

Cellules SW-1463 | 300623

Informations générales

Description

La lignée cellulaire SW-1463 est dérivée d'un adénocarcinome humain du rectum. Elle fait partie de la vaste série SW de lignées cellulaires cancéreuses, qui ont été caractérisées pour leurs profils génétiques et moléculaires uniques. SW-1463 se distingue par sa morphologie épithéliale et son potentiel tumorigène chez les souris immunodéprimées. La lignée cellulaire présente un profil de croissance stable dans des conditions de culture standard et a été largement utilisée dans des études de biologie du cancer et de développement de médicaments.

Le profilage génomique de SW-1463 a révélé plusieurs mutations associées à l'oncogenèse, notamment des altérations de la voie KRAS. Cela fait de cette lignée cellulaire un outil précieux pour étudier le cancer colorectal et tester des thérapies ciblant la signalisation RAS/RAF/MEK/ERK. En outre, des analyses transcriptomiques ont mis en évidence l'expression dérégulée de gènes impliqués dans la régulation du cycle cellulaire et l'apoptose, ce qui souligne encore son utilité dans la recherche sur le cancer.

Le SW-1463 a également été intégré dans des programmes de criblage de médicaments à haut débit, où il a montré diverses réponses aux agents chimiothérapeutiques et aux thérapies ciblées. Ces études permettent de mieux comprendre les mécanismes de résistance et de sensibilité aux médicaments, ce qui contribue au développement de stratégies de médecine personnalisée.

Organism Humain

Tissue Rectum

Disease Adénocarcinome rectal

Applications culture 3D, Recherche sur le cancer

Synonyms SW1463, SW 1463

Caractéristiques

Age 66 ans

Gender Femme

Ethnicity Européen

Morphology Épithéliale

Growth properties Adhérent

Cellules SW-1463 | 300623

Données réglementaires

Citation	SW-1463 (numéro de catalogue Cytion 300623)
Biosafety level	1
NCBI_TaxID	9606
CellosaurusAccession	CVCL_1718

Données biomoléculaires

Surface antigens	Groupe sanguin A, Rh +
Protein expression	Kératine
Antigen expression	Antigène carcino-embryonnaire (ACE)
Isoenzymes	ES-D, 1, G6PD, B, PEP-D, 1, PGD, A, PGM1, 1, PGM3, 1-2
Tumorigenic	Oui, sur des souris nues
Ploidy status	Hypertriploïde
Karyotype	2n=46

Manipulation

Culture Medium	DMEM:Ham's F12 (1:1), w : 3.1 g/L Glucose, w : 2.5 mM L-Glutamine, w : 15 mM HEPES, w : 0.5 mM Sodium pyruvate, w : 1.2 g/L NaHCO3 (numéro d'article Cytion 820400a)
Supplements	Compléter le milieu avec 10% de FBS
Dissociation Reagent	TrypLE Express (Life Technologies)

Cellules SW-1463 | 300623

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.

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.

Cellules SW-1463 | 300623

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

Flask Coating Pour une fixation et une viabilité optimales après décongélation, nous recommandons d'utiliser des **flacons ou des plaques recouverts de collagène**.

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 de qualité / Profil génétique / HLA

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.

Cellules SW-1463 | 300623

Profil STR	Amelogenin: x,x
	CSF1PO: 11,12
	D13S317: 12,13
	D16S539: 11
	D5S818: 13,14
	D7S820: 9
	TH01: 6,7
	TPOX: 8,11
	vWA: 16
	D3S1358: 16,17
	D21S11: 30,31.2
	D18S51: 18
	Penta E: 17
	Penta D: 9,12
	D8S1179: 11,15
	FGA: 23,28
	D6S1043: 12,18
	D2S1338: 17,18
	D12S391: 17
	D19S433: 14,15