and passed mechanically.</p>	

Condiciones de cultivo de la línea de iPS generada. (si se describen en publicación, indicar referencia) <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) and 0,5% Penicillin-Streptomycin (Gibco, InVitrogen corporation). Vitaloni M, Pulecio J, Bilic J, Kebler B, Laricchia-Robbio L, Izpisúa Belmonte JC. (2014) MicroRNAs Contribute to Induced Pluripotent Stem Cell Somatic Donor Memory. <i>J. Biol. Chem.</i> 289: 2084-2098.
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 cells; nucleus/cytoplasm ratio; others)</i>	Colonias grandes poligonales, ligeramente aplanasadas, de un tamaño entre 1-3mm de diámetro de diversas formas con bordes lisos. Células de tamaño uniforme y una elevada relación núcleo/citoplasma. Large and flat polygonal colonies, with uniformly sized cells of 1-3mm of diameter. They have several forms and smooth edges. High nucleus/cytoplasm ratio.
Criopreservación de la línea celular (Describir método de congelación/descongelación) <i>Cryopreservation of the cell line (Describe freezing / thawing method)</i>	La congelación de los clumps de colonias se realizó en FBS(90%) + DMSO(10%), mediante un congelador programable (-0.5°C/min.) Los viales se descongelaron a 37°C durante 1-2 minutos The clumps of colonies were cryopreserved in FBS(90%)+ DMSO (10%), by a programmable freezer (-0.5°C/min.) Vials were thawed at 37°C for 1-2 minutes.
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>	22
¿Ha sido la línea modificada genéticamente? <i>Has the line been genetically modified?</i> Sí Yes <input checked="" type="checkbox"/> No No <input type="checkbox"/> Comentarios/ Comments:	¿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

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>Comentarios</i>	Marcador <i>Method</i>	Nº pase <i>Passage n.</i>	Resultado <i>Results</i>	
				<i>Comments</i>	<i>Results</i>
Anexo 1 Annex 1	Oct 4	Inmunocitoquímica	6		+
	Nanog	Inmunocitoquímica	6		+
	Sox 2	Inmunocitoquímica	6		+
	SSEA3	Inmunocitoquímica	6		+
	SSEA4	Inmunocitoquímica	6		+
	TRA-1-60	Inmunocitoquímica	6		+
	TRA-1-81	Inmunocitoquímica	6		+
	Fosfatasa. Alk	Actividad	6		+
Test de diferenciación in vitro <i>In vitro differentiation test</i>	Método <i>Comentarios</i>	Marcador <i>Method</i>	Nº pase <i>Passage n</i>	Resultado <i>Results</i>	
	Ectodermo	inmunocitoq. Tuj1/ GFAP	12	+/ +/+	
	<i>Ectoderm</i>				
	Mesodermo	inmunocitoq. ASMA	12	+ +/ +/+	
	<i>Mesoderm</i>				
	Endoderm	inmunocitoq. AFP/FOXA2	12	+/ +/+	
	<i>Endoderm</i>				
Descripción de las características de diferenciación <i>in vitro</i> (espontánea/inducida) <i>Description of the differentiation characteristics in vitro (spontaneous/induced)</i>	Mesodermo: cultivo de cuerpos embrioides (EBs) en medio de cultivo suplementado con ácido ascórbico. Endodermo: cultivo de EBs. Ectodermo: cultivo de EBs en medio con N2/B27 sobre células PA6 (Anexo 2). Mesoderm: Embryoid bodies (EBs) cultured in culture medium supplemented with ascorbic acid. Endoderm: EBs culture. Ectoderm: EBs culture with N2/B27on PA6 cells (Annex 2).				

Test de diferenciación in vivo <i>In vivo differentiation test</i>	Comentarios <i>Method</i>	Método <i>Method</i>	Marcador <i>Marker</i>	Nº pase <i>Passage n</i>	Resultado <i>Results</i>	Comments <i>Comments</i>
	Ectodermo <i>Ectoderm</i>	inmunocitoq.	Tuj1/ GFAP		+/+	
	Mesodermo <i>Mesoderm</i>	inmunocitoq.	ASMA/ ASA		+/+	
	Endodermo <i>Endoderm</i>	inmunocitoq.	AFP / FOXA2		+/+	
Descripción de las características de diferenciación <u>in vivo</u> <i>Description of the differentiation characteristics in vivo</i>		Inyección intratesticular en ratones SCID de 4·10 M de células indiferenciadas y tras 8 semanas, análisis de los teratomas producidos mediante técnicas de inmunohistoquímica para ectodermo, mesodermo y endodermo. (Anexo 3). 4·10 M of undifferentiated cells were injected into the testis of SCID mice. Around 8 weeks later, teratomas were analyzed by immunohistochemistry for ectoderm, endoderm and mesoderm (Annex 3).				
Cariotipo (especificar fórmula cariotípica y pase) <i>Karyotype (Specify karyotype formula and passage)</i>	46 XX p24	(Annexo 4) (Annex 4)				
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>		Los marcadores de microsatélites se muestran en el Anexo 5. Microsatellites markers are shown in Annex 5.				
Test de integración (detallar método utilizado según tipo de reprogramación celular) <i>Integration Test (specify method depending on cell reprogramming)</i>		La qPCR evidenció la integración de los 4 genes; Oct-4, Sox-2, Klf4, c-Myc (Annexo 6) The integration of the 4 genes; Oct-4, Sox-2, Klf4, c-Myc was shown by qPCR (Annex 6)				

