

Células IMR-32 | 300148

Información general

Description

IMR-32 es una línea celular de neuroblastoma humano derivada de la médula suprarrenal de un niño diagnosticado de neuroblastoma, un tumor maligno originado en las células de la cresta neural. Estas células presentan características de células neuronales inmaduras, lo que las convierte en un modelo valioso para estudiar la diferenciación neuronal, la patogénesis del neuroblastoma y los mecanismos moleculares subyacentes a los procesos de neurodesarrollo. Las células IMR-32 tienen una gran capacidad de proliferación y conservan la capacidad de sintetizar catecolaminas, en particular dopamina y norepinefrina, que son neurotransmisores esenciales en el sistema nervioso.

Las células IMR-32 presentan un cariotipo diploide con aberraciones cromosómicas específicas comúnmente asociadas al neuroblastoma, como la amplificación del oncogén MYCN. Esta característica las hace especialmente útiles para la investigación de los impulsores genéticos y moleculares del neuroblastoma, incluido el papel de MYCN en la tumorigénesis y la progresión. Además, las células IMR-32 se emplean en ensayos de cribado de fármacos para evaluar la eficacia y citotoxicidad de posibles agentes terapéuticos dirigidos al neuroblastoma. Sin embargo, es crucial señalar que estas células están destinadas únicamente a la investigación in vitro y no son adecuadas para ninguna aplicación terapéutica o in vivo.

Organism Humano

Tissue Cerebro

Disease Neuroblastoma

Metastatic site Abdomen

Synonyms IMR 32, IMR32, Instituto de Investigación Médica-32, GM03320, GM3320C, GM03320D, AG03320, AG3320

Características

Age 13 meses

Gender Hombre

Ethnicity Caucásico

Morphology Tipo fibroblasto

Cell type Neuroblastos

Growth properties Adherente

Células IMR-32 | 300148**Datos reglamentarios**

Citation	IMR-32 (número de catálogo 300148 de Cytion)
Biosafety level	1
NCBI_TaxID	9606
CellosaurusAccession	CVCL_0346

Datos biomoleculares

Isoenzymes	G6PD, B
Virus susceptibility	Estomatitis vesicular (Indiana), herpes simple, vaccinia, coxsackievirus B3, poliovirus 3 (mal)
Virus resistance	Ecovirus 11
Reverse transcriptase	Negativo

Manejo de

Culture Medium	EMEM (MEM Eagle), w: 2 mM L-Glutamina, w: 2,2 g/L NaHCO ₃ , w: EBSS (número de artículo de Cytion 820100a)
Supplements	Suplementar el medio con un 10% de FBS y un 1% de NEAA
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

Células IMR-32 | 300148

Seeding density 1×10^4 células/cm²

Fluid renewal Cada 3 a 5 días

Post-Thaw Recovery Después de descongelar, siembre las células a 5×10^4 células/cm² y deje que las células se recuperen del proceso de congelación y se adhieran durante al menos 24 horas.

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.

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 x 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% CO₂, atmósfera humidificada.

Células IMR-32 | 300148

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.

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.

Células IMR-32 | 300148

Perfil de STR

Amelogenin: x,y
CSF1PO: 11,12
D13S317: 9
D16S539: 8
D5S818: 11,12
D7S820: 9,10
TH01: 7,9.3
TPOX: 11
vWA: 15
D3S1358: 16
D21S11: 30,31
D18S51: 12,15
Penta E: 7,15
Penta D: 11,12
D8S1179: 13
FGA: 21,24
D1S1656: 17,17.3
D6S1043: 14,18
D2S1338: 23,24
D12S391: 19.3,23
D19S433: 14,15

Alelos HLA

A*: '02:01:01, '24:02:01
B*: '07:02:01, '15:01:01
C*: '03:03:01, '07:02:01
DRB1*: '07:01:01, '13:01:01
DQA1*: '01:03:01, '02:01:01
DQB1*: '03:03:02, '06:03:01
DPB1*: '02:01:02, '04:01:01
E: '01:01, '01:03