

FS-C57BL rakud | 400420

Üldine teave

Description

FS-C57BL on fibrosarkoomi rakuliin, mis on saadud C57BL-hiirtest, mida kasutatakse tavaliselt vähiuuringutes. Selle rakuliini päritolu tuleneb spontaansetest kasvajatest nendel hiirtel, kes on geneetiliselt muundatud nii, et nad on vähktõvele eelsoodumusega. FS-C57BL rakuliin on oluline oma tugeva kasvu ja reprodutseeritavuse poolest katsetes, mis muudab selle väärtuslikuks vahendiks vähi bioloogia uurimisel, eriti fibrosarkoomi kontekstis. Rakuliinil on sarkoomidele iseloomulikud omadused, sealhulgas kõrge mitootiline indeks ja võime moodustada sobivatesse peremeestesse inokuleerimisel kasvajaid.

Teadusuuringutes kasutatakse FS-C57BL'i sageli fibrosarkoomi progresseerumise ja metastaaside tekke aluseks olevate rakumehhanismide uurimiseks. See on mudeliks, mille abil saab hinnata kemoterapeutiliste ainete tõhusust ning uurida kasvaja kasvu ja ravivastuse osalevaid geneetilisi ja molekulaarseid radu. Teadlased kasutavad seda rakuliini ka selleks, et uurida immuunvastuseid vähktõve korral, kasutades ära C57BL-hiire hästi dokumenteeritud immuunprofiili. Seega aitab FS-C57BL ühendada in vitro katseid in vivo tulemustega, suurendades nende rakkudega läbiviidud uuringute translatsioonilist tähtsust.

Organism Hiir

Tissue Nahk

Disease Sarkoom

Omadused

Breed/Subspecies C57BL/6J

Gender Naised

Cell type Fibroblastide

Growth properties Kinnipeetav

Regulatiivsed andmed

Citation FS-C57BL (Cytioni katalooginumber 400420)

Biosafety level 1

NCBI_TaxID 10090

CellosaurusAccession CVCL_5756

FS-C57BL rakud | 400420

Biomolekulaarsed andmed

Töötlemine

Culture MediumRPMI 1640, w: 2,0 mM stabiilne glutamiin, w: 2,0 g/L NaHCO₃ (Cytioni artikli number 820700a)**Supplements**

Täiendada söötme 10% FBS-ga

Dissociation Reagent

Accutase

Subculturing

Eemaldage kleepunud rakkudel vana söötme ja peske neid PBS-ga, milles puudub kaltsium ja magneesium. T25 kolbide puhul kasutage 3-5 ml PBS-i ja T75 kolbide puhul 5-10 ml. Seejärel katke rakud täielikult Accutase'iga, kasutades 1-2 ml T25 kolbide puhul ja 2,5 ml T75 kolbide puhul. Laske rakkudel inkubeerida 8-10 minutit toatemperatuuril, et need eralduksid. Pärast inkubeerimist segage rakud ettevaatlikult 10 ml söötmega, et neid resuspenseerida, seejärel tsentrifugeerige 3 minutit 300xg juures. Visake supernatant ära, suspenseerige rakud uuesti värskes keskkonnas ja viige need uutesse kolvidesse, mis sisaldavad juba värsket keskkonda.

Seeding density 1×10^4 rakku/cm² moodustab umbes 2-3 päeva jooksul konfluentse kihi.**Fluid renewal**

2 kuni 3 korda nädalas

Post-Thaw RecoveryPärast sulatamist asetage rakud plaadile tihedusega 5×10^4 rakku/cm² ja laske rakkudel külmutamisprotsessist taastuda ja kinnituda vähemalt 24 tunni jooksul.**Freeze medium**

Krüosäilitusvedelikusena kasutame täielikku kasvukeskkonda (sh FBS) + 10% DMSO, et tagada piisav elujõulisus pärast sulatamist, või CM-1 (Cytioni katalooginumber 800100), mis sisaldab optimeeritud osmoprotektante ja metaboolseid stabilisaatoreid, et parandada taastumist ja vähendada krüostressi.

FS-C57BL rakud | 400420

Thawing and Culturing Cells

1. Veenduge, et vial jääb tarnimisel sügavkülmutatud, sest rakud transporditakse kuiva jääga, et säilitada optimaalne temperatuur transpordi ajal.
2. Pärast kättesaamist säilitage krüoviaal kas kohe temperatuuril alla -150°C , et tagada rakkude terviklikkuse säilimine, või jätkake sammuga 3, kui on vaja koheselt kultiveerida.
3. Kohese kultiveerimise korral sulatage viali kiiresti, kastes selle 37°C veevanni puhta vee ja antimikroobse ainega, segades seda õrnalt 40-60 sekundit, kuni alles jääb väike jääklomp.
4. Tehke kõik järgmised toimingud steriilsetes tingimustes vooluhoodis, desinfitseerides krüoviaal enne avamist 70% etanooliga.
5. Avage desinfitseeritud viali ettevaatlikult ja viige raku suspensioon ettevaatlikult segades 15 ml tsentrifuugitorusse, mis sisaldab 8 ml toatemperatuuril olevat kasvukeskkonda.
6. Rakkude eraldamiseks tsentrifuugige segu $300 \times g$ juures 3 minutit ja visake ülejäänud külmutusvedelikku sisaldav supernatant ettevaatlikult ära.
7. Resuspendeerige rakupellet ettevaatlikult 10 ml värskes kasvukeskkonnas. Adhereerivate rakkude puhul jagage suspensioon kahe T25 kultuurkolvi vahel; suspensioonikultuuride puhul kandke kogu söötme keskkond ühte T25 kolbi, et soodustada rakkude tõhusat koostoimet ja kasvu.
8. Järgige kehtestatud subkultuuriprotokolle rakuliini jätkuvaks kasvuks ja säilitamiseks, tagades usaldusväärsed katsetulemused.

Incubation Atmosphere

37°C , 5% CO_2 , niisutatud atmosfäär.

Flask Coating

Optimaalse kinnitumise ja elujõulisuse tagamiseks pärast sulatamist soovitame kasutada **kollageeniga kaetud koldeid või plaate**.

Freezing Procedure

Krüokonserveeritud rakuliinid transporditakse kuiva jääga valideeritud, isoleeritud pakendis, milles on piisavalt külmutusainet, et säilitada kogu transpordi jooksul ligikaudu -78°C . Vastuvõtmisel kontrollige konteinerit kohe ja viige vialid viivitamatult sobivasse hoiuruumi.

Shipping Conditions

Krüokonserveeritud rakuliinid transporditakse kuiva jääga valideeritud, isoleeritud pakendis, milles on piisavalt külmutusainet, et säilitada kogu transpordi jooksul ligikaudu -78°C . Vastuvõtmisel kontrollige konteinerit kohe ja viige vialid viivitamatult sobivasse hoiuruumi.

FS-C57BL rakud | 400420

**Storage
Conditions**

Pikaajaliseks säilitamiseks asetage viaalid aurufaasis vedela lämmastikuga umbes -150 kuni -196 °C juures. Säilitamine temperatuuril -80 °C on vastuvõetav ainult lühikese vaheetapina enne vedela lämmastikuga üleviimist.

Kvaliteedikontroll / Geneetiline profiil / HLA

Sterility

Mükoplasmakontaminatsioon on välistatud nii PCR-põhiste analüüside kui ka luminesentsil põhinevate mükoplasma tuvastamise meetodite abil.

Bakteriaalse, seene- või pärmsaaste puudumise tagamiseks kontrollitakse rakukultuure iga päev visuaalselt.