

## UWO23 Cellule | 300258

## Informazioni generali

**Description**

La linea cellulare UWO23 (HPV33) deriva dalle cellule tumorali di un paziente maschio affetto da carcinoma orale della lingua e si distingue in particolare per l'espressione del Papillomavirus umano di tipo 33 (HPV33). Questa caratteristica specifica di UWO23 la rende una risorsa fondamentale per la ricerca sul ruolo oncogenico di HPV nel carcinoma a cellule squamose della testa e del collo (HNSCC). La presenza di HPV33 in queste cellule offre un'opportunità unica per esplorare come questo virus influenzi il processo di carcinogenesi, in particolare nel contesto delle regioni orali e orofaringee.

La ricerca che utilizza la linea cellulare UWO23 si concentra sulla scoperta delle interazioni molecolari e genetiche guidate dall'HPV33 che portano allo sviluppo e alla progressione del cancro. Ciò include lo studio delle alterazioni nella regolazione del ciclo cellulare, della resistenza all'apoptosi e dei cambiamenti nell'adesione e nella motilità cellulare, tutti elementi cruciali per la comprensione del comportamento tumorale e delle metastasi. Inoltre, la linea cellulare UWO23 è fondamentale per la valutazione di nuovi trattamenti farmacologici e potenziali biomarcatori diagnostici per i tumori legati all'HPV. Chiarendo le vie attraverso le quali l'HPV33 contribuisce alla malignità, i ricercatori possono sviluppare terapie mirate che potrebbero migliorare i risultati terapeutici per i pazienti affetti da tumori della testa e del collo associati all'HPV.

**Organism**

Umano

**Tissue**

Cavità orale; lingua

**Disease**

Carcinoma a cellule squamose della lingua orale

**Applications**

Generazione di linee cellulari HNSCC HPV-positive resistenti al cisplatino per studiare la resistenza al cisplatino nelle cellule HPV-positive

**Synonyms**

Università dell'Ontario occidentale 23

## Caratteristiche

**Age**

52 anni

**Gender**

Uomo

**Growth properties**

Aderente

## Dati normativi

**Citation**

UWO23 (numero di catalogo Cytion 300258)

## UWO23 Cellule | 300258

**Biosafety level** 2**NCBI\_TaxID** 9606**CellosaurusAccession** CVCL\_B7MF**Dati biomolecolari****Viruses** Trasformante: papillomavirus umano di tipo 33 (HPV33)**Manipolazione****Culture Medium** DMEM:Ham's F12 (1:1), w: 3,1 g/L di glucosio, w: 2,5 mM di L-Glutammina, w: 15 mM di HEPES, w: 0,5 mM di Sodio piruvato, w: 1,2 g/L di NaHCO<sub>3</sub> (articolo Cytion numero 820400a)**Supplements** Integrare il terreno di coltura con il 10% di FBS**Dissociation Reagent** Accutase**Subculturing** Rimuovere il vecchio terreno dalle cellule aderenti e lavarle con PBS privo di calcio e magnesio. Per le fiasche T25, utilizzare 3-5 ml di PBS e per le fiasche T75, 5-10 ml. Quindi, coprire completamente le cellule con Accutase, utilizzando 1-2 ml per le fiasche T25 e 2,5 ml per le fiasche T75. Lasciare incubare le cellule a temperatura ambiente per 8-10 minuti per staccarle. Dopo l'incubazione, mescolare delicatamente le cellule con 10 ml di terreno per risospenderle, quindi centrifugare a 300xg per 3 minuti. Scartare il surnatante, risospendere le cellule in terreno fresco e trasferirle in nuove fiasche contenenti terreno fresco.**Freeze medium** Come terreno di crioconservazione, utilizziamo un terreno di crescita completo (incluso FBS) + 10% DMSO per un'adeguata vitalità post-scongelo, o CM-1 (numero di catalogo Cytion 800100), che include osmoprotettori e stabilizzatori metabolici ottimizzati per migliorare il recupero e ridurre lo stress crio-indotto.

## UWO23 Cellule | 300258

### Thawing and Culturing Cells

1. Verificare che la fiala rimanga profondamente congelata al momento della consegna, poiché le cellule vengono spedite con ghiaccio secco per mantenere le temperature ottimali durante il trasporto.
2. Al ricevimento, conservare immediatamente la criovial a temperature inferiori a -150°C per garantire la conservazione dell'integrità cellulare, oppure procedere al punto 3 se è necessaria una coltura immediata.
3. Per la coltura immediata, scongelare rapidamente la fiala immergendola in un bagno d'acqua a 37°C con acqua pulita e un agente antimicrobico, agitando delicatamente per 40-60 secondi finché non rimane un piccolo grumo di ghiaccio.
4. Eseguire tutte le fasi successive in condizioni di sterilità in una cappa a flusso, disinfettando la criovial con etanolo al 70% prima dell'apertura.
5. Aprire con cautela la fiala disinfettata e trasferire la sospensione cellulare in una provetta da centrifuga da 15 ml contenente 8 ml di terreno di coltura a temperatura ambiente, mescolando delicatamente.
6. Centrifugare la miscela a 300 x g per 3 minuti per separare le cellule e scartare con cura il surnatante contenente il terreno di coltura residuo.
7. Risospendere delicatamente il pellet cellulare in 10 ml di terreno di coltura fresco. Per le cellule aderenti, dividere la sospensione tra due fiasche di coltura T25; per le colture in sospensione, trasferire tutto il terreno in una fiasca T25 per promuovere l'interazione e la crescita delle cellule.
8. Attenersi ai protocolli di subcoltura stabiliti per la crescita e il mantenimento continui della linea cellulare, garantendo risultati sperimentali affidabili.

### Incubation Atmosphere

37°C, 5% CO<sub>2</sub>, atmosfera umidificata.

### Flask Coating

Nessuno

### Freezing Procedure

Le linee cellulari crioconservate vengono spedite su ghiaccio secco in confezioni isolate e convalidate, con una quantità di refrigerante sufficiente a mantenere circa -78 °C durante il trasporto. Al ricevimento, ispezionare immediatamente il contenitore e trasferire immediatamente le fiale in un luogo di conservazione appropriato.

### Shipping Conditions

Le linee cellulari crioconservate vengono spedite su ghiaccio secco in confezioni isolate e convalidate, con una quantità di refrigerante sufficiente a mantenere circa -78 °C durante il trasporto. Al ricevimento, ispezionare immediatamente il contenitore e trasferire immediatamente le fiale in un luogo di conservazione appropriato.

**UWO23 Cellule | 300258**

**Storage  
Conditions**

Per la conservazione a lungo termine, porre le fiale in azoto liquido in fase vapore a una temperatura compresa tra -150 e -196 °C circa. La conservazione a -80 °C è accettabile solo come breve fase intermedia prima del trasferimento in azoto liquido.

**Controllo di qualità / Profilo genetico / HLA**

**Sterility**

La contaminazione da micoplasma viene esclusa utilizzando sia saggi basati sulla PCR sia metodi di rilevamento del micoplasma basati sulla luminescenza.

Per garantire l'assenza di contaminazione batterica, fungina o da lieviti, le colture cellulari sono sottoposte a ispezioni visive quotidiane.

**Profilo STR**

**PEZ6:** ImWilms10T