

**Células DSL-6B-C2 | 500167****Información general****Description**

La línea celular DSL-6B/C2 se deriva del carcinoma transplantable de células acinares del páncreas DSL-6, establecido específicamente a partir de un modelo tumoral en una rata Lewis macho. Este modelo se inició en 1986 a partir de un carcinoma primario de células acinares que se desarrolló tras la administración intraperitoneal de azaserina, un potente carcinógeno. La importancia de esta línea celular radica en su origen en la investigación del cáncer de páncreas, destacando su utilidad en el estudio de la biología y los mecanismos subyacentes de los carcinomas de células acinares pancreáticas.

Inicialmente, al establecerse en cultivo, las células DSL-6B/C2 mostraban la producción característica de amilasa, un sello distintivo de la función exocrina pancreática. Sin embargo, esta producción de enzimas exocrinas fue transitoria, cesando en una o dos semanas de cultivo. Este cambio en la expresión fenotípica es notable, ya que sugiere una adaptación al entorno in vitro, que puede afectar a la utilidad de las células en ciertos tipos de ensayos biológicos. La pérdida de producción de amilasa también podría reflejar cambios en la diferenciación celular o la aparición de subpoblaciones dentro de las células cultivadas, lo que podría ser fundamental para los investigadores que se centran en la evolución de las características de las células tumorales in vitro.

**Organism**

Rata

**Tissue**

Páncreas

**Disease**

Carcinoma

**Metastatic site**

Ductal

**Synonyms**

DSL-6B/C2, DSL6B/C2

**Características****Breed/Subspecies**

Lewis

**Age**

2 años

**Gender**

Hombre

**Morphology**

De tipo epitelial

**Cell type**

Células acinares

**Growth properties**

Adherente

**Células DSL-6B-C2 | 500167****Datos reglamentarios****Citation** DSL-6B-C2 (número de catálogo 500167 de Cytion)**Biosafety level** 1**NCBI\_TaxID** 10116**CellosaurusAccession** CVCL\_4167**Datos biomoleculares****Tumorigenic** Sí, en ratas Lewis las células producen tumores sólidos y tumores parcialmente quísticos compuestos con un fenotipo mixto de áreas escamosas, mucinosas y glandulares**Products** Mucina**Manejo de****Culture Medium** DMEM:Ham's F12 (1:1), w: 3,1 g/L de glucosa, w: 2,5 mM de L-glutamina, w: 15 mM de HEPES, w: 0,5 mM de piruvato sódico, w: 1,2 g/L de NaHCO<sub>3</sub> (número de artículo de Cytion 820400a)**Supplements** Complementar el medio con un 10% de FBS**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 1:4**Seeding density**  $1 \times 10^4$  células/cm<sup>2</sup> producirán una capa confluyente en aproximadamente 4 días.**Fluid renewal** 2 veces por semana

## Células DSL-6B-C2 | 500167

### Post-Thaw Recovery

Después de descongelar, siembre las células a  $5 \times 10^4$  células/cm<sup>2</sup> 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% CO<sub>2</sub>, atmósfera humidificada.

### Flask Coating

Ninguno

## Células DSL-6B-C2 | 500167

### 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.

### Perfil de STR

**Rat\_D1Wox31:** 104  
**Rat\_D2Wox37:** 156  
**Rat\_D19Wox11:** 232  
**Rat\_D10Wox8:** 266  
**Rat\_D4Wox7:** 157  
**Rat\_D2Wox27:** 207  
**Rat\_D5Rat33:** 122  
**Rat\_D10Wox11:** 171  
**Rat\_D1Wox23:** 210  
**Rat\_D12Wox1:** 406  
**Rat\_D6Wox2:** 104  
**Rat\_D8Wox7:** 182  
**Rat\_D6Cebr1:** 239  
**SRY:** x,Y