

Células SNU-387 | 305124**Información general****Description**

La línea celular SNU-387 procede de un carcinoma hepatocelular (CHC) humano y se utiliza ampliamente en la investigación del cáncer de hígado. Esta línea celular constituye un valioso modelo para estudiar los mecanismos moleculares y celulares de la hepatocarcinogénesis, la progresión tumoral y las respuestas terapéuticas. El carcinoma hepatocelular es una de las formas más comunes y letales de cáncer de hígado, por lo que líneas celulares como SNU-387 son esenciales para avanzar en el conocimiento de la enfermedad y desarrollar tratamientos eficaces.

Las células SNU-387 presentan una morfología epitelial y expresan marcadores típicos del cáncer de hígado, como la alfafetoproteína (AFP) y antígenos específicos de hepatocitos. Se caracterizan por alteraciones genéticas y epigenéticas comunes en el CHC, incluidas mutaciones en oncogenes clave y genes supresores de tumores. Los investigadores utilizan las células SNU-387 para estudiar las vías de señalización implicadas en el cáncer de hígado, como las vías Wnt/ β -catenina, PI3K/Akt y MAPK. Estas células también se emplean en ensayos de cribado de fármacos de alto rendimiento y en pruebas preclínicas de agentes quimioterapéuticos y terapias dirigidas. Además, las células SNU-387 se utilizan para estudiar los mecanismos de resistencia a fármacos y desarrollar estrategias para superarla. La relevancia de la línea celular SNU-387 en la investigación del carcinoma hepatocelular pone de relieve su importancia para avanzar en nuestro conocimiento de la biología del cáncer de hígado y en el desarrollo de nuevos enfoques terapéuticos para pacientes con CHC.

Organism Humano**Tissue** Hígado**Disease** Carcinoma hepatocelular en adultos**Synonyms** SNU387, NCI-SNU-387**Características****Age** 41 años**Gender** Mujer**Ethnicity** Asiático**Morphology** Epitelial**Growth properties** Adherente**Datos reglamentarios**

Células SNU-387 | 305124**Citation** SNU-387 (número de catálogo 305124 de Cytion)**Biosafety level** 2**NCBI_TaxID** 9606**CellosaurusAccession** CVCL_0250**Datos biomoleculares****Antigen expression** Grupo sanguíneo O, Rh +**Viruses** VHB**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** 61 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** 1:3 a 1:6**Fluid renewal** de 2 a 3 veces por semana**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 SNU-387 | 305124

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 SNU-387 | 305124

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.