Test de silenciamiento (detallar método utilizado según tipo de reprogramación celular) <i>Silencing Test (specify method used depending on cell reprogramming)</i>	Se evidenció el silenciamiento de los 4 genes de reprogramación Oct-4, Sox-2,Klf-4 and c-Myc mediante Q-RT-PCR (Anexo 6) Silencing of reprogramming genes Oct-4, Sox-2, Klf-4 and c-Nyc has been shown by Q-RT-PCR (Annex 6)
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>	no procede not applicable
Test de micoplasma <i>Mycoplasma Test</i>	negativo negative Anexo 7 Annex 7

SECCIÓN 3 DATOS DEL DEPOSITANTE

Section 3 Applicant Details

Investigador Principal: <i>Principal Investigator:</i> Anna Veiga Lluch	Dirección Postal: <i>Postal address:</i> CMRB. Dr.Aiguader 88. 08003 Barcelona
Centro de Trabajo: <i>Institution:</i> Centro de Medicina Regenerativa de Barcelona (CMRB)	Teléfono (phone): 933160360 Fax: 933160301 E-mail: blc@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.

Firma en Representación del Centro / Signature in Representation of the Centre <i>(Representante legal del Departamento/Centro)</i> <i>Legal Representative of the Department/Centre)</i>  31/07/2015 CMR[B] Fecha/Date:	Firma del Investigador Principal <i>Signature of the Principal Investigator</i>  31/07/2015 Fecha /Date
Nombre y Cargo de la Persona Representante del Centro: <i>Name and Position of the Person Representing the Centre:</i> Margarita Sala Azón Dr. Aiguader, 88 08003 BARCELONA NIF G-63687222	
Dirección Postal: <i>Postal Address:</i> Centro de Medicina Regenerativa de Barcelona Doctor Aiguader, 88, 7 ^a planta, 08003, Barcelona	Teléfono /Telephone: 933160303 Fax: 933160301 E-mail: gerencia@cmrb.eu



Centre de Medicina Regenerativa de Barcelona
Centro de Medicina Regenerativa de Barcelona
Center of Regenerative Medicine in Barcelona

