

A549/DDP-Zellen | 305047**Allgemeine Informationen****Description**

Die A549/DDP-Zelllinie ist eine arzneimittelresistente Variante der A549-Zelllinie, die ihrerseits ein Modell des menschlichen alveolären Basalepithel-Adenokarzinoms ist. Diese Variante wurde speziell wegen ihrer Resistenz gegen Cisplatin (DDP) ausgewählt, ein gängiges Chemotherapeutikum, das bei der Behandlung verschiedener Krebsarten, einschließlich Lungenkrebs, eingesetzt wird. Die Entwicklung der A549/DDP-Zelllinie ermöglicht es den Forschern, die Mechanismen zu untersuchen, die der Chemoresistenz zugrunde liegen, die eine große Herausforderung in der Krebstherapie darstellt.

In der Forschung wird die A549/DDP-Zelllinie verwendet, um die biochemischen Pfade zu untersuchen, die an der Cisplatin-Resistenz beteiligt sind. Dazu gehört die Erforschung von Veränderungen der Genexpression, der Proteinfunktion und des zellulären Stoffwechsels, die eine Resistenz gegen Cisplatin bewirken. Die Zelllinie ist auch wertvoll für das Screening neuer Medikamente oder Medikamentenkombinationen, die die Resistenz überwinden können, und liefert Erkenntnisse, die für die Entwicklung wirksamerer Therapiestrategien gegen Lungenkrebs entscheidend sind.

Darüber hinaus tragen Studien mit der A549/DDP-Zelllinie zu einem besseren Verständnis der molekularen Grundlagen des Fortschreitens und der Metastasierung von Lungenkrebs im Zusammenhang mit der Chemoresistenz bei. Diese Zelllinie ist ein wichtiges Instrument für die translationale Forschung, das eine Brücke zwischen experimentellen Erkenntnissen und möglichen klinischen Anwendungen in der Onkologie schlägt.

Organism Menschen

Tissue Lunge

Merkmale

Morphology Epithelial

Growth properties Adhärent

Regulatorische Daten

Citation A549/DDP (Cytion-Katalognummer 305047)

Biosafety level 1

NCBI_TaxID 9606

CellosaurusAccession CVCL_C0W4

Biomolekulare Daten

A549/DDP-Zellen | 305047**Handhabung****Culture
Medium**RPMI 1640, w: 2,0 mM stabiles Glutamin, w: 2,0 g/L NaHCO₃ (Cytion-Artikelnummer 820700a)**Supplements**

Ergänzen Sie das Medium mit 10% FBS

**Dissociation
Reagent**

Accutase

Subculturing

Entfernen Sie das alte Medium von den adhären Zellen und waschen Sie sie mit PBS, das kein Kalzium und Magnesium enthält. Für T25-Kolben 3-5 ml PBS und für T75-Kolben 5-10 ml verwenden. Anschließend werden die Zellen vollständig mit Accutase bedeckt, wobei 1-2 ml für T25-Kolben und 2,5 ml für T75-Kolben verwendet werden. Lassen Sie die Zellen 8-10 Minuten bei Raumtemperatur inkubieren, um sie abzulösen. Nach der Inkubation mischen Sie die Zellen vorsichtig mit 10 ml Medium, um sie zu resuspendieren, und zentrifugieren sie dann 3 Minuten lang bei 300xg. Den Überstand verwerfen, die Zellen in frischem Medium resuspendieren und in neue Kolben überführen, die bereits frisches Medium enthalten.

Fluid renewal

2 bis 3 Mal pro Woche

**Freeze
medium**

Als Kryokonservierungsmedium verwenden wir komplettes Wachstumsmedium (einschließlich FBS) + 10 % DMSO für eine angemessene Lebensfähigkeit nach dem Auftauen oder CM-1 (Cytion Katalognummer 800100), das optimierte Osmoprotektoren und Stoffwechselstabilisatoren enthält, um die Erholung zu verbessern und kryoinduzierten Stress zu reduzieren.

A549/DDP-Zellen | 305047

**Thawing and
Culturing Cells**

1. Vergewissern Sie sich, dass das Fläschchen bei der Lieferung tiefgefroren ist, da die Zellen auf Trockeneis versandt werden, um während des Transports optimale Temperaturen zu erhalten.
2. Lagern Sie das Kryofläschchen nach Erhalt entweder sofort bei Temperaturen unter -150 °C, um die Unversehrtheit der Zellen zu gewährleisten, oder fahren Sie mit Schritt 3 fort, wenn eine sofortige Kultivierung erforderlich ist.
3. Für eine sofortige Kultivierung tauen Sie das Fläschchen schnell auf, indem Sie es in ein 37°C warmes Wasserbad mit sauberem Wasser und einem antimikrobiellen Mittel eintauchen und 40-60 Sekunden lang vorsichtig schütteln, bis ein kleiner Eisklumpen zurückbleibt.
4. Führen Sie alle weiteren Schritte unter sterilen Bedingungen in einer Abzugshaube durch und desinfizieren Sie das Kryo-Fläschchen vor dem Öffnen mit 70%igem Ethanol.
5. Das desinfizierte Fläschchen vorsichtig öffnen und die Zellsuspension unter vorsichtigem Mischen in ein 15-ml-Zentrifugenröhrchen mit 8 ml Kulturmedium bei Raumtemperatur überführen.
6. Zentrifugieren Sie das Gemisch 3 Minuten lang bei 300 x g, um die Zellen abzutrennen, und werfen Sie den Überstand mit dem restlichen Gefriermedium vorsichtig.
7. Das Zellpellet vorsichtig in 10 ml frischem Kulturmedium resuspendieren. Bei adhärenenten Zellen die Suspension auf zwei T25-Kulturflaschen aufteilen; bei Suspensionskulturen das gesamte Medium in eine T25-Flasche überführen, um eine effektive Zellinteraktion und ein effektives Wachstum zu fördern.
8. Halten Sie sich an die festgelegten Subkulturprotokolle, um ein kontinuierliches Wachstum und die Aufrechterhaltung der Zelllinie zu gewährleisten und zuverlässige Versuchsergebnisse zu erzielen.

**Incubation
Atmosphere**

37°C, 5%_{CO2}, befeuchtete Atmosphäre.

Flask Coating

Keine

**Shipping
Conditions**

Kryokonservierte Zelllinien werden auf Trockeneis in einer validierten, isolierten Verpackung mit ausreichend Kühlmittel versandt, um während des gesamten Transports eine Temperatur von etwa -78 °C aufrechtzuerhalten. Prüfen Sie den Behälter bei Erhalt sofort und bringen Sie die Fläschchen unverzüglich in ein geeignetes Lager.

**Storage
Conditions**

Zur Langzeitkonservierung werden die Fläschchen in flüssigem Stickstoff bei etwa -150 bis -196 °C gelagert. Eine Lagerung bei -80 °C ist nur als kurzer Zwischenschritt vor der Überführung in flüssigen Stickstoff akzeptabel.

A549/DDP-Zellen | 305047

Qualitätskontrolle / Genetisches Profil / HLA

Sterility

Eine Kontamination mit Mykoplasmen wird sowohl durch PCR-basierte Assays als auch durch lumineszenzbasierte Mykoplasmen-Nachweisverfahren ausgeschlossen.

Um sicherzustellen, dass keine Kontamination mit Bakterien, Pilzen oder Hefen vorliegt, werden die Zellkulturen täglich visuell überprüft.