

Células CT26 | 305229

Informações gerais

Description

A CT26 é uma linha celular de carcinoma do cólon murino amplamente utilizada, derivada de ratinhos BALB/c. Estas células caracterizam-se pela sua morfologia epitelial e têm sido amplamente utilizadas na investigação sobre o cancro, particularmente em estudos centrados na imunologia tumoral e no desenvolvimento de terapias contra o cancro. A linha celular CT26 é valiosa devido ao seu elevado potencial tumorigénico e à sua capacidade de formar tumores quando implantada em ratinhos singénicos, o que a torna um excelente modelo para a investigação dos mecanismos de crescimento tumoral e de metástases num ambiente controlado.

A investigação com células CT26 forneceu conhecimentos essenciais sobre a resposta do sistema imunitário aos tumores, contribuindo para o desenvolvimento de novas abordagens imunoterapêuticas. Estas células são frequentemente utilizadas em conjunto com agentes imunomoduladores para avaliar a eficácia de potenciais tratamentos e para estudar as interações entre as células cancerígenas e o sistema imunitário. A compatibilidade da linha de células CT26 com várias técnicas de manipulação genética aumenta ainda mais a sua utilidade na exploração dos fundamentos moleculares do cancro e no teste de novas estratégias terapêuticas.

Globalmente, a linha celular CT26 é uma pedra angular na investigação pré-clínica do cancro, contribuindo para a compreensão da biologia do cancro colorrectal e para o avanço das intervenções terapêuticas. A sua relevância em estudos de imunoterapia sublinha a sua importância nos esforços em curso para desenvolver tratamentos eficazes contra o cancro. Devido à sua natureza robusta e características bem documentadas, o CT26 continua a ser um modelo preferido na investigação oncológica.

Organism Rato

Tissue Cólon

Disease Adenocarcinoma

Synonyms CT-26, CT 26, Tumor do cólon 26

Caraterísticas

Breed/Subspecies BALB/c

Age Não especificado

Gender Feminino

Growth properties Aderente

Dados regulamentares

Células CT26 | 305229**Citation** CT26 (número de catálogo Cytion 305229)**Biosafety level** 1**NCBI_TaxID** 10090**CellosaurusAccession** CVCL_7254**Dados biomoleculares****Tumorigenic** Sim, em ratinhos BALB/c**Manuseamento****Culture Medium** RPMI 1640, com: 2,0 mM de glutamina estável, com: 2,0 g/L NaHCO₃ (número de artigo Cytion 820700a)**Supplements** Completar o meio com 10% de FBS**Dissociation Reagent** Accutase**Subculturing** Retirar o meio antigo das células aderentes e lavá-las com PBS sem cálcio e magnésio. Nos frascos T25, utilizar 3-5 ml de PBS e, nos frascos T75, 5-10 ml. Em seguida, cobrir completamente as células com Accutase, utilizando 1-2 ml para os frascos T25 e 2,5 ml para os frascos T75. Deixar as células incubar à temperatura ambiente durante 8-10 minutos para as destacar. Após a incubação, misturar suavemente as células com 10 ml de meio para as ressuspender e, em seguida, centrifugar a 300xg durante 3 minutos. Deitar fora o sobrenadante, ressuspender as células em meio fresco e transferi-las para novos frascos que já contenham meio fresco.**Freeze medium** Como meio de criopreservação, utilizamos um meio de crescimento completo (incluindo FBS) + 10% DMSO para uma viabilidade pós-descongelamento adequada, ou CM-1 (número de catálogo Cytion 800100), que inclui osmoprotectores otimizados e estabilizadores metabólicos para melhorar a recuperação e reduzir o stress induzido pela crio.

Células CT26 | 305229

Thawing and Culturing Cells

1. Confirme que o frasco permanece profundamente congelado aquando da entrega, uma vez que as células são enviadas em gelo seco para manter as temperaturas ideais durante o transporte.
2. Após a receção, armazenar o frasco criogénico imediatamente a temperaturas inferiores a -150°C para garantir a preservação da integridade celular, ou avançar para o passo 3 se for necessária uma cultura imediata.
3. Para uma cultura imediata, descongelar rapidamente o frasco imergindo-o num banho de água a 37°C com água limpa e um agente antimicrobiano, agitando suavemente durante 40-60 segundos até ficar um pequeno aglomerado de gelo.
4. Efetuar todos os passos subsequentes em condições estéreis numa capela de fluxo, desinfectando o frasco criogénico com etanol a 70% antes de o abrir.
5. Abrir cuidadosamente o frasco desinfetado e transferir a suspensão de células para um tubo de centrifugação de 15 ml contendo 8 ml de meio de cultura à temperatura ambiente, misturando suavemente.
6. Centrifugar a mistura a $300 \times g$ durante 3 minutos para separar as células e eliminar cuidadosamente o sobrenadante que contém o meio de congelação residual.
7. Ressuspender suavemente o pellet de células em 10 ml de meio de cultura fresco. No caso de células aderentes, dividir a suspensão entre dois frascos de cultura T25; no caso de culturas em suspensão, transferir todo o meio para um frasco T25 para promover uma interação e um crescimento eficazes das células.
8. Cumprir os protocolos de subcultura estabelecidos para o crescimento e manutenção contínuos da linha celular, garantindo resultados experimentais fiáveis.

Incubation Atmosphere

37°C , 5% CO_2 , atmosfera humidificada.

Flask Coating

Para uma fixação e viabilidade óptimas após a descongelação, recomendamos a utilização de **frascos ou placas revestidos com colagénio**.

Freezing Procedure

As linhas celulares criopreservadas são expedidas em gelo seco em embalagens validadas e isoladas com refrigerante suficiente para manter aproximadamente -78°C durante o transporte. Aquando da receção, inspecionar imediatamente o recipiente e transferir sem demora os frascos para um local de armazenamento adequado.

Células CT26 | 305229

Shipping Conditions

As linhas celulares criopreservadas são expedidas em gelo seco em embalagens validadas e isoladas com refrigerante suficiente para manter aproximadamente -78 °C durante o transporte. Aquando da receção, inspecionar imediatamente o recipiente e transferir sem demora os frascos para um local de armazenamento adequado.

Storage Conditions

Para conservação a longo prazo, colocar os frascos em azoto líquido em fase de vapor a uma temperatura entre -150 e -196 °C. O armazenamento a -80 °C é aceitável apenas como um curto passo intermédio antes da transferência para azoto líquido.

Controlo de qualidade / Perfil genético / HLA

Sterility

A contaminação por micoplasma é excluída utilizando ensaios baseados em PCR e métodos de deteção de micoplasma baseados em luminescência.

Para garantir que não há contaminação bacteriana, fúngica ou de leveduras, as culturas de células são sujeitas a inspecções visuais diárias.