

Buňky BxPC-3 | 305031**Obecné informace****Description**

Buňky BxPC-3, pocházející z adenokarcinomu pankreatu 61leté pacientky, která podstoupila ozařování a chemoterapii, se staly základním přínosem pro výzkum rakoviny, zejména pro studium duktálního adenokarcinomu pankreatu. Absence proteinu SMAD4/DPC4 v důsledku homozygotní delece v buňkách BxPC 3 z nich činí neocenitelný zdroj pro výzkum genetického prostředí karcinomu pankreatu.

Nádory vypěstované z buněk BxPC 3 v nahých myších produkují karcinoembryonální antigen, lidský antigen asociovaný s rakovinou slinivky břišní, lidský pankreas-specifický antigen a stopy mucinu. To poukazuje na schopnost buněčné linie věrně kopírovat histopatologické znaky primárního nádoru. Zejména produkce mucinózní tkáně podtrhuje hodnotu buněčné linie pro podrobné studie adenokarcinomu pankreatu, které odrážejí vlastnosti původního nádoru.

Významná exprese angiogenních faktorů, jako je interleukin-8 (IL-8), vaskulární endoteliální růstový faktor (VEGF) a prostaglandin E2 (PGE2), v buňkách BxPC-3 otevírá možnosti pro zkoumání angiogeneze při progresi rakoviny a identifikaci potenciálních terapeutických cílů.

Lze shrnout, že buněčná linie adenokarcinomu pankreatu BxPC-3 je klíčová pro výzkum rakoviny, zejména pro výzkum adenokarcinomu pankreatu. Jejich absence proteinu SMAD4/DPC4 z důvodu homozygotní delece a schopnost replikovat histopatologické znaky primárního nádoru, včetně mucinózní tkáně, z nich činí neocenitelné pro studium genetického prostředí a patologie karcinomu pankreatu.

Organism Člověk**Tissue** Pankreas**Disease** Duktální adenokarcinom pankreatu**Synonyms** BxPc-3, BxPC-3, Bx-PC3, BxPC3, BxPC3, BxPc3, Biopstický xenograft karcinomu pankreatu linie 3**Charakteristika****Age** 61 let**Gender** Ženy**Ethnicity** Evropská**Morphology** Epitelové**Growth properties** Adherentní

Buňky BxPC-3 | 305031**Regulační údaje**

| | |
|-----------------------------|---|
| Citation | BxPC-3 (katalogové číslo Cytion 305031) |
| Biosafety level | 1 |
| NCBI_TaxID | 9606 |
| CellosaurusAccession | CVCL_0186 |

Biomolekulární data

| | |
|---------------------------|---|
| Protein expression | Mucin, specifický antigen pro karcinom slinivky břišní(Pancreas Cancer Associated Antigen), karcinoembryonální antigen(Cea) |
| Tumorigenic | Ano |

Zpracování

| | |
|-----------------------------|--|
| Culture Medium | RPMI 1640, w: 2,0 mM stabilní glutamin, w: 2,0 g/l NaHCO ₃ (číslo výrobku Cytion 820700a) |
| Supplements | Doplňte médium o 10% FBS |
| Dissociation Reagent | Accutase |
| Subculturing | Odstraňte staré médium z adherovaných buněk a promyjte je PBS bez vápníku a hořčíku. Pro baňky T25 použijte 3-5 ml PBS a pro baňky T75 5-10 ml. Poté buňky zcela zakryjte přípravkem Accutase, přičemž použijte 1-2 ml pro baňky T25 a 2,5 ml pro baňky T75. Nechte buňky inkubovat při pokojové teplotě po dobu 8-10 minut, aby se oddělily. Po inkubaci jemně promíchejte buňky s 10 ml média, aby byly znovu suspendovány, a poté je odstředte při 300xg po dobu 3 minut. Supernatant vyhodte, buňky znovu rozpustte v čerstvém médiu a přeneste je do nových baněk, které již obsahují čerstvé médium. |
| Split ratio | 1:2 až 1:4 |
| Fluid renewal | 2 až 3krát týdně |
| Freeze medium | Jako kryokonzervační médium používáme kompletní růstové médium (včetně FBS) + 10 % DMSO pro zajištění dostatečné životaschopnosti po rozmrazení nebo CM-1 (katalogové číslo 800100 společnosti Cytion), které obsahuje optimalizované osmoprotektanty a metabolické stabilizátory pro zlepšení regenerace a snížení stresu způsobeného kryo. |

