

Capan-1 ląstelės | 300143

Bendra informacija

Description

Capan-1 ląstelių linija yra kilusi iš žmogaus kasos adenokarcinomos ir buvo sukurta iš 40 metų kaukazičio ascitinio skysčio. Pirmą kartą ji buvo apibūdinta 1975 m. ir ypač išsiskiria savo latakine epitelio morfologija, kuri labai panaši į pirminių kasos navikų morfologiją. Capan-1 ląstelės plačiai naudojamos moksliniams tyrimams, kuriais siekiama suprasti kasos vėžio biologiją, įskaitant naviko progresavimo, metastazių ir atsparumo gydymui tyrimus. Ši ląstelių linija gerai vertinama dėl gebėjimo gaminti muciną, būdingą daugeliui kasos adenokarcinomų, todėl yra mucininio kasos vėžio modelis.

Genetiniu požiūriu Capan-1 turi kasos vėžiui būdingų KRAS geno mutacijų, taip pat kitų su vėžiu susijusių genų, tokių kaip TP53 ir SMAD4, pakitimų. Dėl šių mutacijų "Capan-1" ląstelių linija yra vertinga priemonė kasos vėžio molekuliniais mechanizmais tirti ir ikiklinikiniam naujų terapinių medžiagų, nukreiptų į šiuos mechanizmus, vertinimui. Be to, "Capan-1" ląstelės naudojamos kasos vėžio kamieninių ląstelių biologijai tirti, todėl jos leidžia suprasti, kaip vėžys atsinaujina ir yra atsparus įprastiniam gydymui.

Organism

Žmogus

Tissue

Kasa

Disease

Duktalinė adenokarcinoma

Metastatic site

Kepenys

Synonyms

CaPan-1, CAPAN-1, Capan 1, CAPAN 1, Capan1, CAPAN1

Charakteristikos

Age

40 metų

Gender

Vyras

Morphology

Į epitelį panašus

Growth properties

Priglundęs

Reguliavimo duomenys

Citation

Capan-1 (Cytion katalogo numeris 300143)

Biosafety level

1

Capan-1 ląstelės | 300143

NCBI_TaxID 9606

CellosaurusAccession CVCL_0237

Biomolekuliniai duomenys

Protein expression P53 neigiamas

Antigen expression A kraujo tipas, Rh+

Isoenzymes Me-2, 1, PGM3, 1, PGM1, 1-2, ES-D, 1, AK-1, 1, G6PD, B, GLO-1, 1-2, Fenotipo dažnio produktas: 0.0311

Tumorigenic Formuojasi adenokarcinoma, atitinkanti kasos latakų karcinomą

Products Mucinas

Mutational profile Capan-1 ląstelės turi homozigotinę Kras mutaciją 12 kodone: GGT(Gly) >GTT(Val)

Karyotype (P7) hipotriploidas su anomalijomis, įskaitant dicentriką, lūžius, akrocentrinus fragmentus, dideles submetacentrines ir subtelocentrines chromosomas bei mažą žymę

Tvarkymas

Culture Medium RPMI 1640, š: 2,0 mM stabilus glutaminas, š: 2,0 g/L NaHCO₃ (Cytion gaminio numeris 820700a)

Supplements Papildykite terpę 10 % FBS

Dissociation Reagent Accutase

Doubling time 60-80 valandų

Subculturing Pašalinkite seną terpę nuo prilipusių ląstelių ir nuplaukite jas PBS, kuriame nėra kalcio ir magnio. T25 kolboms naudokite 3-5 ml PBS, o T75 kolboms - 5-10 ml. Tuomet visiškai užpilkite ląsteles "Accutase", naudodami 1-2 ml T25 kolboms ir 2,5 ml T75 kolboms. Leiskite ląstelėms inkubuotis kambario temperatūroje 8-10 minučių, kad jos atsiskirtų. Po inkubacijos atsargiai sumaišykite ląsteles su 10 ml terpės, kad jos vėl suspenduotų, tada 3 minutes centrifuguokite 300xg greičiu. Išmeskite supernatantą, vėl sutirpinkite ląsteles šviežioje terpėje ir perkelkite jas į naujas kolbas, kuriose jau yra šviežia terpė.

Capan-1 ląstelės | 300143

Seeding density 2×10^4 ląstelės/cm² per maždaug 7 dienas suformuos 90 % konfluentinį monosluoksni.

Fluid renewal Kas 3 dienas

Post-Thaw Recovery Atšildžius, išdėliokite ląsteles 5×10^4 ląstelių/cm² tankumu ir leiskite ląstelėms atsigauti po užšaldymo proceso ir prisitvirtinti bent 48 valandas.

