

Células GL261 | 305225**Información general****Description**

La línea celular GL261 es un modelo de glioma murino derivado de ratones C57BL/6. Esta línea celular se utiliza ampliamente en la investigación en neurooncología debido a su capacidad para imitar fielmente las características agresivas e invasivas del glioblastoma multiforme (GBM) humano. Las células GL261 crecen como cultivos adherentes y forman tumores cuando se inyectan intracranalmente en huéspedes singénicos, lo que las convierte en un modelo ideal para estudiar la progresión del glioma, las interacciones con el microambiente tumoral y las respuestas terapéuticas en un entorno inmunocompetente.

Las células GL261 son conocidas por su alta capacidad proliferativa y la expresión de diversos marcadores asociados al glioma, como la proteína ácida fibrilar glial (GFAP) y S100. Presentan mutaciones en oncogenes clave y genes supresores de tumores, incluidos p53 y PTEN, que suelen estar alterados en el GBM humano. Este perfil genético, junto con su sólida tumorigenicidad in vivo, ha convertido a las GL261 en una herramienta valiosa para la evaluación preclínica de terapias contra el glioma, incluyendo la quimioterapia, la radioterapia y los enfoques de inmunoterapia. Los investigadores también utilizan las células GL261 para investigar los mecanismos de invasión del glioma y la resistencia al tratamiento, lo que contribuye al desarrollo de estrategias clínicas más efectivas.

Organism

Ratón

Tissue

Cerebro

Disease

Glioblastoma

Synonyms

Glioma 261, GLIOMA 261, Glioma-261, GL-261

Características**Breed/Subspecies**

C57BL/6

Growth properties

Adherente

Datos normativos**Citation**

GL261 (número de catálogo de Cytion 305225)

Biosafety level

1

NCBI_TaxID

10090

CellosaurusAccession

CVCL_Y003

Células GL261 | 305225**Datos biomoleculares****Manejo**

Culture Medium	DMEM, p/v: 4,5 g/L de glucosa, p/v: 4 mM de L-glutamina, p/v: 3,7 g/L de NaHCO ₃ , p/v: 1,0 mM de piruvato de sodio (número de artículo de Cytion 820300a)
-----------------------	---

Supplements	Añade al medio un 10 % de FBS
--------------------	-------------------------------

Dissociation Reagent	Accutase
-----------------------------	----------

Subculturing	Retira el medio usado de las células adheridas y lávalas con PBS sin calcio ni magnesio. Para los frascos T25, usa de 3 a 5 ml de PBS, y para los frascos T75, usa de 5 a 10 ml. Luego, cubra las células por completo con Accutase, utilizando de 1 a 2 ml para los frascos T25 y 2,5 ml para los frascos T75. Deje que las células se incuben a temperatura ambiente durante 8 a 10 minutos para desprenderse. Después de la incubación, mezcla suavemente las células con 10 ml de medio para resuspenderlas; luego, centrifuga a 300xg durante 3 minutos. Deseche el sobrenadante, resuspenda las células en medio fresco y transfíralas a frascos nuevos que ya contengan medio fresco.
---------------------	--

Fluid renewal	De 2 a 3 veces por semana
----------------------	---------------------------

Freeze medium	Como medio de criopreservación, utilizamos un medio de crecimiento completo (que incluye FBS) + 10 % de DMSO para garantizar una viabilidad adecuada tras la descongelación, o CM-1 (número de catálogo de Cytion 800100), que incluye osmoprotectores y estabilizadores metabólicos optimizados para mejorar la recuperación y reducir el estrés inducido por la criopreservación.
----------------------	---

Células GL261 | 305225

Thawing and Culturing Cells

1. Verifique que el vial se mantenga profundamente congelado al momento de la entrega, ya que las células se envían en hielo seco para mantener temperaturas óptimas durante el transporte.
2. Al recibirlo, almacene el criovial inmediatamente a temperaturas inferiores a -150°C para garantizar la preservación de la integridad celular, o bien continúe con el paso 3 si se requiere un cultivo inmediato.
3. Para el cultivo inmediato, descongele rápidamente el vial sumergiéndolo en un baño de agua a 37°C con agua limpia y un agente antimicrobiano, agitando suavemente durante 40 a 60 segundos hasta que quede un pequeño trozo de hielo.
4. Realice todos los pasos posteriores en condiciones estériles bajo una cabina de flujo laminar, desinfectando el criovial con etanol al 70 % antes de abrirlo.
5. Abra con cuidado el vial desinfectado y transfiera la suspensión celular a un tubo de centrifuga de 15 ml que contenga 8 ml de medio de cultivo a temperatura ambiente, mezclando suavemente.
6. Centrifugue la mezcla a $300 \times g$ durante 3 minutos para separar las células y deseche con cuidado el sobrenadante que contenga medio de congelación residual.
7. Resuspende suavemente el sedimento celular en 10 ml de medio de cultivo fresco. Para las células adherentes, divide la suspensión entre dos frascos de cultivo T25; para los cultivos en suspensión, transfiere todo el medio a un solo frasco T25 para promover una interacción y un crecimiento celular efectivos.
8. Siga los protocolos de subcultivo establecidos para el crecimiento y mantenimiento continuos de la línea celular, asegurando resultados experimentales confiables.

Incubation Atmosphere

37°C , 5 % de CO_2 , atmósfera humidificada.

Shipping Conditions

Las líneas celulares criopreservadas se envían en hielo seco, en un embalaje aislante validado que contiene suficiente refrigerante para mantener una temperatura de aproximadamente -78°C durante todo el transporte. Al recibir el envío, revise el contenedor de inmediato y traslade los viales sin demora al lugar de almacenamiento adecuado.

Storage Conditions

Para la conservación a largo plazo, coloque los viales en nitrógeno líquido en fase de vapor a una temperatura de entre -150 y -196°C , aproximadamente. El almacenamiento a -80°C solo es aceptable como un paso intermedio breve antes de transferirlos al nitrógeno líquido.

Células GL261 | 305225

Control de calidad y análisis molecular

Sterility

Se descarta la contaminación por micoplasmas mediante ensayos basados en PCR y métodos de detección de micoplasmas basados en luminiscencia.

Para garantizar que no haya contaminación bacteriana, fúngica o por levaduras, los cultivos celulares se someten a inspecciones visuales diarias.