Buňky BxPC-3 | 305031

Thawing and Culturing Cells

1. Ověřte si, že lahvička zůstane při dodání hluboce zmrazená, protože buňky se přepravují na suchém ledu, aby se během přepravy udržely optimální teploty.
2. Po obdržení kryovialku buď okamžitě uložte při teplotě nižší než -150 °C, abyste zajistili zachování buněčné integrity, nebo přejděte ke kroku 3, pokud je nutná okamžitá kultivace.
3. Pro okamžitou kultivaci rychle rozmrazte lahvičku ponořením do vodní lázně o teplotě 37 °C s čistou vodou a antimikrobiálním prostředkem a jemně ji míchejte po dobu 40-60 sekund, dokud nezůstane malý ledový chuchvalec.
4. Všechny další kroky provádějte za sterilních podmínek v průtokové digestoři a před otevřením kryovialku dezinfikujte 70% ethanolem.
5. Opatrně otevřete dezinfikovanou lahvičku a přeneste buněčnou suspenzi do 15 ml centrifugační zkumavky obsahující 8 ml kultivačního média o pokojové teplotě a jemně promíchejte.
6. Směs odstředujte při 300 x g po dobu 3 minut, aby se buňky oddělily, a supernatant obsahující zbytky mrazicího média opatrně zlikvidujte.
7. Pelety buněk jemně resuspendujte v 10 ml čerstvého kultivačního média. U adherentních buněk rozdělte suspenzi mezi dvě kultivační baňky T25; u suspenzních kultur přeneste veškeré médium do jedné baňky T25, abyste podpořili účinnou interakci a růst buněk.
8. Dodržujte zavedené subkultivační protokoly pro kontinuální růst a udržování buněčné linie, čímž zajistíte spolehlivé výsledky experimentů.

Incubation Atmosphere

37 °C, 5 % CO_2 , zvlhčená atmosféra.

Flask Coating

Žádný

Freezing Procedure

Kryokonzervované buněčné linie se přepravují na suchém ledu v ověřených, izolovaných obalech s dostatečným množstvím chladiva, aby se po celou dobu přepravy udržovala teplota přibližně -78 °C. Po obdržení ihned zkontrolujte obal a neprodleně přeneste lahvičky do vhodného skladu.

Shipping Conditions

Kryokonzervované buněčné linie se přepravují na suchém ledu v ověřených, izolovaných obalech s dostatečným množstvím chladiva, aby se po celou dobu přepravy udržovala teplota přibližně -78 °C. Po obdržení ihned zkontrolujte obal a neprodleně přeneste lahvičky do vhodného skladu.

Buňky BxPC-3 | 305031

Storage Conditions

Pro dlouhodobé uchování umístěte lahvičky do kapalného dusíku v plynné fázi při teplotě přibližně -150 až -196 °C. Skladování při -80 °C je přijatelné pouze jako krátký přechodný krok před přemístěním do kapalného dusíku.

Kontrola kvality / Genetický profil / HLA

Sterility

Kontaminace mykoplazmaty je vyloučena jak pomocí testů založených na PCR, tak pomocí luminiscenčních metod detekce mykoplazmy.

Aby se zajistilo, že nedojde ke kontaminaci bakteriemi, plísněmi nebo kvasinkami, jsou buněčné kultury denně podrobovány vizuálním kontrolám.

Profil STR

Amelogenin: x,x
CSF1PO: 13
D13S317: 11
D16S539: 9,11
D5S818: 11
D7S820: 10,13
TH01: 9
TPOX: 8
vWA: 14,18
D3S1358: 14,16
D21S11: 29
D18S51: 12
Penta E: 12,14
Penta D: 14
D8S1179: 13
FGA: 20,21
D6S1043: 12
D2S1338: 17,19
D12S391: 19,3,20
D19S433: 13,16.2