ANEXOS A LA SOLICITUD DE DEPÓSITO DE LA LÍNEA CELULAR CBiPS-4F-3a EN EL BANCO NACIONAL DE LÍNEAS CELULARES

ANEXOS

Anexo 1: Fenotipo. Marcadores de pluripotencia

Anexo 2: Diferenciación *in vitro*

Anexo 3: Diferenciación *in vivo*

Anexo 4: Cariotipo

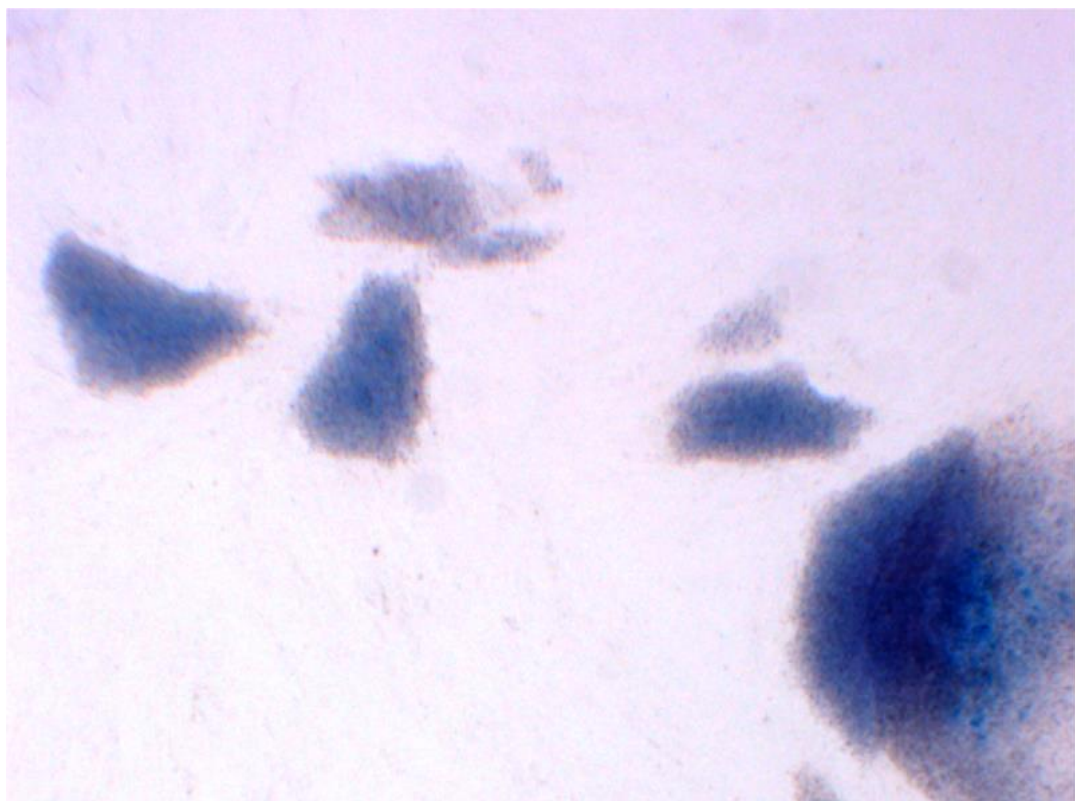
Anexo 5: Resultados microsatélites

Anexo 6: Integración y silenciamiento de los transgenes de reprogramación

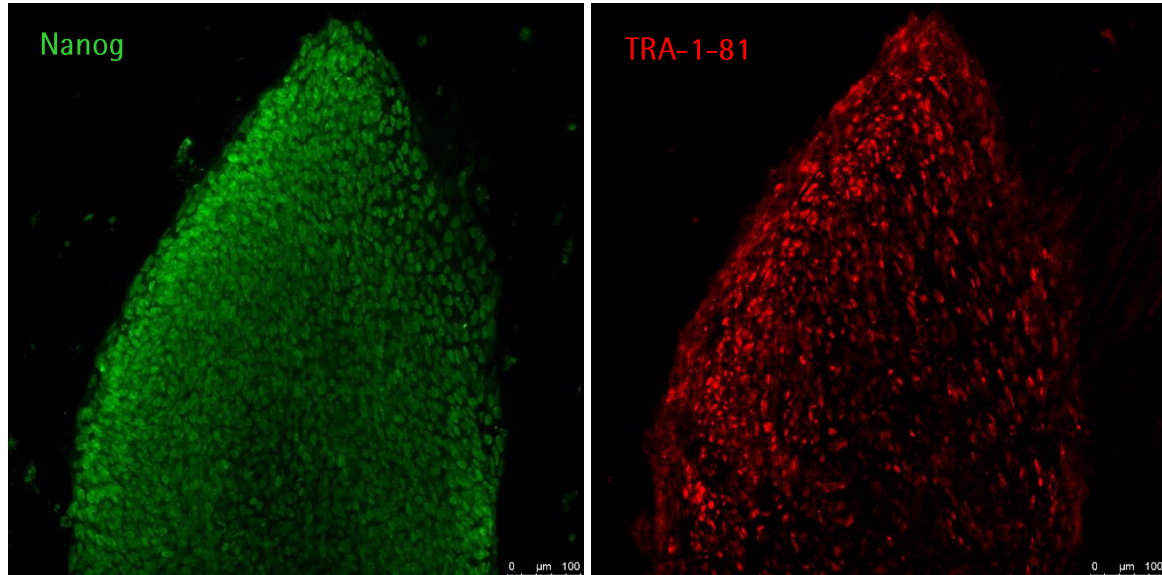
Anexo 7: Resultado Test de micoplasma (PCR)

