

Células NCI-H2170 | 305276

Información general

Description

La línea celular NCI-H2170 procede de un carcinoma escamoso de pulmón humano. Esta línea celular se utiliza ampliamente en la investigación del cáncer de pulmón, en particular para estudiar los mecanismos moleculares subyacentes al carcinoma de células escamosas, que es una forma común y agresiva de cáncer de pulmón. Las células NCI-H2170 constituyen un valioso modelo para investigar las alteraciones genéticas y epigenéticas asociadas al cáncer de pulmón, así como para probar la eficacia de nuevos agentes terapéuticos.

Las células NCI-H2170 presentan una morfología epitelial y expresan marcadores característicos del carcinoma de células escamosas, como las citoqueratinas y la p63. Albergan mutaciones genéticas típicas del cáncer de pulmón, como alteraciones en los genes TP53 y CDKN2A, que desempeñan funciones críticas en la regulación del ciclo celular y la supresión tumoral. Los investigadores utilizan las células NCI-H2170 para explorar vías de señalización clave implicadas en la progresión del cáncer de pulmón, como las vías EGFR, PI3K/Akt y MAPK. Estas células también se emplean en ensayos de cribado de fármacos para evaluar la eficacia de agentes quimioterapéuticos, terapias dirigidas y tratamientos combinados. Además, las células NCI-H2170 se utilizan para estudiar los mecanismos de resistencia a los fármacos y desarrollar estrategias para superarla. La relevancia de la línea celular NCI-H2170 en la investigación del cáncer de pulmón subraya su importancia en el avance de nuestra comprensión de la biología del cáncer y en el desarrollo de nuevos enfoques terapéuticos para los pacientes con cáncer de pulmón.

Organism Humano

Tissue Pulmón

Disease Carcinoma de células escamosas

Synonyms H2170, H-2170, NCIH2170

Características

Age Sin especificar

Gender Hombre

Ethnicity Europea

Morphology Epitelial

Growth properties Adherente

Datos reglamentarios

Células NCI-H2170 | 305276

Citation NCI-H2170 (número de catálogo 305276 de Cytion)

Biosafety level 1

NCBI_TaxID 9606

CellosaurusAccession CVCL_1535

Datos biomoleculares

Manejo de

Culture Medium RPMI 1640, con: 2,0 mM de glutamina estable, con: 2,0 g/L de NaHCO₃ (número de artículo de Cytion 820700a)

Supplements Completar el medio con un 10% de FBS, añadir 2,5 g/L de glucosa y 10 mM de HEPES

Dissociation Reagent Accutase

Subculturing Retire el medio antiguo de las células adheridas y lávelas con PBS que carezca de calcio y magnesio. Para matraces T25, utilice 3-5 ml de PBS, y para matraces T75, utilice 5-10 ml. A continuación, cubra completamente las células con Accutase, utilizando 1-2 ml para matraces T25 y 2,5 ml para matraces T75. Deje incubar las células a temperatura ambiente durante 8-10 minutos para desprenderlas. Tras la incubación, mezclar suavemente las células con 10 ml de medio para resuspenderlas y, a continuación, centrifugar a 300xg durante 3 minutos. Desechar el sobrenadante, resuspender las células en medio fresco y transferirlas a nuevos matraces que ya contengan medio fresco.

Split ratio Se recomienda una proporción de 1:3 a 1:6

Fluid renewal 1 ó 2 veces por semana

Freeze medium Como medio de criopreservación, utilizamos el medio de crecimiento completo (incluido FBS) + 10% DMSO para una viabilidad adecuada tras la descongelación, o CM-1 (número de catálogo 800100 de Cytion), que incluye osmoprotectores optimizados y estabilizadores metabólicos para mejorar la recuperación y reducir el estrés crioinducido.

Células NCI-H2170 | 305276

Thawing and Culturing Cells

1. Confirme que el vial permanece profundamente congelado en el momento de la entrega, ya que las células se envían en hielo seco para mantener temperaturas óptimas durante el transporte.
2. Tras la recepción, almacene el criovial inmediatamente a temperaturas inferiores a -150°C para garantizar la conservación de la integridad celular, o proceda al paso 3 si se requiere el cultivo inmediato.
3. Para el cultivo inmediato, descongele rápidamente el vial sumergiéndolo en un baño de agua a 37°C con agua limpia y un agente antimicrobiano, agitando suavemente durante 40-60 segundos hasta que quede un pequeño grumo de hielo.
4. Realice todos los pasos siguientes en condiciones estériles en una campana de flujo, desinfectando el criovial con etanol al 70% antes de abrirlo.
5. Abrir con cuidado el vial desinfectado y transferir la suspensión celular a un tubo de centrifuga de 15 ml que contenga 8 ml de medio de cultivo a temperatura ambiente, mezclando suavemente.
6. Centrifugar la mezcla a $300 \times g$ durante 3 minutos para separar las células y desechar cuidadosamente el sobrenadante que contiene medio de congelación residual.
7. Resuspender suavemente el sedimento celular en 10 ml de medio de cultivo fresco. Para las células adherentes, dividir la suspensión entre dos matraces de cultivo T25; para los cultivos en suspensión, transferir todo el medio a un matraz T25 para promover la interacción y el crecimiento celular efectivos.
8. Siga los protocolos de subcultivo establecidos para el crecimiento y mantenimiento continuos de la línea celular, garantizando resultados experimentales fiables.

Incubation Atmosphere

37°C , 5% CO_2 , atmósfera humidificada.

Flask Coating

Ninguno

Freezing Procedure

Las líneas celulares crioconservadas se envían en hielo seco en envases validados y aislados con suficiente refrigerante para mantener aproximadamente -78°C durante el tránsito. A la recepción, inspeccione el envase inmediatamente y transfiera los viales sin demora al almacenamiento adecuado.

Shipping Conditions

Las líneas celulares crioconservadas se envían en hielo seco en envases validados y aislados con suficiente refrigerante para mantener aproximadamente -78°C durante el tránsito. A la recepción, inspeccione el envase inmediatamente y transfiera los viales sin demora al almacenamiento adecuado.

Células NCI-H2170 | 305276

Storage Conditions

Para la conservación a largo plazo, coloque los viales en nitrógeno líquido en fase vapor a una temperatura aproximada de -150 a -196 °C. El almacenamiento a -80 °C sólo es aceptable como breve paso intermedio antes de la transferencia al nitrógeno líquido.

Control de calidad / Perfil genético / HLA

Sterility

La contaminación por micoplasma se excluye utilizando tanto ensayos basados en la PCR como métodos de detección de micoplasma basados en la luminiscencia.

Para garantizar la ausencia de contaminación bacteriana, fúngica o por levaduras, los cultivos celulares se someten a inspecciones visuales diarias.