

## CT26.WT-celler | 305178

## Generel information

## Description

CT26.WT er en klonalt afledt cellelinje fra den overordnede CT26-cellelinje, som selv blev etableret fra et tyktarmskarcinom induceret i en BALB/c-mus ved hjælp af det kræftfremkaldende stof N-nitroso-N-methylurethan (NNMU). Denne kloningsproces blev udført for at opnå en cellelinje med ensartede egenskaber og reproducerbare resultater i forsøgsopstillinger. Som følge heraf bevarer CT26.WT den udifferentierede karcinomfænotype fra sin stamfader, hvilket gør den til en robust model til undersøgelse af forskellige aspekter af kolorektal cancer, herunder tumorgenese, progression og tumormikromiljøet.

Denne cellelinje bruges i vid udstrækning i onkologisk forskning, især i studiet af immunresponser på tumorer. Dens kompatibilitet med BALB/c-mus, som er genetisk identiske med kilden til CT26.WT-cellerne, gør det muligt for forskere at studere de komplekse interaktioner mellem kræftceller og immunsystemet i en kontrolleret, men biologisk relevant sammenhæng. Brugen af CT26.WT i syngene murine modeller hjælper med at undersøge immunterapeutiske strategier, såsom effekten af nye immunmodulerende midler og immunkontrolpunktens rolle i kræftprogression. Dette letter udviklingen af mere effektive kræftbehandlinger, som senere kan tilpasses til kliniske forsøg på mennesker.

## Organism

Mus

## Tissue

Tarm

## Disease

Adenokarcinom i tyktarmen hos mus

## Synonyms

CT26WT

## Karakteristika

## Breed/Subspecies

BALB/c

## Morphology

Fibroblast

## Growth properties

Vedhæftende

## Regulatoriske data

## Citation

CT26.WT (Cytion katalognummer 305178)

## Biosafety level

1

## NCBI\_TaxID

10090

## CT26.WT-celler | 305178

CellosaurusAccession CVCL\_7256

## Biomolekylære data

**Antigen expression** H-2d**Tumorigenic** Yees

## Håndtering

**Culture Medium** RPMI 1640, m: 2,0 mM stabil glutamin, m: 2,0 g/L NaHCO<sub>3</sub> (Cytion artikelnummer 820700a)**Supplements** Suppler mediet med 10% FBS**Dissociation Reagent** Accutase**Subculturing** Fjern det gamle medium fra de klæbende celler, og vask dem med PBS, der ikke indeholder calcium og magnesium. Brug 3-5 ml PBS til T25-kolber og 5-10 ml til T75-kolber. Dæk derefter cellerne helt med Accutase, brug 1-2 ml til T25-kolber og 2,5 ml til T75-kolber. Lad cellerne inkubere ved stuetemperatur i 8-10 minutter for at løsne dem. Efter inkubationen blandes cellerne forsigtigt med 10 ml medium for at resuspendere dem, og centrifugeres derefter ved 300xg i 3 minutter. Kassér supernatanten, resuspendere cellerne i frisk medium, og overfør dem til nye kolber, der allerede indeholder frisk medium.**Fluid renewal** 2 til 3 gange om ugen**Freeze medium** Som kryopræservationsmedium bruger vi komplet vækstmedium (inklusive FBS) + 10 % DMSO for tilstrækkelig levedygtighed efter optøning eller CM-1 (Cytion-katalognummer 800100), som indeholder optimerede osmobeskyttende stoffer og metaboliske stabilisatorer for at forbedre genopretningen og reducere kryo-induceret stress.

## CT26.WT-celler | 305178

### Thawing and Culturing Cells

1. Bekræft, at hætteglasset forbliver dybfrosset ved levering, da cellerne sendes på tøris for at opretholde optimale temperaturer under transport.
2. Ved modtagelsen skal du enten straks opbevare kryohætteglasset ved temperaturer under  $-150\text{ }^{\circ}\text{C}$  for at sikre, at cellernes integritet bevares, eller gå videre til trin 3, hvis øjeblikkelig dyrkning er påkrævet.
3. Ved øjeblikkelig dyrkning optøs hætteglasset hurtigt ved at nedsænke det i et  $37\text{ }^{\circ}\text{C}$  varmt vandbad med rent vand og et antimikrobielt middel og røre forsigtigt i 40-60 sekunder, indtil der kun er en lille isklump tilbage.
4. Udfør alle efterfølgende trin under sterile forhold i en flowhætte, og desinficer kryovialet med 70 % ethanol, før det åbnes.
5. Åbn forsigtigt det desinficerede hætteglas, og overfør cellesuspensionen til et 15 ml centrifugerør, der indeholder 8 ml kulturmedium ved stuetemperatur, og bland forsigtigt.
6. Centrifuger blandingen ved  $300 \times g$  i 3 minutter for at adskille cellerne, og kassér omhyggeligt supernatanten, der indeholder resterende frysemedium.
7. Resuspender forsigtigt cellepelleten i 10 ml frisk dyrkningsmedium. For klæbende celler deles suspensionen mellem to T25-kulturkolber; for suspensionskulturer overføres alt mediet til en T25-kolbe for at fremme effektiv celleinteraktion og -vækst.
8. Overhold etablerede subkulturprotokoller for fortsat vækst og vedligeholdelse af cellelinjen, hvilket sikrer pålidelige eksperimentelle resultater.

### Incubation Atmosphere

$37\text{ }^{\circ}\text{C}$ , 5%  $\text{CO}_2$ , befugtet atmosfære.

### Flask Coating

Ingen

### Freezing Procedure

Kryopræservede cellelinjer sendes på tøris i valideret, isoleret emballage med tilstrækkeligt kølemiddel til at opretholde ca.  $-78\text{ }^{\circ}\text{C}$  under hele transporten. Ved modtagelse skal beholderen straks inspiceres, og hætteglassene skal straks overføres til passende opbevaring.

### Shipping Conditions

Kryopræservede cellelinjer sendes på tøris i valideret, isoleret emballage med tilstrækkeligt kølemiddel til at opretholde ca.  $-78\text{ }^{\circ}\text{C}$  under hele transporten. Ved modtagelse skal beholderen straks inspiceres, og hætteglassene skal straks overføres til passende opbevaring.

## CT26.WT-celler | 305178

### Storage Conditions

For langtidsopbevaring anbringes hætteglas i flydende nitrogen i dampfase ved ca. -150 til -196 °C. Opbevaring ved -80 °C er kun acceptabelt som et kort mellemtrin før overførsel til flydende nitrogen.

## Kvalitetskontrol / Genetisk profil / HLA

### Sterility

Mycoplasma-kontaminering udelukkes ved hjælp af både PCR-baserede assays og luminescensbaserede mycoplasma-detektionsmetoder.

For at sikre, at der ikke er nogen bakterie-, svampe- eller gærforurening, underkastes cellekulturerne daglige visuelle inspektioner.