Anexo 1

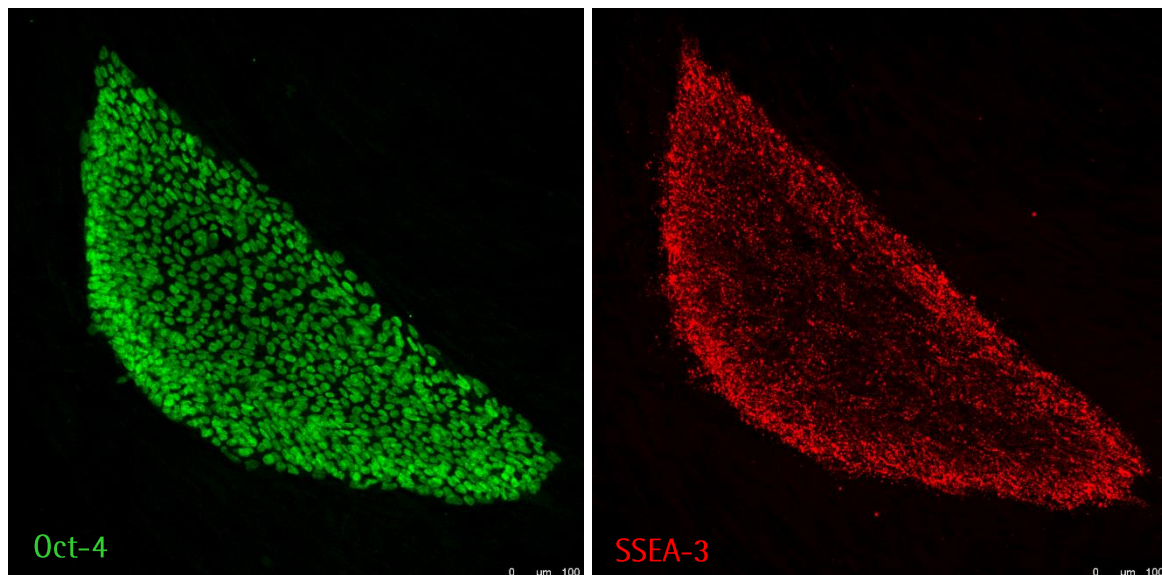
Fenotipo. Marcadores de pluripotencia



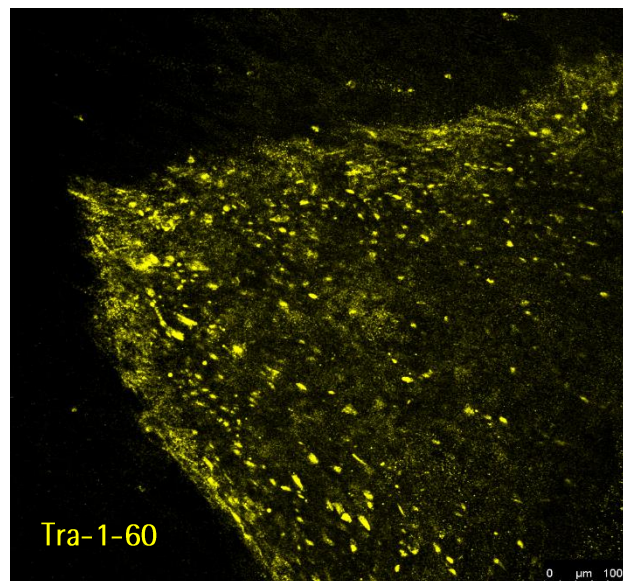
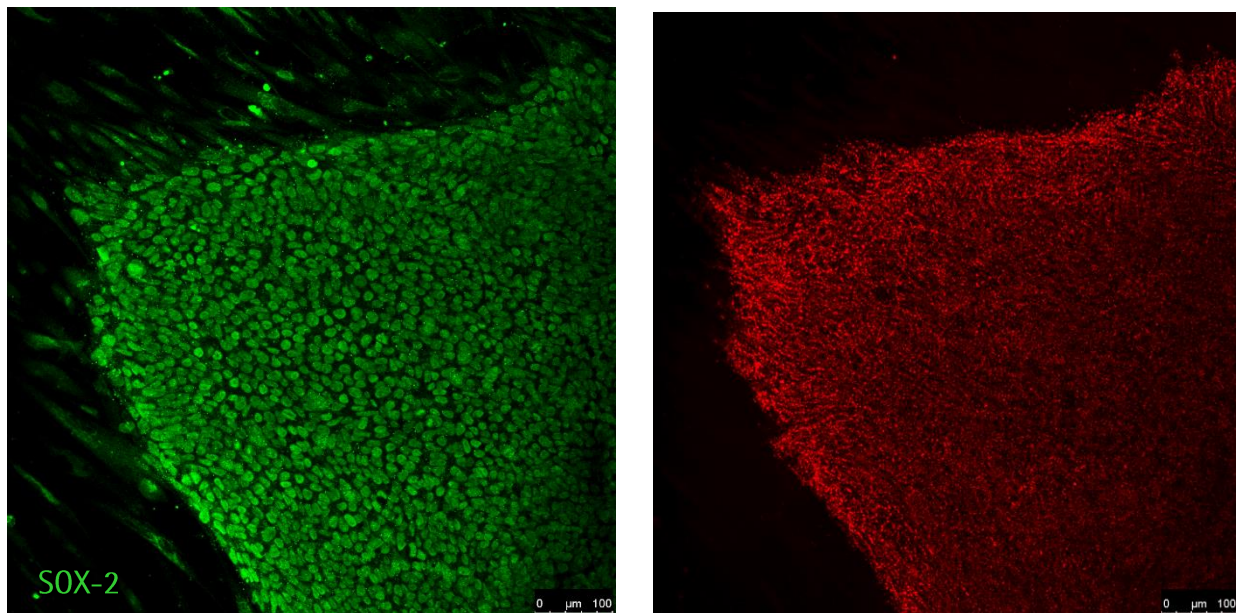
Actividad **fosfatasa alcalina** de la línea de células pluripotentes



Resultado positivo por inmunocitoquímica para las proteínas de pluripotencia
Nanog y TRA-1-81



Resultado positivo por inmunocitoquímica para las proteínas de pluripotencia
Oct-4 y SSEA-3

