

Células Colo-680N | 300464**Información general****Description**

COLO-680N es una línea celular humana de carcinoma de células escamosas de esófago derivada de la biopsia tumoral de una mujer de 58 años en 1985. Esta derivación fue única, ya que implicó el paso por un ratón desnudo, un método utilizado para potenciar el crecimiento y la adaptación de las células tumorales in vitro aprovechando la naturaleza inmunodeficiente del ratón. Este proceso selecciona potencialmente las células cancerosas más agresivas y clínicamente relevantes, lo que hace que el COLO-680N sea especialmente valioso para estudiar la intrincada biología del carcinoma esofágico de células escamosas, uno de los principales subtipos de cáncer de esófago.

Organism

Humano

Tissue

Esófago

Disease

Carcinoma de células escamosas

Applications

La expresión de BMP-6 puede utilizarse como coindicador del pronóstico en el carcinoma esofágico de células escamosas. Plataforma in vitro para el cultivo a largo plazo de *Cryptosporidium parvum*

Synonyms

COLO 680N, COLO #680N, COLO680N, Colorado 680N

Características**Age**

57 años

Gender

Mujer

Ethnicity

Africano

Morphology

De tipo epitelial

Growth properties

Monocapa, adherente

Datos reglamentarios**Citation**

COLO-680N (número de catálogo de Cytion 300464)

Biosafety level

1

Células Colo-680N | 300464**NCBI_TaxID** 9606**CellosaurusAccession** CVCL_1131**Datos biomoleculares****Protein expression** BMP-6**Manejo de****Culture Medium** RPMI 1640, con: 2,0 mM de glutamina estable, con: 2,0 g/L de NaHCO₃ (número de artículo de Cytion 820700a)**Supplements** Complementar el medio con un 10% de FBS**Dissociation Reagent** Accutase**Doubling time** 60 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 1:4**Seeding density** 2×10^4 células/cm² producirán una capa confluyente en aproximadamente 4 a 5 días.**Fluid renewal** de 2 a 3 veces por semana**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 críoinducido.

Células Colo-680N | 300464**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 Colo-680N | 300464**Storage
Conditions**

Para la conservación a largo plazo, colocar 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 y análisis molecular**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,x
CSF1PO: 11,12
D13S317: 13
D16S539: 11,12
D5S818: 11
D7S820: 10,12
TH01: 8
TPOX: 6
vWA: 17,18
D3S1358: 15
D21S11: 27
D18S51: 19
Penta E: 7,8
Penta D: 12
D8S1179: 14,15
FGA: 18.2

Alelos HLA

A*: '02:01:01, '30:02:01
B*: '15:16:01, '57:01:01
C*: '06:02:01, '14:02:01
DRB1*: '07:01:01, '11:01:02
DQA1*: '01:01:02, '02:01:01
DQB1*: '03:03:02, '05:01:01
DPB1*: '01:01:02, '04:01:01
E: '01:01:01