

Células B16-F0 | 300308**Informações gerais****Description**

A linha celular B16-F0 é uma linha celular de melanoma murino derivada do melanoma do ratinho B16. Esta linha celular é amplamente utilizada na investigação do cancro devido ao seu elevado potencial metastático e à sua capacidade de formar tumores quando injectada em ratinhos singénicos. As células B16-F0 são particularmente úteis para estudar os mecanismos moleculares subjacentes à progressão e metástase do melanoma, bem como para testar a eficácia de medicamentos anti-cancro e intervenções terapêuticas em modelos pré-clínicos. Nomeadamente, a linha celular B16-F0 é a linha celular de origem a partir da qual outras variantes, como a B16-F1, a B16-F10 e a B16-BL6, foram derivadas através de procedimentos selectivos destinados a melhorar propriedades metastáticas específicas.

As células B16-F0 apresentam uma morfologia epitelial típica e crescem de forma aderente em cultura. Sabe-se que expressam vários antigénios associados ao melanoma, o que as torna uma ferramenta valiosa para estudos imunológicos e para o desenvolvimento de vacinas contra o melanoma. Além disso, estas células são frequentemente utilizadas em estudos que envolvem a expressão de genes, vias de sinalização e o microambiente tumoral. Os investigadores utilizam as células B16-F0 para explorar as interações entre as células do melanoma e o sistema imunitário, concentrando-se particularmente nos mecanismos de evasão e supressão imunitária. A caracterização da B16-F0 e das suas linhas derivadas fornece um quadro abrangente para a compreensão dos comportamentos invasivos e metastáticos do melanoma, com a B16-F1, a B16-F10 e a B16-BL6 a representarem, cada uma delas, fases de crescente atividade metastática e invasiva, servindo assim de modelos críticos no estudo da progressão do cancro e da resposta terapêutica.

Organism

Rato

Tissue

Pele

Disease

Melanoma do ratinho

Synonyms

B16/F0, B16F0

Caraterísticas**Breed/Subspecies**

C57BL/6

Gender

Masculino

Morphology

Mistura de células fusiformes e epiteliais

Cell type

Epitelial

Growth properties

Aderente

Células B16-F0 | 300308**Dados regulamentares****Citation** B16-F0 (número de catálogo Cytion 300308)**Biosafety level** 1**NCBI_TaxID** 10090**CellosaurusAccession** CVCL_0604**Dados biomoleculares****Tumorigenic** Sim, em ratinhos singênicos**Products** Melanina**Manuseamento****Culture Medium** DMEM, com: 4,5 g/L de glicose, com: 4 mM de L-Glutamina, com: 3,7 g/L de NaHCO₃, com: 1,0 mM de piruvato de sódio (número de artigo Cytion 820300a)**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 B16-F0 | 300308

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 desinfectado 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

Nenhum

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 B16-F0 | 300308

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.