

Células CW-2 | 305134

Informações gerais

Description

A linha celular CW-2 é derivada do carcinoma colorrectal humano. Estabelecida a partir do tecido tumoral de uma doente do sexo feminino, esta linha celular apresenta uma morfologia epitelial e tem sido utilizada principalmente para estudar os mecanismos do cancro colorrectal, incluindo o crescimento do tumor, as metástases e o microambiente tumoral. As células CW-2 são conhecidas pela sua capacidade robusta de formar colónias em ágar mole, indicando um elevado grau de tumorigenicidade, o que as torna um modelo valioso para experiências in vitro centradas na agressividade do cancro e na resposta a medicamentos.

Geneticamente, as células CW-2 são portadoras de mutações típicas dos cancros colorrectais, tais como alterações nos genes APC, KRAS e TP53. Estas mutações não só contribuem para o seu fenótipo maligno, como também as tornam relevantes para estudos sobre as vias genéticas envolvidas na progressão do cancro colorrectal e na resposta à terapêutica. A CW-2 tem sido fundamental na investigação farmacológica, fornecendo informações sobre a eficácia e o mecanismo de ação de vários agentes quimioterapêuticos. Além disso, a sua resposta a modificações ambientais e genéticas pode contribuir para o desenvolvimento de terapias orientadas para o cancro colorrectal.

Devido ao perfil genético e à natureza agressiva da linha celular CW-2, esta é também utilizada em investigação centrada nas células estaminais cancerígenas e na resistência à quimioterapia, oferecendo um modelo abrangente para a compreensão da dinâmica da resistência ao tratamento do cancro e da recaída. A investigação que utiliza as células CW-2 ajuda a decifrar as interações complexas no microambiente tumoral que apoiam a sobrevivência e a proliferação do cancro, tornando-as indispensáveis na investigação avançada sobre o cancro.

Organism Humano

Tissue Cólon

Synonyms CW2

Caraterísticas

Age 55 anos

Gender Feminino

Ethnicity Asiático

Morphology Epitelial

Growth properties Aderente

Dados regulamentares

Células CW-2 | 305134**Citation** CW-2 (número de catálogo Cytion 305134)**Biosafety level** 1**NCBI_TaxID** 9606**CellosaurusAccession** CVCL_1151**Dados biomoleculares****Tumorigenic** Sim**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.**Split ratio** 1:2 a 1:4**Fluid renewal** 2 a 3 vezes por semana**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 CW-2 | 305134

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, desinfetando 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

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 CW-2 | 305134

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.