

Cellules FAMPAC | 300309

Informations générales

Description

La lignée cellulaire Fampac a été créée à partir de l'adénocarcinome pancréatique primaire d'une femme adulte qui présentait une prédisposition familiale au cancer du pancréas. Ces cellules sont de nature épithéliale et ont été largement utilisées dans la recherche sur le comportement biologique du cancer du pancréas, y compris les études sur la progression tumorale, les métastases et la réponse thérapeutique. La lignée cellulaire Fampac est connue pour sa capacité à former des tumeurs agressives dans les modèles de xénogreffes, ce qui la rend précieuse pour les études in vivo liées à l'efficacité des médicaments et à la biologie des cellules cancéreuses.

In vitro, les cellules Fampac présentent des caractéristiques typiques de l'adénocarcinome pancréatique, notamment une résistance à l'apoptose et la capacité de proliférer dans des conditions chimiquement définies. Cette résistance à la mort cellulaire programmée est une caractéristique essentielle pour les études visant à explorer de nouveaux agents chimiothérapeutiques et leur potentiel à induire la mort des cellules cancéreuses. En outre, les cellules Fampac ont été utilisées pour étudier les mécanismes moléculaires de la pathogenèse du cancer du pancréas, offrant un aperçu des mutations génétiques, des voies de signalisation impliquées dans la prolifération du cancer et des interactions avec le microenvironnement tumoral.

Organism

Humain

Tissue

Pancréas

Disease

Adénocarcinome

Synonyms

FamPAC, Fampac, PA-CLS-13, PA-CLS 13

Caractéristiques

Age

43 ans

Gender

Femme

Ethnicity

Caucasien

Morphology

De type épithélial

Growth properties

Adhérent

Données réglementaires

Citation

FAMPAC (numéro de catalogue Cytion 300309)

Cellules FAMPAC | 300309

Biosafety level	1
NCBI_TaxID	9606
CellosaurusAccession	CVCL_5749
Depositor	Dr. Schmidt

Données biomoléculaires

Protein expression	P53, mutation ponctuelle (CCG (Arg) à CAC (His))
Antigen expression	Les cellules FAMPAC sont porteuses d'une mutation homozygote de Kras au codon 12 : GGT(Gly) >GTT(Val)
Tumorigenic	Oui, chez les souris nues, l'adénocarcinome a été détecté
Karyotype	45-48, x,+3,-5,+der(5),+der(5),+der(5)add(p14),-7,+10,+2der(10)add(p15)add(q26),der(12)add(p13),der(12)add(p11),-13,-13,+der(13)add(p11),-14,der?(14),-15,i(15q),der(16)(q+),-19,-20,-21,-22,+3-5mar

Manipulation

Culture Medium	RPMI 1640, w : 2.0 mM Glutamine stable, w : 2.0 g/L NaHCO3 (numéro d'article Cytion 820700a)
Supplements	Compléter le milieu avec 10% de FBS
Dissociation Reagent	Accutase
Doubling time	24 à 48 heures
Subculturing	Retirer l'ancien milieu des cellules adhérentes et les laver avec du PBS dépourvu de calcium et de magnésium. Pour les flacons T25, utiliser 3-5 ml de PBS, et pour les flacons T75, 5-10 ml. Ensuite, recouvrir complètement les cellules avec Accutase, en utilisant 1 à 2 ml pour les flacons T25 et 2,5 ml pour les flacons T75. Laisser les cellules incuber à température ambiante pendant 8-10 minutes pour les détacher. Après incubation, mélanger délicatement les cellules avec 10 ml de milieu pour les remettre en suspension, puis centrifuger à 300xg pendant 3 minutes. Jeter le surnageant, remettre les cellules en suspension dans du milieu frais et les transférer dans de nouveaux flacons contenant déjà du milieu frais.
Split ratio	Un rapport de 1:4 à 1:6 est recommandé

Cellules FAMPAC | 300309

Seeding density 1×10^4 cellules/cm² donnera une couche confluente en environ 2 à 3 jours.

