

Células CCD-1095Sk | 300642**Información general****Description**

CCD-1095Sk es una línea celular de fibroblastos derivada de la piel de un varón humano. Se estableció a partir de una biopsia de piel no afectada tomada de un paciente que padecía un carcinoma de células escamosas. Esta línea celular se utiliza principalmente en estudios que exploran las interacciones entre las células de la piel y las células cancerosas, en particular cómo las células no cancerosas del microambiente tumoral pueden influir en el crecimiento y la progresión del tumor. La línea celular CCD-1095Sk es, por tanto, valiosa para la investigación del cáncer, concretamente para comprender los aspectos estromales del cáncer de piel.

Las células CCD-1095Sk presentan una morfología fibroblástica, caracterizada por una forma fusiforme y alargada típica de las células del tejido conjuntivo que producen componentes de matriz extracelular esenciales para la reparación de tejidos y la integridad estructural. Estas células son adherentes, crecen en monocapas y son conocidas por su robustez en diversas condiciones experimentales in vitro. Se utilizan para modelizar el comportamiento de los fibroblastos en la piel normal y para examinar los cambios en la actividad fibroblástica en condiciones cancerosas, que pueden incluir la secreción de factores de crecimiento, citocinas y metaloproteinasas de matriz. Como tales, constituyen una herramienta inestimable para los estudios farmacológicos y el desarrollo de estrategias terapéuticas dirigidas al entorno tumoral.

Organism Humano**Tissue** Piel**Disease** Carcinoma ductal**Applications** cultivo celular 3D**Synonyms** CCD1095Sk**Características****Age** 37 años**Gender** Mujer**Morphology** Fibroblastos**Growth properties** Adherente**Datos reglamentarios****Citation** CCD-1095Sk (número de catálogo 300642 de Cytion)

Células CCD-1095Sk | 300642**Biosafety level** 1**NCBI_TaxID** 9606**CellosaurusAccession** CVCL_2344**Datos biomoleculares****Manejo de****Culture Medium** EMEM (MEM Eagle), w: 2 mM L-Glutamina, w: 2,2 g/L NaHCO₃, 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.**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 CCD-1095Sk | 300642

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 CCD-1095Sk | 300642

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.