

Komórki B16-F0 | 300308**Informacje ogólne****Description**

Linia komórkowa B16-F0 to mysia linia komórkowa czerniaka pochodząca z czerniaka myszy B16. Ta linia komórkowa jest szeroko stosowana w badaniach nad rakiem ze względu na jej wysoki potencjał przerzutowy i zdolność do tworzenia guzów po wstrzyknięciu myszom syngenicznym. Komórki B16-F0 są szczególnie przydatne do badania mechanizmów molekularnych leżących u podstaw progresji czerniaka i przerzutów, a także do testowania skuteczności leków przeciwnowotworowych i interwencji terapeutycznych w modelach przedklinicznych. Warto zauważyć, że linia komórkowa B16-F0 jest macierzystą linią komórkową, z której uzyskano inne warianty, takie jak B16-F1, B16-F10 i B16-BL6, poprzez selektywne procedury mające na celu zwiększenie określonych właściwości przerzutowych.

Komórki B16-F0 wykazują typową morfologię nabłonka i rosną przylegająco w hodowli. Wiadomo, że wykazują ekspresję różnych antygenów związanych z czerniakiem, co czyni je cennym narzędziem do badań immunologicznych i opracowywania szczepionek przeciwko czerniakowi. Ponadto komórki te są często wykorzystywane w badaniach obejmujących ekspresję genów, szlaki sygnałowe i mikrośrodowisko guza. Naukowcy wykorzystują komórki B16-F0 do badania interakcji między komórkami czerniaka a układem odpornościowym, w szczególności koncentrując się na mechanizmach unikania i tłumienia odporności. Charakterystyka B16-F0 i jego linii pochodnych zapewnia kompleksowe ramy dla zrozumienia inwazyjnych i przerzutowych zachowań czerniaka, przy czym B16-F1, B16-F10 i B16-BL6 reprezentują etapy rosnącej aktywności przerzutowej i inwazyjnej, służąc tym samym jako krytyczne modele w badaniu progresji raka i odpowiedzi terapeutycznej.

Organism

Mysz

Tissue

Skóra

Disease

Czerniak myszy

Synonyms

B16/F0, B16F0

Charakterystyka**Breed/Subspecies**

C57BL/6

Gender

Męczyzna

Morphology

Mieszanka komórek wrzecionowatych i nabłonkowych

Cell type

Nabłonek

Growth properties

Adherent

Komórki B16-F0 | 300308**Dane regulacyjne****Citation** B16-F0 (numer katalogowy Cytion 300308)**Biosafety level** 1**NCBI_TaxID** 10090**CellosaurusAccession** CVCL_0604**Dane biomolekularne****Tumorigenic** Tak, u myszy syngenicznych**Products** Melanina**Obsługa****Culture Medium** DMEM, w: 4,5 g/l glukozy, w: 4 mM L-glutaminy, w: 3,7 g/l NaHCO₃, w: 1,0 mM pirogronianu sodu (numer artykułu Cytion 820300a)**Supplements** Uzupelnic podloze 10% FBS**Dissociation Reagent** Accutase**Subculturing** Usun starą pożywkę z przylegających komórek i przemyj je PBS, który nie zawiera wapnia i magnezu. W przypadku kolb T25 należy użyć 3-5 ml PBS, a w przypadku kolb T75 5-10 ml. Następnie całkowicie pokryj komórki Accutase, używając 1-2 ml dla kolb T25 i 2,5 ml dla kolb T75. Pozwól komórkom inkubować w temperaturze pokojowej przez 8-10 minut, aby je oddzielić. Po inkubacji delikatnie wymieszaj komórki z 10 ml pożywki, aby ponownie je zawiesić, a następnie odwiroj przy 300xg przez 3 minuty. Odrzuć supernatant, ponownie zawiesić komórki w świeżej pożywce i przenieść je do nowych kolb zawierających już świeżą pożywkę.**Freeze medium** Jako pożywki do kriokonserwacji używamy kompletnej pożywki wzrostowej (w tym FBS) + 10% DMSO w celu zapewnienia odpowiedniej żywotności po rozmrożeniu lub CM-1 (numer katalogowy Cytion 800100), która zawiera zoptymalizowane osmoprotektanty i stabilizatory metaboliczne w celu zwiększenia regeneracji i zmniejszenia stresu wywołanego kriokonserwacją.

