

Células PtK2 | 608316

Informações gerais

Description

As células PtK2 são uma linha de células epiteliais derivadas do rim de um potoroo macho de nariz comprido, *Potorous tridactylis*, uma espécie de marsupial. Estas células são conhecidas pelo seu grande tamanho e pelo pequeno número de cromossomas ($2n = 12$), o que as torna particularmente úteis em estudos citogenéticos. Devido aos seus cromossomas facilmente visualizáveis, as células PtK2 servem como um excelente modelo para estudar a mitose, o movimento dos cromossomas e os aspectos estruturais da divisão celular. Além disso, mantêm uma morfologia plana ao longo do ciclo celular, incluindo durante a mitose, o que ajuda na observação de processos celulares sob microscopia.

As células PtK2 apresentam padrões específicos de suscetibilidade a vírus, sendo resistentes ao adenovírus 5, ao coxsackievírus B5 e ao poliovírus 2, enquanto são susceptíveis ao coxsackievírus A9, ao herpes simplex, à vaccinia e aos vírus da estomatite vesicular. Além disso, estas células possuem filamentos intermédios compostos por queratina, que contribuem para a sua integridade estrutural. Na investigação biomédica, as células PtK2 são frequentemente utilizadas no estudo da divisão celular, das interações vírus-hospedeiro e da organização do citoesqueleto.

Organism

Potoroo

Tissue

Rim

Synonyms

Pt K2 (NBL-5), NBL-5, Pt-K2, PTK-2, Ptk-2, PTK 2, PtK 2, PTK2, Pt K2, Ptk2, *Potorous tridactylus* Rim 2

Caraterísticas

Age

Adulto

Gender

Masculino

Morphology

De tipo epitelial

Growth properties

Monocamada, aderente

Dados regulamentares

Citation

PtK2 (número de catálogo Cytion 608316)

Biosafety level

1

NCBI_TaxID

9310

Células PtK2 | 608316

CellosaurusAccession CVCL_0514

Dados biomoleculares

Virus susceptibility Cocksackievirus A9, herpes simplex, vaccinia, estomatite vesicular (Ogden)**Virus resistance** Adenovirus 5, coxsackievirus B5, poliovirus 2**Reverse transcriptase** Negativo**Products** Queratina

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** Recomenda-se um rácio de 1:2 a 1:3**Seeding density** 1×10^4 células/cm²**Post-Thaw Recovery** Após o descongelamento, coloque as células em placas a uma densidade de 5×10^4 células/cm² e deixe-as recuperar do processo de congelamento e aderir durante pelo menos 24 horas.

Células PtK2 | 608316

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.

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 x 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

Células PtK2 | 608316

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.

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,x