

Células U-251 MG | 300385**Información general****Description**

La línea celular U-251 MG es una línea celular humana de glioblastoma multiforme (GBM) bien caracterizada que se utiliza ampliamente en la investigación neurooncológica. Derivada originalmente de un varón caucásico de 75 años, esta línea celular ha sido fundamental en el estudio de los tumores cerebrales, en particular para comprender los mecanismos moleculares y celulares subyacentes a los gliomas malignos. Las células U-251 MG presentan propiedades astrocíticas, características de su origen a partir de astrocitos, el tipo celular predominante en los GBM.

Genéticamente, las células U-251 MG albergan mutaciones y alteraciones típicas de los astrocitomas de alto grado, incluidas mutaciones en el gen TP53 y pérdida de heterocigosidad en el cromosoma 10, que engloba el gen PTEN. Estos rasgos genéticos contribuyen a la utilidad de la línea celular para estudiar las funciones de los genes supresores de tumores y las vías celulares implicadas en la progresión y resistencia tumorales. Las células también son conocidas por sus robustas tasas de crecimiento in vitro y su capacidad para formar tumores cuando se xenoinjertan en ratones inmunodeprimidos, lo que las convierte en un valioso modelo para estudios in vivo del crecimiento, la invasión y la respuesta terapéutica de los tumores.

Además, el U-251 MG se ha empleado en multitud de estudios centrados en enfoques terapéuticos, como la resistencia a la quimioterapia, los resultados de la radioterapia y la evaluación de nuevos compuestos contra el cáncer. Su amplio uso en la investigación traslacional pone de relieve su importancia como puente entre los descubrimientos neurocientíficos básicos y las aplicaciones clínicas, especialmente en el desarrollo de terapias dirigidas contra el glioblastoma.

Organism Humano**Tissue** Cerebro**Disease** Astrocitoma**Synonyms** U-251MG, U-251-MG, U-251_MG, U251-MG, U251MG, U-251, U251, U251n, U251N, 251 MG, 251MG**Características****Age** 75 años**Gender** Hombre**Ethnicity** Caucásico**Morphology** De tipo epitelial**Growth properties** Adherente

Células U-251 MG | 300385**Datos reglamentarios****Citation** U-251 MG (número de catálogo 300385 de Cytion)**Biosafety level** 1**NCBI_TaxID** 9606**CellosaurusAccession** CVCL_0021**Datos biomoleculares****Protein expression** Expresión de GFAP y vimentina**Tumorigenic** SMRV: Negativo, confirmado por PCR en tiempo real**Manejo de****Culture Medium** DMEM, w: 4,5 g/L de glucosa, w: 4 mM de L-glutamina, w: 3,7 g/L de NaHCO₃, w: 1,0 mM de piruvato sódico (número de artículo de Cytion 820300a)**Supplements** Complementar el medio con un 10% de FBS**Dissociation Reagent** Accutase**Doubling time** 24 horas**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 1:5**Seeding density** 1×10^4 células/cm²

Células U-251 MG | 300385

Fluid renewal de 2 a 3 veces por semana

Post-Thaw Recovery Rápido, en 24 horas

Freeze medium Como medio de criopreservación, utilizamos 50% de medio basal + 40% de FBS + 10% de DMSO, 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.

Flask Coating Ninguno

Células U-251 MG | 300385

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

Amelogenin: x,y
CSF1PO: 11,12
D13S317: 10,11
D16S539: 12
D5S818: 11,12
D7S820: 10,12
TH01: 9.3
TPOX: 8
vWA: 16,18
D3S1358: 16,17
D21S11: 29,30
D18S51: 13
Penta E: 7,10
Penta D: 10,12
D8S1179: 13,15
FGA: 21,25

Células U-251 MG | 300385

Alelos HLA

A*: '02:01:01

B*: '18:01:01

C*: '05:01:01

DRB1*: '03:01:01

DQA1*: '05:xx

DQB1*: '02:01:01

DPB1*: '04:02:01

E: '01:03:01