

## Células A2058 | 305046

## Informações gerais

## Description

A linha celular A2058 é uma linha celular de melanoma humano derivada de uma metástase cerebral de um doente com melanoma maligno. Esta linha celular é amplamente utilizada na investigação do cancro devido ao seu elevado potencial metastático, o que a torna um modelo importante para estudar a progressão do melanoma e os mecanismos subjacentes à metástase. Sabe-se que as células A2058 expressam receptores do fator de crescimento nervoso (NGF), que estão ligados às suas características agressivas e metastáticas.

Uma das principais características das células A2058 é a sua capacidade de produzir factores de crescimento transformadores (TGFs) que promovem o crescimento independente da ancoragem, um indicador comum do fenótipo transformado e canceroso. Estes TGFs interagem com os receptores do fator de crescimento epidérmico (EGF), apesar de as próprias células não possuírem receptores EGF detectáveis. Esta interação é fundamental para permitir o crescimento de fibroblastos e células epiteliais normais em ágar mole, um ensaio padrão para avaliar o potencial de transformação das células cancerígenas. A capacidade do A2058 para impulsionar esse crescimento realça a sua utilidade na investigação centrada na compreensão e no combate à propagação do melanoma.

**Organism** Humano

**Tissue** Pele

**Disease** Melanoma amelanótico

**Metastatic site** Nódulo linfático

**Synonyms** A 2058, A-2058

## Caraterísticas

**Age** 43 anos

**Gender** Masculino

**Ethnicity** Europeu

**Morphology** Epitelial

**Growth properties** Aderente

## Dados regulamentares

**Células A2058 | 305046****Citation** A2058 (número de catálogo Cytion 305046)**Biosafety level** 1**NCBI\_TaxID** 9606**CellosaurusAccession** CVCL\_1059**Dados biomoleculares****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**Doubling time** 27 horas**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 1:5**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 A2058 | 305046

### 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 A2058 | 305046

### 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 inspeções visuais diárias.

### Perfil STR

**Amelogenin:** x,y  
**CSF1PO:** 10,11  
**D13S317:** 13,14  
**D16S539:** 9,13  
**D5S818:** 9,12  
**D7S820:** 11  
**TH01:** 7,9  
**TPOX:** 8  
**vWA:** 14,18  
**D3S1358:** 14,15  
**D21S11:** 29,30.2  
**D18S51:** 13,15  
**Penta E:** 10,13  
**Penta D:** 9,12  
**D8S1179:** 12,13  
**FGA:** 21,24  
**D6S1043:** 11,17  
**D2S1338:** 17,18  
**D12S391:** 22,23  
**D19S433:** 14