Freeze medium Kaip kriokonservavimo terpę naudojame visišką augimo terpę (įskaitant FBS) + 10 % DMSO, kad būtų užtikrintas tinkamas gyvybingumas po atšildymo, arba CM-1 (Cytion katalogo numeris 800100), kurioje yra optimizuotų osmoprotektorių ir medžiagų apykaitos stabilizatorių, kad būtų pagerintas atsigavimas ir sumažintas kriokonservavimo sukeltas stresas.

Thawing and Culturing Cells

1. Patikrinkite, ar pristatant buteliuką jis išlieka gerai užšaldytas, nes ląstelės gabenamos ant sauso ledo, kad gabenimo metu būtų palaikoma optimali temperatūra.
2. Gavę iš karto laikykite kriovialą žemesnėje nei -150 °C temperatūroje, kad užtikrintumėte ląstelių vientisumo išsaugojimą, arba pereikite prie 3 veiksmo, jei reikia nedelsiant kultivuoti.
3. Jei norite nedelsiant pradėti kultivuoti, greitai atšildykite buteliuką panardindami jį į 37 °C temperatūros vandens vonelę su švariu vandeniu ir antimikrobine priemone, švelniai maišydami 40-60 sekundžių, kol liks nedidelis ledo gabalėlis.
4. Visus tolesnius veiksmus atlikite steriliomis sąlygomis srauto gaubte, prieš atidarydami kriovialą dezinfekuokite jį 70 % etanoliu.
5. Atsargiai atidarykite dezinfekuotą buteliuką ir perpilkite ląstelių suspensiją į 15 ml centrifugos mėgintuvėlį, kuriame yra 8 ml kambario temperatūros mitybinės terpės, atsargiai išmaišykite.
6. Mišinį centrifuguokite 300 x g greičiu 3 minutes, kad atsiskirtų ląstelės, ir atsargiai išmeskite supernatantą su šaldymo terpės likučiais.
7. Švelniai resuspenduokite ląstelių granules 10 ml šviežios mitybinės terpės. Jei ląstelės yra prigludusios, suspensiją padalykite į dvi T25 kolbas; jei tai suspensinės kultūros, visą terpę perkelti į vieną T25 kolbą, kad paskatintumėte veiksmingą ląstelių sąveiką ir augimą.
8. Laikykitės nustatytų subkultūrų protokolų, kad ląstelių linija nuolat augtų ir būtų palaikoma, taip užtikrinant patikimus eksperimentų rezultatus.

Incubation Atmosphere 37 °C, 5 % CO₂, drėkintoje atmosferoje.

Capan-1 ląstelės | 300143

Flask Coating

Kad po atšildymo būtų užtikrintas optimalus prisitvirtinimas ir gyvybingumas, rekomenduojame naudoti **kolagenu dengtas kolbas arba plokšteles**.

Freezing Procedure

Kriokonservuotos ląstelių linijos gabenamos ant sauso ledo patvirtintoje, izoliuotoje pakuotėje su pakankamu kiekiu šaldymo skysčio, kad pervežimo metu būtų palaikoma maždaug -78 °C temperatūra. Gavę pakuotę, nedelsdami ją apžiūrėkite ir nedelsdami perkelkite mėgintuvėlius į tinkamą saugyklą.

Shipping Conditions

Kriokonservuotos ląstelių linijos gabenamos ant sauso ledo patvirtintoje, izoliuotoje pakuotėje su pakankamu kiekiu šaldymo skysčio, kad pervežimo metu būtų palaikoma maždaug -78 °C temperatūra. Gavę pakuotę, nedelsdami ją apžiūrėkite ir nedelsdami perkelkite mėgintuvėlius į tinkamą saugyklą.

Storage Conditions

Norėdami ilgai saugoti, įdėkite buteliukus į garų fazės skystą azotą maždaug -150-196 °C temperatūroje. Laikymas -80 °C temperatūroje yra priimtinas tik kaip trumpas tarpinis etapas prieš perkeltiant į skystąjį azotą.

Kokybės kontrolė / Genetinis profilis / HLA

Sterility

Mikoplazmos užterštumas atmetamas taikant PGR pagrįstus tyrimus ir liuminescencinius mikoplazmos aptikimo metodus.

Siekiant užtikrinti, kad nebūtų užteršimo bakterijomis, grybeliais ar mielėmis, ląstelių kultūros kasdien vizualiai tikrinamos.

HLA aleliai

A*: '01:01:01, '30:01:01
B*: '13:02:01, '57:01:01
C*: '06:02:01
DRB1*: '07:01:01, '13:05:01
DQA1*: '02:01:01, '05:05:01
DQB1*: '02:02:01, '03:01:01
DPB1*: '03:01:01G, '04:01:01G
E: '01:01:01