

**Células P388-D1 | 400308****Información general**

|                    |                                                                                          |
|--------------------|------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Description</b> | Un subclon de esta línea [P388 D1(IL-1)] produce altos niveles de interleucina-1 (IL-1). |
| <b>Organism</b>    | Ratón                                                                                    |
| <b>Tissue</b>      | Hematopoyético                                                                           |
| <b>Disease</b>     | Neoplasia linfoide                                                                       |
| <b>Synonyms</b>    | P-388D1, P388D1, P388.D1, P3 88 D1                                                       |

**Características**

|                          |                  |
|--------------------------|------------------|
| <b>Breed/Subspecies</b>  | DBA/2            |
| <b>Gender</b>            | Mujer            |
| <b>Morphology</b>        | Células redondas |
| <b>Cell type</b>         | Macrófagos       |
| <b>Growth properties</b> | Suspensión       |

**Datos reglamentarios**

|                             |                                               |
|-----------------------------|-----------------------------------------------|
| <b>Citation</b>             | P388-D1 (número de catálogo de Cytion 400308) |
| <b>Biosafety level</b>      | 1                                             |
| <b>NCBI_TaxID</b>           | 10090                                         |
| <b>CellosaurusAccession</b> | CVCL_0477                                     |

**Datos biomoleculares**

|                           |      |
|---------------------------|------|
| <b>Antigen expression</b> | H-2d |
|---------------------------|------|

**Células P388-D1 | 400308****Tumorigenic** Sí, en ratones desnudos**Viruses** Prueba MAP negativa: Sendai, Ektromelie (viruela del ratón), Polyoma, K-Virus, Kilham, Reo 3, PVM, LCM, M.pulmonis, MVM, Theiler's GD VII, Toolan's H-1, MHV, LDV, RCV/SDA, M-Adenovirus, B.piliformis.**Reverse transcriptase** Positivo**MSI-status** Inestable**Manejo de****Culture Medium** RPMI 1640, con: 2,0 mM de glutamina estable, con: 2,0 g/L de NaHCO<sub>3</sub> (número de artículo de Cytion 820700a)**Supplements** Complementar el medio con un 10% de FBS**Subculturing** Mantenga los cultivos añadiendo o sustituyendo periódicamente el medio. Iniciar los cultivos con una densidad de  $2 \times 10^5$  células/ml y mantener la concentración celular dentro del intervalo de  $1 \times 10^5$  a  $1 \times 10^6$  células/ml para un crecimiento óptimo**Seeding density** Subcultivo a  $1 \times 10^6$  células viables/ml**Fluid renewal** Cada 2 días**Post-Thaw Recovery** Rápido. Deje que las células se recuperen del proceso de congelación durante 24 horas. A continuación, cuente las células y dilúyalas si hay más de  $10^6$  células viables.**Freeze medium** Como medio de criopreservación, utilice 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 P388-D1 | 400308

### 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  $-150^{\circ}\text{C}$  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  $37^{\circ}\text{C}$  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

$37^{\circ}\text{C}$ , 5%  $\text{CO}_2$ , atmósfera humidificada.

### Flask Coating

Para una fijación y viabilidad óptimas tras la descongelación, recomendamos utilizar **matraces o placas recubiertos de colágeno**.

### Freezing Procedure

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

## Células P388-D1 | 400308

### 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.