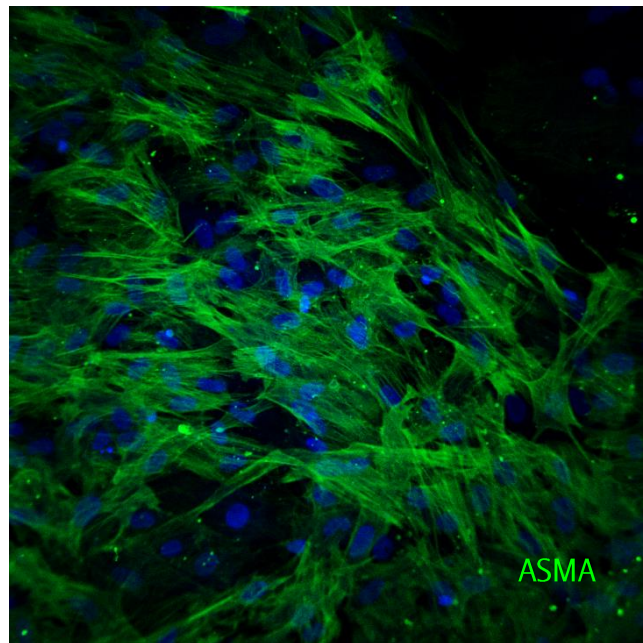


Resultado positivo por inmunocitoquímica para las proteínas de pluripotencia

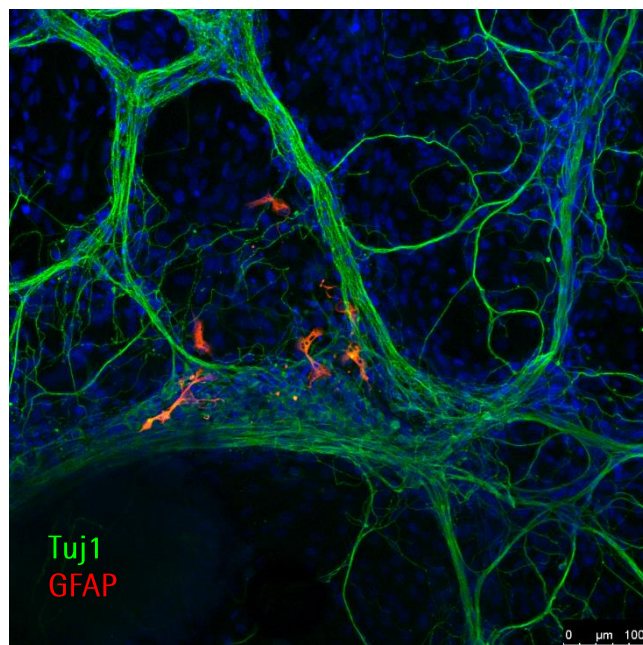
Sox-2, SSEA-4 y TRA1-60

Anexo 2

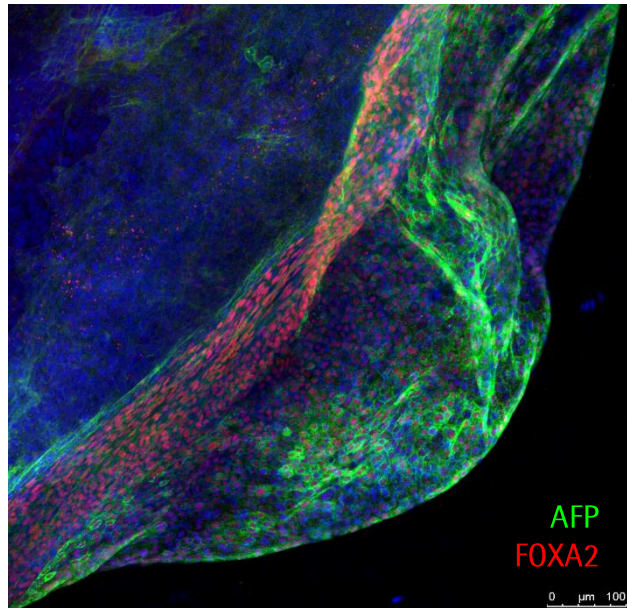
Diferenciación *in vitro*



