

Cellules Daoy | 305053

Renseignements généraux

Description

La lignée cellulaire Daoy, mise en culture en 1985 par P.F. Jacobsen à l'Hôpital Royal de Perth, en Australie-Occidentale, est une lignée cellulaire humaine dérivée d'un médulloblastome, un type de tumeur cérébrale touchant principalement les enfants. Cette lignée cellulaire provient d'une biopsie d'une tumeur de la fosse postérieure chez un garçon de 4 ans. Les médulloblastomes se situent généralement dans le cervelet, une région du cerveau essentielle au contrôle moteur et à la coordination, et constituent les tumeurs cérébrales malignes les plus courantes chez les enfants.

Les cellules Daoy sont largement utilisées comme système modèle pour étudier la biologie du médulloblastome, notamment l'apparition de la tumeur, sa progression et sa réponse aux traitements. Cette lignée cellulaire a joué un rôle déterminant dans la recherche sur le médulloblastome, en particulier pour comprendre les fondements moléculaires et génétiques de la maladie, ainsi que pour tester des agents chimiothérapeutiques. Ces cellules présentent les caractéristiques typiques des médulloblastomes malins, notamment une croissance rapide et la capacité de former des tumeurs lorsqu'elles sont transplantées chez des souris immunodéprimées. Les recherches menées à l'aide de la lignée cellulaire Daoy ont contribué à l'élaboration de nouveaux traitements potentiels et de cibles thérapeutiques pour le médulloblastome.

Organism Humain

Tissue Cerveau, cervelet

Disease Médulloblastome

Synonyms DAOY, D324 Med, D-324 Med, D324 MED, D-324MED, D324

Caractéristiques

Age 4 ans

Gender Homme

Ethnicity européen

Morphology Polygonal

Growth properties Adepte

Données réglementaires

Citation Daoy (numéro de catalogue Cytion 305053)

Cellules Daoy | 305053

Biosafety level 1**NCBI_TaxID** 9606**CellosaurusAccession** CVCL_1167**Données biomoléculaires****Manipulation****Culture Medium** EMEM (MEM Eagle), contenant : 2 mM de L-glutamine, 2,2 g/L de NaHCO₃, et EBSS (référence Cytion 820100a)**Supplements** Ajouter au milieu 10 % de FBS et 1 % de NEAA**Dissociation Reagent** Accutase**Doubling time** 34 heures**Subculturing** Retirez l'ancien milieu des cellules adhérentes et lavez-les avec du PBS sans calcium ni magnésium. Pour les flacons T25, utilisez 3 à 5 ml de PBS, et pour les flacons T75, utilisez 5 à 10 ml. Ensuite, recouvrez complètement les cellules d'Accutase, en utilisant 1 à 2 ml pour les flacons T25 et 2,5 ml pour les flacons T75. Laissez les cellules incuber à température ambiante pendant 8 à 10 minutes afin de les détacher. Après l'incubation, mélangez délicatement les cellules avec 10 ml de milieu pour les remettre en suspension, puis centrifugez à 300 x g pendant 3 minutes. Éliminez le surnageant, remettez les cellules en suspension dans du milieu frais, puis transférez-les dans de nouveaux flacons contenant déjà du milieu frais.**Fluid renewal** 2 à 3 fois par semaine**Freeze medium** Comme milieu de cryoconservation, nous utilisons un milieu de croissance complet (contenant du sérum foetal bovin) + 10 % de DMSO pour assurer une viabilité adéquate après décongélation, ou du CM-1 (référence Cytion 800100), qui contient des osmoprotecteurs et des stabilisateurs métaboliques optimisés pour améliorer la récupération et réduire le stress induit par la cryoconservation.

Cellules Daoy | 305053

Thawing and Culturing Cells

1. Assurez-vous que le flacon reste bien congelé à la livraison, car les cellules sont expédiées sur de la glace sèche afin de maintenir des températures optimales pendant le transport.
2. À la réception, conservez immédiatement le cryofiole à une température inférieure à $-150\text{ }^{\circ}\text{C}$ pour garantir la préservation de l'intégrité cellulaire, ou passez à l'étape 3 si une culture immédiate est nécessaire.
3. Pour une culture immédiate, décongelez rapidement le flacon en l'immergeant dans un bain-marie à $37\text{ }^{\circ}\text{C}$ contenant de l'eau propre et un agent antimicrobien, en agitant doucement pendant 40 à 60 secondes jusqu'à ce qu'il ne reste qu'un petit morceau de glace.
4. Effectuez toutes les étapes suivantes dans des conditions stériles sous une hotte à flux laminaire, en désinfectant le cryotube avec de l'éthanol à 70 % avant de l'ouvrir.
5. Ouvrez avec précaution le flacon désinfecté et transférez la suspension cellulaire dans un tube à centrifuger de 15 ml contenant 8 ml de milieu de culture à température ambiante, en mélangeant délicatement.
6. Centrifuger le mélange à $300 \times g$ pendant 3 minutes pour séparer les cellules, puis jeter avec précaution le surnageant contenant le milieu de congélation résiduel.
7. Remettre délicatement le culot cellulaire en suspension dans 10 ml de milieu de culture frais. Pour les cellules adhérentes, répartir la suspension dans deux flacons de culture T25; pour les cultures en suspension, transférer la totalité du milieu dans un seul flacon T25 afin de favoriser une interaction et une croissance cellulaires efficaces.
8. Respectez les protocoles de sous-culture établis pour assurer la croissance continue et le maintien de la lignée cellulaire, garantissant ainsi des résultats expérimentaux fiables.

Incubation Atmosphere

$37\text{ }^{\circ}\text{C}$, 5 % de CO_2 , atmosphère humidifiée.

Shipping Conditions

Les lignées cellulaires cryoconservées sont expédiées dans de la glace sèche, dans un emballage isotherme validé contenant suffisamment de réfrigérant pour maintenir une température d'environ $-78\text{ }^{\circ}\text{C}$ pendant tout le transport. À la réception, inspectez immédiatement le conteneur et transférez sans délai les flacons dans un lieu de stockage approprié.

Storage Conditions

Pour une conservation à long terme, placez les flacons dans de l'azote liquide en phase vapeur à une température comprise entre environ -150 et $-196\text{ }^{\circ}\text{C}$. L'entreposage à $-80\text{ }^{\circ}\text{C}$ n'est acceptable qu'à titre d'étape intermédiaire de courte durée avant le transfert dans l'azote liquide.

Contrôle de la qualité et analyse moléculaire

Sterility

La contamination par les mycoplasmes est exclue à l'aide de tests basés sur la PCR et de méthodes de détection des mycoplasmes par luminescence.

Afin de s'assurer qu'il n'y a aucune contamination bactérienne, fongique ou par des levures, les cultures cellulaires font l'objet d'inspections visuelles quotidiennes.