

Celule FAMPAC | 300309

Informații generale

Description

Linia celulară Fampac a fost stabilită din adenocarcinomul pancreatic primar al unei femei adulte care avea o predispoziție familială la cancer pancreatic. Aceste celule sunt de natură epitelială și au fost utilizate pe scară largă în cercetări axate pe comportamentul biologic al cancerului pancreatic, inclusiv studii privind progresia tumorală, metastaza și răspunsul terapeutic. Linia celulară Fampac este cunoscută pentru capacitatea sa agresivă de formare a tumorilor în modele xenograft, ceea ce o face valoroasă pentru studiile in vivo legate de eficacitatea medicamentelor și biologia celulelor canceroase.

In vitro, celulele Fampac prezintă caracteristici tipice adenocarcinomului pancreatic, inclusiv rezistența la apoptoză și capacitatea de a prolifera în condiții chimice definite. Această rezistență la moartea celulară programată este o caracteristică esențială pentru studiile care doresc să exploreze noi agenți chimioterapeutici și potențialul acestora de a induce moartea celulelor canceroase. În plus, celulele Fampac au fost utilizate pentru a studia mecanismele moleculare ale patogenzei cancerului pancreatic, oferind informații despre mutațiile genetice, căile de semnalizare implicate în proliferarea cancerului și interacțiunile cu micro mediul tumoral.

Organism

Om

Tissue

Pancreas

Disease

Adenocarcinom

Synonyms

FamPAC, Fampac, PA-CLS-13, PA-CLS 13

Caracteristici

Age

43 de ani

Gender

Femei

Ethnicity

Caucasian

Morphology

De tip epitelial

Growth properties

Aderent

Date de reglementare

Citation

FAMPAC (număr de catalog Cytion 300309)

Celule FAMPAC | 300309

Biosafety level 1

NCBI_TaxID 9606

CellosaurusAccession CVCL_5749

Date biomoleculare

Protein expression P53, mutație punctuală (CCG (Arg) la CAC (His)**Antigen expression** Celulele FAMPAC prezintă o mutație homozigotă Kras în codonul 12: GGT(Gly) >GTT(Val)**Tumorigenic** Da, în șoareci nude, adenocarcinom**Karyotype** 45-48, x,+3,-5,+der(5),+der(5),+der(5)add(p14),-7,+10,+2der(10)add(p15)add(q26),der(12)add(p13),der(12)add(p11),-13,-13,+der(13)add(p11),-14,der?(14),-15,i(15q),der(16)(q+),-19,-20,-21,-22,+3-5mar

Manipulare

Culture Medium RPMI 1640, cu: 2,0 mM glutamină stabilă, cu: 2,0 g/L NaHCO₃ (număr articol Cytion 820700a)**Supplements** Suplimentați mediul cu 10% FBS**Dissociation Reagent** Accutase**Doubling time** 24 până la 48 de ore**Subculturing** Îndepărtați mediul vechi de pe celulele aderente și spălați-le cu PBS care nu conține calciu și magneziu. Pentru flacoanele T25, se utilizează 3-5 ml de PBS, iar pentru flacoanele T75, 5-10 ml. Apoi, se acoperă celulele complet cu Accutase, folosind 1-2 ml pentru flacoanele T25 și 2,5 ml pentru flacoanele T75. Lăsați celulele la incubare la temperatura camerei timp de 8-10 minute pentru a le detașa. După incubare, amestecați ușor celulele cu 10 ml de mediu pentru a le resuspenda, apoi centrifugați la 300xg timp de 3 minute. Aruncați supernatantul, resuspendați celulele în mediu proaspăt și transferați-le în flacoane noi care conțin deja mediu proaspăt.**Seeding density** 1×10^4 celule/cm² vor forma un strat confluent în aproximativ 2-3 zile.**Fluid renewal** de 2 până la 3 ori pe săptămână

Celule FAMPAC | 300309

Freeze medium

Ca mediu de crioconservare, folosim mediu de creștere complet (inclusiv FBS) + 10% DMSO pentru o viabilitate adecvată după dezghețare sau CM-1 (număr de catalog Cytion 800100), care include osmoprotectanți optimizați și stabilizatori metabolici pentru a spori recuperarea și a reduce stresul indus de criogenie.

Thawing and Culturing Cells

1. Confirmați că flaconul rămâne profund înghețat la livrare, deoarece celulele sunt expediate pe gheață carbonică pentru a menține temperaturi optime în timpul transportului.
2. La primire, fie depozitați crioviola imediat la temperaturi sub -150 °C pentru a asigura păstrarea integrității celulare, fie treceți la etapa 3 dacă este necesară cultivarea imediată.
3. Pentru cultivarea imediată, dezghețați rapid flaconul prin scufundarea acestuia într-o baie de apă la 37 °C cu apă curată și un agent antimicrobian, agitându-l ușor timp de 40-60 de secunde până când rămâne o mică aglomerare de gheață.
4. Se efectuează toate etapele ulterioare în condiții sterile, într-o hotă cu flux, dezinfectând crioviola cu etanol 70% înainte de deschidere.
5. Se deschide cu grijă flaconul dezinfectat și se transferă suspensia celulară într-un tub de centrifugare de 15 ml care conține 8 ml de mediu de cultură la temperatura camerei, amestecând ușor.
6. Se centrifughează amestecul la 300 x g timp de 3 minute pentru a separa celulele și se aruncă cu grijă supernatantul care conține mediul de congelare rezidual.
7. Se resuspendă ușor peletul celular în 10 ml de mediu de cultură proaspăt. Pentru celulele aderente, împărțiți suspensia între două flacoane de cultură T25; pentru culturile în suspensie, transferați tot mediul într-un flacon T25 pentru a promova interacțiunea și creșterea celulară eficientă.
8. Respectați protocoalele de subcultură stabilite pentru creșterea și menținerea continuă a liniei celulare, asigurând rezultate experimentale fiabile.

Incubation Atmosphere

37°C, 5%_{CO2}, atmosferă umidificată.

Flask Coating

Niciuna

Freezing Procedure

Liniile celulare crioconservate sunt expediate pe gheață carbonică în ambalaje izolate, validate, cu suficient agent frigorific pentru a menține aproximativ -78 °C pe toată durata transportului. La primire, se inspectează imediat recipientul și se transferă fără întârziere fiolele în depozitul corespunzător.

Celule FAMPAC | 300309

Shipping Conditions

Liniile celulare crioconservate sunt expediate pe gheață carbonică în ambalaje izolate, validate, cu suficient agent frigorific pentru a menține aproximativ -78 °C pe toată durata transportului. La primire, se inspectează imediat recipientul și se transferă fără întârziere fiolele în depozitul corespunzător.

Storage Conditions

Pentru conservarea pe termen lung, flacoanele se plasează în azot lichid în fază de vapori la o temperatură cuprinsă între -150 și -196 °C. Păstrarea la -80 °C este acceptabilă doar ca o scurtă etapă intermediară înainte de transferul în azot lichid.

Controlul calității și analiza moleculară

Sterility

Contaminarea cu micoplasmă este exclusă utilizând atât teste bazate pe PCR, cât și metode de detectare a micoplasmei bazate pe luminescență.

Pentru a se asigura că nu există contaminare bacteriană, fungică sau de drojdie, culturile celulare sunt supuse unor inspecții vizuale zilnice.

Alele HLA

A*: '03:01:01
B*: '27:05:01
C*: '15:02:01
DRB1*: '12:01:01
DQA1*: '05:05:01
DQB1*: '03:01:01
DPB1*: '03:01:01
E: '01:01:01