Diferenciación *in vitro* a mesodermo: Células positivas para **ASMA**



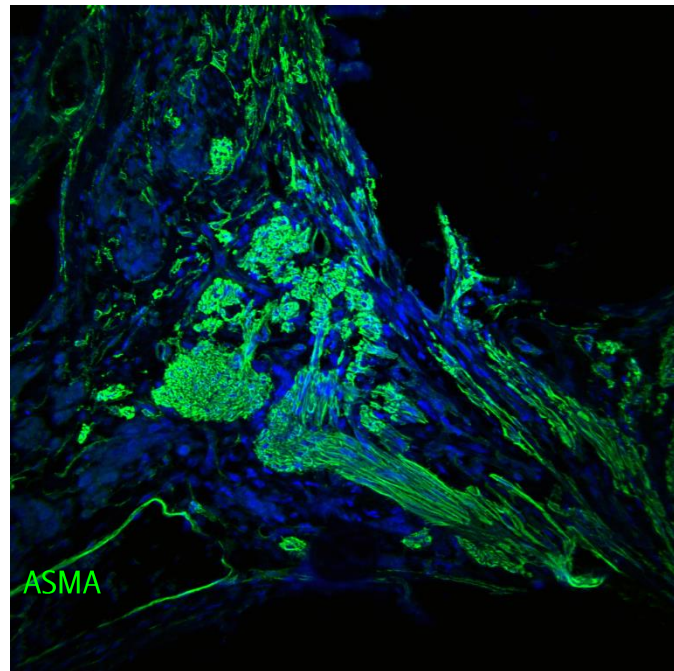
Diferenciación *in vitro* a ectodermo: Células positivas para **Tuj1 y GFAP**



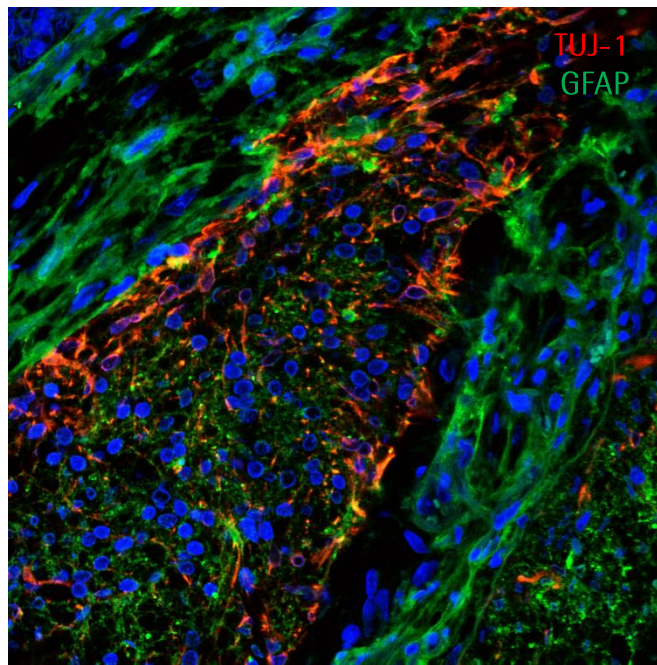
Diferenciación *in vitro* a endodermo: Células positivas para **AFP** y **FOXA2**