Fluid renewal 2 à 3 fois par semaine

Freeze medium Comme milieu de cryoconservation, nous utilisons un milieu de croissance complet (comprenant du FBS) + 10 % de DMSO pour une viabilité adéquate après décongélation, ou CM-1 (numéro de catalogue 800100 de Cytion), qui comprend des osmoprotectants et des stabilisateurs métaboliques optimisés pour améliorer la récupération et réduire le stress induit par la cryogénéisation.

Thawing and Culturing Cells

1. Confirmer que le flacon est toujours congelé à la livraison, car les cellules sont expédiées sur de la glace sèche pour maintenir des températures optimales pendant le transport.
2. Dès réception, soit conserver immédiatement le cryovial à des températures inférieures à -150°C pour assurer la préservation de l'intégrité cellulaire, soit passer à l'étape 3 si une mise en culture immédiate est nécessaire.
3. Pour une mise en culture immédiate, décongeler rapidement le flacon en l'immergeant dans un bain-marie à 37°C avec de l'eau propre et un agent antimicrobien, en l'agitant doucement pendant 40 à 60 secondes jusqu'à ce qu'il ne reste qu'un petit amas de glace.
4. Effectuer toutes les étapes suivantes dans des conditions stériles sous une hotte à flux, en désinfectant le cryovial avec de l'éthanol à 70 % avant de l'ouvrir.
5. Ouvrir soigneusement le flacon désinfecté et transférer la suspension cellulaire dans un tube à centrifuger de 15 ml contenant 8 ml de milieu de culture à température ambiante, en mélangeant doucement.
6. Centrifuger le mélange à 300 x g pendant 3 minutes pour séparer les cellules et jeter soigneusement le surnageant contenant le milieu de congélation résiduel.
7. Remettre doucement en suspension le culot cellulaire dans 10 ml de milieu de culture frais. Pour les cellules adhérentes, répartir la suspension entre deux flacons de culture T25 ; pour les cultures en suspension, transférer tout le milieu dans un seul flacon T25 afin de favoriser une interaction et une croissance efficaces des cellules.
8. Respecter les protocoles de sous-culture établis pour une croissance et un entretien continus de la lignée cellulaire, garantissant ainsi des résultats expérimentaux fiables.

Incubation Atmosphere 37°C, 5% CO₂, atmosphère humidifiée.

Cellules FAMPAC | 300309

Flask Coating

Aucun

Freezing Procedure

Les lignées cellulaires cryoconservées sont expédiées sur glace sèche dans des emballages isolés et validés, avec suffisamment de réfrigérant pour maintenir une température d'environ -78 °C tout au long du transport. À la réception, inspecter immédiatement le conteneur et transférer sans délai les flacons dans un lieu de stockage approprié.

Shipping Conditions

Les lignées cellulaires cryoconservées sont expédiées sur glace sèche dans des emballages isolés et validés, avec suffisamment de réfrigérant pour maintenir une température d'environ -78 °C tout au long du transport. À la réception, inspecter immédiatement le conteneur et transférer sans délai les flacons dans un lieu de stockage approprié.

Storage Conditions

Pour une conservation à long terme, placer les flacons dans de l'azote liquide en phase vapeur à une température comprise entre -150 et -196 °C environ. Le stockage à -80 °C n'est acceptable qu'en tant qu'étape intermédiaire de courte durée avant le transfert dans l'azote liquide.

Contrôle qualité et analyse moléculaire

Sterility

La contamination par les mycoplasmes est exclue à l'aide de tests basés sur la PCR et de méthodes de détection des mycoplasmes basées sur la luminescence.

Pour s'assurer de l'absence de contamination bactérienne, fongique ou levurienne, les cultures cellulaires font l'objet d'inspections visuelles quotidiennes.

Profil STR

Amelogenin: x,x
CSF1PO: 10
D13S317: 8
D16S539: 14
D5S818: 10,11
D7S820: 11
TH01: 9
TPOX: 8
vWA: 15
D3S1358: 16,17
FGA: 32.2
D1S1656: 15
D6S1043: 12,13
D2S1338: 11
D12S391: 10,12
D19S433: 22

Cellules FAMPAC | 300309

Allèles HLA

A*: '03:01:01

B*: '27:05:01

C*: '15:02:01

DRB1*: '12:01:01

DQA1*: '05:05:01

DQB1*: '03:01:01

DPB1*: '03.01:01

E: '01:01:01