

Celule RKO | 305035

Informații generale

Description

Celulele RKO sunt o linie celulară de carcinom colorectal uman utilizată pe scară largă în cercetarea legată de cancerul de colon. Acestea sunt derivate dintr-un adenocarcinom de colon moderat bine diferențiat și se remarcă prin statutul lor de p53 de tip sălbatic, care este neobișnuit în rândul multor linii celulare de cancer. Această caracteristică face ca celulele RKO să fie deosebit de valoroase pentru studierea funcțiilor p53 și a mecanismelor celulare de reparare a ADN-ului și apoptoză în contextul cancerului colorectal.

Celulele RKO prezintă morfologie epitelială și sunt caracterizate prin stabilitate genetică și receptivitate la o varietate de manipulări genetice și farmacologice. Acestea sunt utilizate în studii axate pe căile moleculare implicate în progresia cancerului, inclusiv reglarea ciclului celular, transducția semnalului și metastazele. Celulele RKO oferă informații despre rolul diferitelor gene și factori de mediu în dezvoltarea cancerului colorectal și oferă o platformă pentru testarea eficacității medicamentelor anticancer.

În plus, celulele RKO sunt utilizate pentru a explora interacțiunile complexe dintre celulele canceroase și micro-mediul lor, precum și răspunsul imun la celulele tumorale. Sensibilitatea lor la agenți chimioterapeutici și radiații le face potrivite pentru utilizarea în descoperirea și dezvoltarea de medicamente, contribuind la identificarea potențialelor ținte terapeutice și la evaluarea noilor strategii de tratament pentru cancerul colorectal.

În general, celulele RKO sunt o resursă fundamentală în cercetarea cancerului colorectal, contribuind în mod semnificativ la înțelegerea biologiei moleculare a bolii și la dezvoltarea unor tratamente mai eficiente.

Organism

Om

Tissue

Colon

Disease

Carcinom de colon

Caracteristici

Ethnicity

African

Morphology

Epitelial

Growth properties

Aderent

Date de reglementare

Citation

RKO (numărul de catalog Cytion 305035)

Biosafety level

1

Celule RKO | 305035

NCBI_TaxID 9606

CellosaurusAccession CVCL_0504

Date biomoleculare

Receptors expressed Receptor de urokinază (u-PAR)

Tumorigenic Da

Manipulare

Culture Medium EMEM (MEM Eagle), w: 2 mM L-Glutamină, w: 2,2 g/L NaHCO₃, w: EBSS (număr articol Cytion 820100a)

Supplements Suplimentați mediul cu 10% FBS și 1% NEAA

Dissociation Reagent Accutase

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.

Split ratio 1:2 – 1:4

Fluid renewal de 2 până la 3 ori pe săptămână

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.

Celule RKO | 305035**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% CO_2 , 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.

**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.

Celule RKO | 305035

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.

Profilul STR

Amelogenin: x,x
CSF1PO: 8,1
D13S317: 8,11
D16S539: 12,13
D5S818: 11,13
D7S820: 8,1
TH01: 6,1
TPOX: 11
vWA: 15, 16, 17, 22
D3S1358: 16,19
D21S11: 27, 29, 30
D18S51: 11,12
Penta E: 11,13
Penta D: 10,11
D8S1179: 9, 13, 14
FGA: 20, 21, 22, 23
D1S1656: 14,17,3
D6S1043: 14,19
D2S1338: 16
D12S391: 15, 19, 20
D19S433: 14