

Células CERV-186 | 300290**Información general****Description**

La línea celular CERV-186, derivada in vitro del xenotrasplante del carcinoma cervical MRI-H-186, sirve como modelo biológico del carcinoma escamoso invasivo de células grandes no queratinizantes. Esta línea celular se estableció y adaptó para el trasplante in vivo bajo la dirección del Dr. Bodgen en el Instituto de Investigación Mason. Caracterizada por sus propiedades genómicas, la MRI-H186 contiene aproximadamente 26 copias integradas de formas tanto completas como truncadas del genoma del VPH16, que influyen significativamente en su perfil transcriptómico.

Las células MRI-H186 se distinguen por su fuerte expresión de transcritos tempranos del VPH16, tanto de longitud completa como truncada, mostrando en particular altos niveles de ARN de longitud completa (fl) E5. Esta firma transcripcional es notablemente distinta de la observada en otras líneas celulares de carcinoma cervical como CaSki y MRI-H196. Además, la actividad transcripcional de MRI-H186, en términos de expresión de varios otros transcritos, muestra una estrecha alineación con los patrones observados en las líneas celulares HPK-IA y C3, lo que indica un comportamiento transcripcional similar en estos modelos. La presencia de integraciones genómicas del VPH16 tanto completas como truncadas en las células MRI-H186 es un factor clave en su vigorosa expresión de transcritos virales tempranos, particularmente subrayada por la significativa expresión del ARN fl E5. Esta intensa actividad transcripcional culmina en la señal de poliadenilación temprana, destacando la dinámica transcripcional única dentro de la línea celular MRI-H186.

Organism Humano**Tissue** Cérvix**Disease** Carcinoma de células escamosas**Synonyms** Cerv-186, MRI-H-186, MRI-H186**Características****Age** 42 años**Gender** Mujer**Ethnicity** Africano**Morphology** De tipo epitelial**Growth properties** Adherente**Datos reglamentarios**

Células CERV-186 | 300290**Citation** CERV-186 (número de catálogo 300290 de Cytion)**Biosafety level** 2**NCBI_TaxID** 9606**CellosaurusAccession** CVCL_5720**Datos biomoleculares****Tumorigenic** Sí, en ratones desnudos**Viruses** VPH-16 positivo**Products** Citoqueratina 8, 18, Vimentina, Desmoplaquina**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 NaHCO₃ (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 1:2 a 1:6**Seeding density** 2×10^4 células/cm² darán lugar a una monocapa confluyente en un plazo de 7 días.**Fluid renewal** de 2 a 3 veces por semana

Células CERV-186 | 300290

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 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 CERV-186 | 300290

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,x
CSF1PO: 9,11
D13S317: 12
D16S539: 13
D5S818: 11,12
D7S820: 8,12
TH01: 6
TPOX: 8,11
vWA: 14,17
D3S1358: 15,18
D21S11: 29,30
D18S51: 16
Penta E: 5,7
Penta D: 10,12
D8S1179: 14
FGA: 19,20

Células CERV-186 | 300290

Alelos HLA

A*: '30:01:01

B*: '13:02:01

C*: '06:02:01

DRB1*: '07:01:01

DQA1*: '02:01:01

DQB1*: '02:02:01

DPB1*: '03:01:01

E: '01:01:01