

**B-CPAP-Zellen | 305081****Allgemeine Informationen****Description**

B-CPAP ist eine humane papilläre Schilddrüsenkarzinom-Zelllinie, die aus dem Primärtumor einer 74-jährigen Frau gewonnen wurde. Die Zelllinie weist eine epithelähnliche Morphologie auf und wird häufig in der Forschung zur Untersuchung der Biologie von Schilddrüsenkrebs, einschließlich der Mechanismen der Tumorentstehung und Metastasierung, eingesetzt. B-CPAP-Zellen weisen eine BRAF-V600E-Mutation auf, eine häufige genetische Veränderung, die mit aggressivem Schilddrüsenkrebs assoziiert ist und als wichtiges Modell für die Untersuchung von BRAF-Inhibitoren als therapeutische Wirkstoffe dient.

Neben der BRAF-Mutation exprimieren B-CPAP-Zellen schilddrüsen-spezifische Marker wie Thyreoglobulin und den Rezeptor für das schilddrüsenstimulierende Hormon, was sie zu einem wertvollen Modell für die Untersuchung der Schilddrüsenfunktion und -pathologie macht. Sie wurden ausgiebig in Studien verwendet, in denen die Signalwege untersucht wurden, die an der Progression von Schilddrüsenkrebs beteiligt sind, einschließlich der Aktivierung des MAPK/ERK-Signalwegs. Diese Zellen werden auch in Studien zur Medikamentenresistenz und Apoptose eingesetzt, um Einblicke in die Mechanismen zu gewinnen, die dem Versagen von Schilddrüsenkrebsbehandlungen zugrunde liegen könnten.

**Organism**

Menschen

**Tissue**

Schilddrüse

**Disease**

Schilddrüsenkarzinom

**Synonyms**

BC-PAP, BCPAP

**Merkmale****Age**

76 Jahre

**Gender**

Weiblich

**Ethnicity**

Europäisch

**Morphology**

Epithelial

**Growth properties**

Adhärent

**Regulatorische Daten****Citation**

B-CPAP (Cytion Katalognummer 305081)

**B-CPAP-Zellen | 305081****Biosafety level** 1**NCBI\_TaxID** 9606**CellosaurusAccession** CVCL\_0153**Biomolekulare Daten****Handhabung****Culture Medium** RPMI 1640, w: 2,0 mM stabiles Glutamin, w: 2,0 g/L NaHCO<sub>3</sub> (Cytion-Artikelnummer 820700a)**Supplements** Ergänzen Sie das Medium mit 10% FBS**Dissociation Reagent** Accutase**Doubling time** 30 Stunden**Subculturing** Entfernen Sie das alte Medium von den adhärenen 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.**Split ratio** 1:2 bis 1:5**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.

**B-CPAP-Zellen | 305081**

**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%<sub>CO2</sub>, befeuchtete Atmosphäre.

**Flask Coating**

Keine

**Freezing  
Procedure**

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.

## B-CPAP-Zellen | 305081

### 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.

## 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.

### STR-Profil

**Amelogenin:** x,x  
**CSF1PO:** 13  
**D13S317:** 12  
**D16S539:** 11,12  
**D5S818:** 10,11  
**D7S820:** 10  
**TH01:** 6,9,3  
**TPOX:** 8,11  
**vWA:** 14,17  
**D3S1358:** 16,17  
**D21S11:** 30,31.2  
**D18S51:** 13,17  
**Penta E:** 5,12  
**Penta D:** 10,11  
**D8S1179:** 12,13  
**FGA:** 20,23  
**D6S1043:** 12,19  
**D2S1338:** 18  
**D12S391:** 18,23  
**D19S433:** 13.2,15