Anexo 3

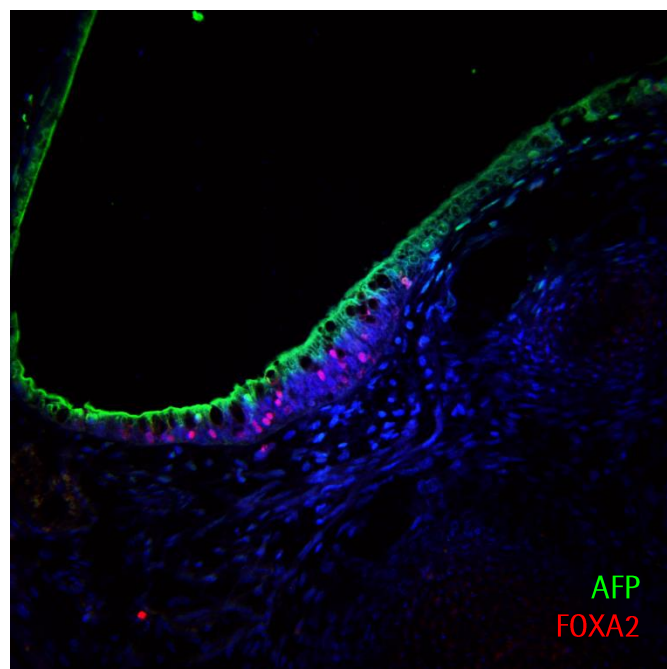
Diferenciación *in vivo*



Diferenciación *in vivo* a mesodermo: Células positivas para **ASMA**

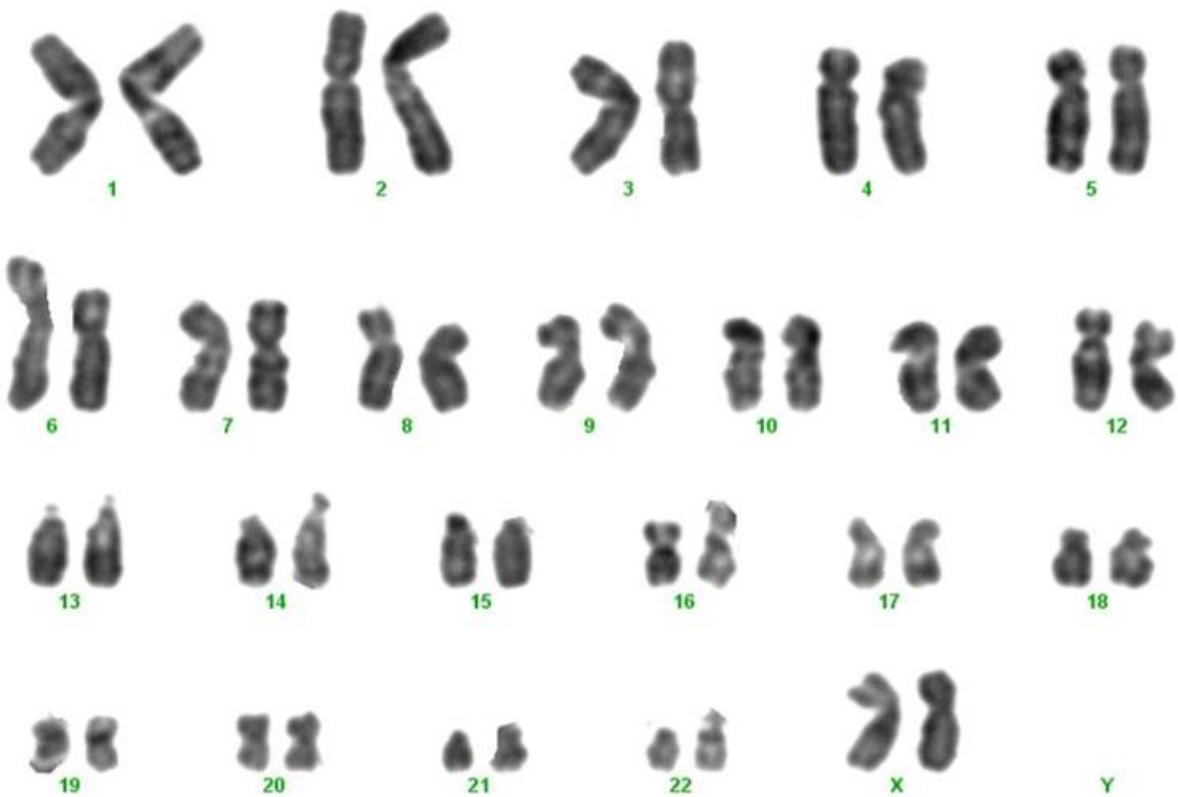


Diferenciación *in vivo* a ectodermo: Células positivas para **TUJ1** y **GFAP**.



Diferenciación *in vivo* a endodermo: Células positivas para **AFP** y **FOXA2**

Anexo 4 Cariotipo



Anexo 5

Resultado análisis microsatélites

Servicio de autentificación de líneas celulares

Detalles de la solicitud

Solicitante: Cristina Gómez Santos
Centro: Centre de Medicina Regenerativa de Barcelona
Departamento:

Detalles de la muestra

Identificador externo: CBiPS 4F-3a
Identificador interno: qG15013242
Descripción: 1 tubo de 15mL con pellet celular.
Nota: ID petición CBiPS 4F-3a, pero en el tubo indica CBiPS 4F-3

Informe de resultados

Resultados

Calidad de la muestra: Correcta

Muestra	TH01	D21S11	D5S818	D13S317	D7S820	D16S539	CSF1PO	AMEL	vWA	TPOX
CBiPS 4F-3a	7-9.3	28-32.2	11-12	8-12	11-12	12-13	10-11	XX	15-16	8-8

Coincidencia con línea celular conocida: No **Cual:**

Contaminación con otra línea celular humana: No detectable

Observaciones:

