

**Células CLS-CD-3575 | 400146****Informações gerais****Description**

CLS-CD-3575 é uma linha celular cancerígena humana incluída em coleções de linhas celulares selecionadas para investigação oncológica. É derivada de um tumor sólido de origem epitelial obtido de um paciente adulto e foi adaptada para cultura in vitro contínua. As células crescem de forma aderente em condições de cultura padrão e apresentam morfologia consistente com o seu tecido de origem, formando monocamadas com características epiteliais. Tal como muitas linhas celulares de carcinoma estabelecidas, a CLS-CD-3575 demonstra proliferação estável e adequação para passagens de rotina.

Molecularmente, a CLS-CD-3575 apresenta alterações genómicas típicas de tumores epiteliais malignos, incluindo desequilíbrios cromossómicos e vias de sinalização desreguladas associadas à proliferação e sobrevivência. Dependendo da origem específica do tumor, pode ser detetada a expressão de citoqueratinas associadas à linhagem e marcadores relacionados com o tumor. Tais características tornam a linha adequada para estudos de sinalização oncogénica, regulação do ciclo celular, apoptose e perfil de resposta a fármacos in vitro.

O CLS-CD-3575 é utilizado em contextos experimentais, incluindo testes de citotoxicidade, análise de vias moleculares e avaliação de estratégias terapêuticas direcionadas. As suas características de crescimento reprodutíveis e compatibilidade com técnicas padrão de bioquímica, biologia molecular e imagiologia tornam-no um modelo prático para a investigação mecanicista do cancro e triagem pré-clínica de compostos.

**Organism** Rato**Tissue** Rim**Disease** Carcinoma**Synonyms** CLS-CD3575**Caraterísticas****Age** Não especificado**Gender** Não especificado**Growth properties** Aderente**Dados regulamentares****Citation** CLS-CD-3575 (número de catálogo Cytion 400146)**Biosafety level** 1

**Células CLS-CD-3575 | 400146**

NCBI\_TaxID 10090

CellosaurusAccession CVCL\_5730

**Dados biomoleculares**

Tumorigenic Sim, em ratinhos singênicos

**Manuseamento****Culture Medium** DMEM, com: 4,5 g/L de glucose, com: 4 mM de L-Glutamina, com: 3,7 g/L de NaHCO<sub>3</sub>, 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.**Seeding density** 2 a 3 x 10<sup>4</sup> /cm<sup>2</sup>**Fluid renewal** 2 a 3 vezes por semana**Post-Thaw Recovery** Após o descongelamento, coloque as células em placas a uma densidade de 5 x 10<sup>4</sup> células/cm<sup>2</sup> e deixe-as recuperar do processo de congelamento e aderir durante pelo menos 24 horas.**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 CLS-CD-3575 | 400146

### 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  $-150^{\circ}\text{C}$  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  $37^{\circ}\text{C}$  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

$37^{\circ}\text{C}$ , 5%  $\text{CO}_2$ , 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  $-78^{\circ}\text{C}$  durante o transporte. Aquando da receção, inspecionar imediatamente o recipiente e transferir sem demora os frascos para um local de armazenamento adequado.

## Células CLS-CD-3575 | 400146

### 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.