

## FS-C57BL-celler | 400420

## Generell informasjon

## Description

FS-C57BL er en fibrosarkomcellelinje som stammer fra C57BL-mus, som ofte brukes i kreftforskning. Opprinnelsen til denne cellelinjen kan spores tilbake til spontane tumordannelser hos disse musene, som er genetisk modifisert for å være predisponert for kreft. FS-C57BL-cellelinjen er viktig på grunn av sin robuste vekst og reproduserbarhet i eksperimentelle settinger, noe som gjør den til et verdifullt verktøy for studier av kreftbiologi, spesielt i forbindelse med fibrosarkom. Cellelinjen har egenskaper som er typiske for sarkomer, blant annet høy mitoseindeks og evnen til å danne svulster når den inokuleres i kompatible verter.

I forskning brukes FS-C57BL ofte til å utforske de cellulære mekanismene som ligger til grunn for fibrosarkomprogresjon og metastasering. Den fungerer som en modell for å vurdere effekten av kjemoterapeutiske midler og for å studere de genetiske og molekylære veiene som er involvert i tumorvekst og respons på behandling. Forskere bruker også denne cellelinjen til å undersøke immunresponser ved kreft, og drar nytte av C57BL-musens veldokumenterte immunprofil. FS-C57BL bidrar dermed til å bygge bro mellom in vitro-eksperimenter og in vivo-resultater, noe som øker den translasjonsmessige relevansen av forskningen som utføres med disse cellene.

**Organism** Mus

**Tissue** Hud

**Disease** Sarkom

## Kjennetegn

**Breed/Subspecies** C57BL/6J

**Gender** Kvinne

**Cell type** Fibroblast

**Growth properties** Vedhengende

## Regulatoriske data

**Citation** FS-C57BL (Cytion-katalognummer 400420)

**Biosafety level** 1

**NCBI\_TaxID** 10090

## FS-C57BL-celler | 400420

CellosaurusAccession CVCL\_5756

## Biomolekylære data

## Håndtering

**Culture Medium** RPMI 1640, m: 2,0 mM stabil glutamin, m: 2,0 g/L NaHCO<sub>3</sub> (Cytion artikkelnummer 820700a)

**Supplements** Suppler mediet med 10 % FBS

**Dissociation Reagent** Accutase

**Subculturing** Fjern det gamle mediet fra de adherente cellene, og vask dem med PBS uten kalsium og magnesium. Bruk 3-5 ml PBS for T25-kolber og 5-10 ml for T75-kolber. Dekk deretter cellene helt med Accutase, med 1-2 ml for T25-kolber og 2,5 ml for T75-kolber. La cellene inkubere i romtemperatur i 8-10 minutter for å løsne dem. Etter inkubasjon blandes cellene forsiktig med 10 ml medium for å resuspendere dem, og sentrifuger deretter ved 300xg i 3 minutter. Kast supernatanten, resuspender cellene i nytt medium, og overfør dem til nye kolber som allerede inneholder nytt medium.

**Split ratio** Et forhold på 1:5 til 1:20 anbefales

**Seeding density**  $1 \times 10^4$  celler/cm<sup>2</sup> vil gi et sammenvokst lag i løpet av omtrent 2 til 3 dager.

**Fluid renewal** 2 til 3 ganger per uke

**Post-Thaw Recovery** Etter tining, plasser cellene på  $5 \times 10^4$  celler/cm<sup>2</sup> og la cellene komme seg etter fryseprosessen og feste seg i minst 24 timer.

**Freeze medium** Som kryopreserveringsmedium bruker vi komplett vekstmedium (inkludert FBS) + 10 % DMSO for tilstrekkelig levedyktighet etter opptining, eller CM-1 (Cytion-katalognummer 800100), som inneholder optimaliserte osmoteskyttende midler og metabolske stabilisatorer for å øke utvinningen og redusere kryoundusert stress.

## FS-C57BL-celler | 400420

### Thawing and Culturing Cells

1. Kontroller at hetteglasset er dypfrost ved levering, ettersom cellene sendes på tørris for å opprettholde optimale temperaturer under transport.
2. Ved mottak skal hetteglasset enten oppbevares umiddelbart ved temperaturer under  $-150\text{ }^{\circ}\text{C}$  for å sikre at cellenes integritet bevares, eller gå videre til trinn 3 hvis umiddelbar dyrking er nødvendig.
3. Ved umiddelbar dyrking tiner du hetteglasset raskt ved å senke det ned i et  $37\text{ }^{\circ}\text{C}$  varmt vannbad med rent vann og et antimikrobielt middel, og røre forsiktig i 40-60 sekunder til det blir en liten isklump igjen.
4. Utfør alle påfølgende trinn under sterile forhold i en strømningshette, og desinfiser kryoflasken med 70 % etanol før du åpner den.
5. Åpne det desinfiserte hetteglasset forsiktig, og overfør cellesuspensjonen til et 15 ml sentrifugerør som inneholder 8 ml romtemperert dyrkingsmedium, og bland forsiktig.
6. Sentrifuger blandingen ved  $300 \times g$  i 3 minutter for å separere cellene, og kast supernatanten som inneholder rester av frysemedium, forsiktig.
7. Resuspender cellepelletten forsiktig i 10 ml nytt dyrkingsmedium. For adherente celler, del suspensjonen mellom to T25-kulturkolber; for suspensjonskulturer, overfør alt mediet til én T25-kolbe for å fremme effektiv celleinteraksjon og vekst.
8. Følg etablerte subkulturprotokoller for fortsatt vekst og vedlikehold av cellelinjen, noe som sikrer pålitelige eksperimentelle resultater.

### Incubation Atmosphere

$37\text{ }^{\circ}\text{C}$ , 5 %  $\text{CO}_2$ , befuktet atmosfære.

### Flask Coating

Ingen

### Freezing Procedure

Kryopreserverte cellelinjer sendes på tørris i validert, isolert emballasje med tilstrekkelig kjølemiddel til å opprettholde en temperatur på ca.  $-78\text{ }^{\circ}\text{C}$  under hele transporten. Ved mottak skal beholderen inspiseres umiddelbart, og hetteglassene skal straks overføres til egnet lagringsplass.

### Shipping Conditions

Kryopreserverte cellelinjer sendes på tørris i validert, isolert emballasje med tilstrekkelig kjølemiddel til å opprettholde en temperatur på ca.  $-78\text{ }^{\circ}\text{C}$  under hele transporten. Ved mottak skal beholderen inspiseres umiddelbart, og hetteglassene skal straks overføres til egnet lagringsplass.

**FS-C57BL-celler | 400420**

**Storage  
Conditions**

For langtidsoppbevaring plasseres hetteglassene i flytende nitrogen i dampfase ved ca. -150 til -196 °C. Lagring ved -80 °C er kun akseptabelt som et kort mellomtrinn før overføring til flytende nitrogen.

**Kvalitetskontroll / Genetisk profil / HLA**

**Sterility**

Mykoplasma-kontaminering utelukkes ved hjelp av både PCR-baserte analyser og luminescensbaserte metoder for påvisning av mykoplasma.

For å sikre at det ikke finnes bakterie-, sopp- eller gjærkontaminering, blir cellekulturene inspisert visuelt hver dag.