Firmado:
Manel Garcia

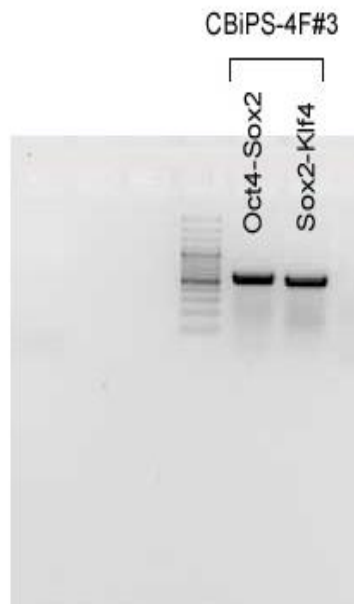
Fecha: 02/06/2015

Breve descripción del método

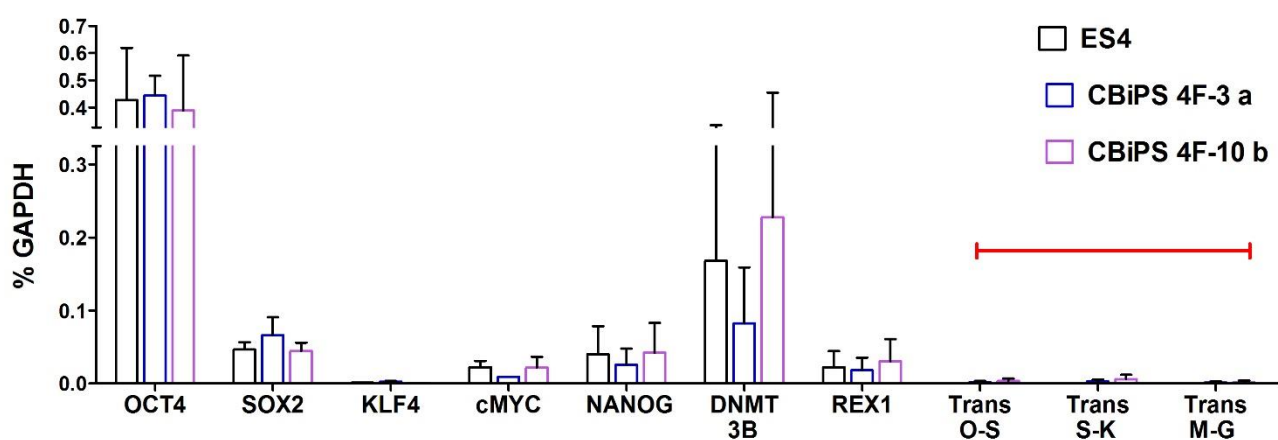
El estudio se ha realizado mediante el genotipado de marcadores STR (también conocidos como microsatélites: *TH01*, *D21S11*, *D5S828*, *D13S317*, *D7S820*, *D16S539*, *CSF1PO*, *vWA* y *TPOX*). La combinación de los nueve marcadores utilizados produce un perfil de alelos con una probabilidad de coincidencia por azar de $1 \text{ en } 2.9 \times 10^9$. Se usa además un marcador para identificar el sexo de la muestra (AMEL).

Anexo 6

Integración y silenciamiento de los transgenes de reprogramación



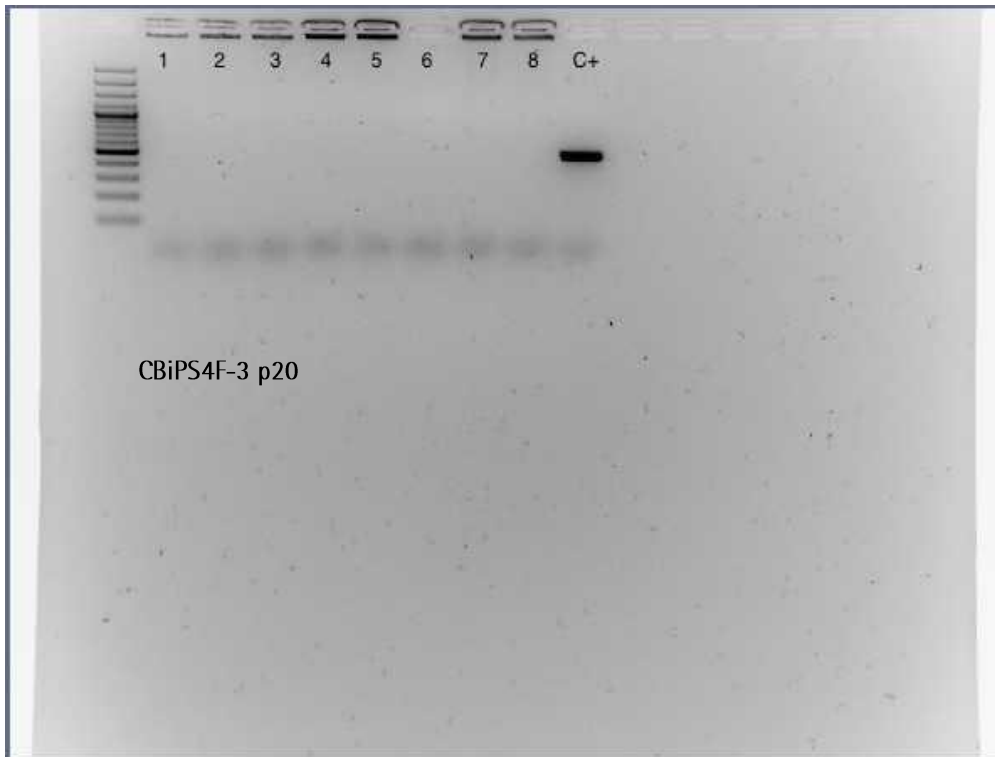
Análisis gPCR mostrando las integraciones genómicas de los 4 genes utilizados Oct-4, Sox-2, Klf4 y c-myc) para generar la línea CBiPS-4F-3a (el vector utilizado fue el policistrónico pMXs-OSKMG con los 4 genes: Oct4, Sox2, Klf4, cMyc, en un solo vector)



Silenciamiento de los transgenes de reprogramación. Análisis por Q-RT-PCR de los niveles de los niveles de expresión de los transgenes indicados. Se muestra expresión relativa a GAPDH.

Anexo 7

Resultado Test de micoplasma (PCR)



Resultado test micoplasma CBiPS-4F-3a fase 20 (Carril 4)