Komórki B16-F0 | 300308

Thawing and Culturing Cells

1. Upewnij się, że fiolka pozostaje głęboko zamrożona w momencie dostawy, ponieważ komórki są wysyłane w suchym lodzie, aby utrzymać optymalną temperaturę podczas transportu.
2. Po otrzymaniu należy natychmiast przechowywać fiolkę w temperaturze poniżej -150°C , aby zapewnić zachowanie integralności komórek, lub przejść do kroku 3, jeśli wymagana jest natychmiastowa hodowla.
3. W przypadku natychmiastowej hodowli należy szybko rozmrozić fiolkę, zanurzając ją w łaźni wodnej o temperaturze 37°C z czystą wodą i środkiem przeciwdrobnoustrojowym, delikatnie mieszając przez 40-60 sekund, aż pozostanie niewielka grudka lodu.
4. Wykonaj wszystkie kolejne kroki w sterylnych warunkach w kapturze przepływowej, dezynfekując fiolkę 70% etanolem przed otwarciem.
5. Ostrożnie otworzyć zdezynfekowaną fiolkę i przenieść zawiesinę komórek do 15 ml probówki wirówkowej zawierającej 8 ml podłoża hodowlanego o temperaturze pokojowej, delikatnie mieszając.
6. Wirować mieszaninę z prędkością $300 \times g$ przez 3 minuty w celu oddzielenia komórek i ostrożnie odrzucić supernatant zawierający pozostałości pożywki do zamrażania.
7. Delikatnie ponownie zawiesić osad komórek w 10 ml świeżego podłoża hodowlanego. W przypadku komórek przylegających, rozdzielić zawiesinę pomiędzy dwie kolby hodowlane T25; w przypadku hodowli zawieszonych, przenieść całą pożywkę do jednej kolby T25 w celu promowania skutecznej interakcji i wzrostu komórek.
8. Przestrzegaj ustalonych protokołów podhodowli w celu ciągłego wzrostu i utrzymania linii komórkowej, zapewniając wiarygodne wyniki eksperymentów.

Incubation Atmosphere

37°C , 5% CO_2 , nawilżona atmosfera.

Flask Coating

Brak

Freezing Procedure

Linie komórkowe poddane kriokonserwacji są wysyłane w suchym lodzie w zatwierdzonych, izolowanych opakowaniach z wystarczającą ilością czynnika chłodniczego, aby utrzymać temperaturę około -78°C przez czas transportu. Po otrzymaniu przesyłki należy natychmiast sprawdzić pojemnik i bezzwłocznie przenieść fiolki do odpowiedniego miejsca przechowywania.

Komórki B16-F0 | 300308

Shipping Conditions

Linie komórkowe poddane kriokonserwacji są wysyłane w suchym lodzie w zatwierdzonych, izolowanych opakowaniach z wystarczającą ilością czynnika chłodniczego, aby utrzymać temperaturę około -78°C przez cały czas transportu. Po otrzymaniu przesyłki należy natychmiast sprawdzić pojemnik i bezzwłocznie przenieść fiołki do odpowiedniego miejsca przechowywania.

Storage Conditions

W celu długotrwałego przechowywania należy umieścić fiołki w ciekłym azocie w fazie lotnej w temperaturze od -150 do -196 °C. Przechowywanie w temperaturze -80 °C jest dopuszczalne tylko jako krótki etap przejściowy przed przeniesieniem do ciekłego azotu.

Kontrola jakości / Profil genetyczny / HLA

Sterility

Zanieczyszczenie mykoplazmą jest wykluczane przy użyciu zarówno testów opartych na PCR, jak i metod wykrywania mykoplazmy opartych na luminescencji.

Aby upewnić się, że nie ma zanieczyszczenia bakteriami, grzybami lub drożdżami, hodowle komórkowe są poddawane codziennym kontrolom wizualnym.

Profil STR

PEZ6: PLC/PRF/5