

## Cellules ES-2 | 305038

## Renseignements généraux

## Description

La lignée cellulaire ES-2 est issue d'un carcinome ovarien à cellules claires peu différencié, offrant ainsi un modèle in vitro unique pour étudier les comportements biologiques et les réponses thérapeutiques de ce sous-type de cancer agressif. Initialement cultivées dans de l'agar mou, une méthode favorisant la croissance des cellules cancéreuses tout en inhibant celle des fibroblastes, les cellules ES-2 constituent un système robuste permettant d'analyser les interactions entre les cellules tumorales et les mécanismes de résistance aux médicaments dans une matrice tridimensionnelle qui reproduit fidèlement l'environnement in vivo.

Sur le plan pharmacologique, les cellules ES-2 présentent une résistance faible à modérée à plusieurs agents chimiothérapeutiques, notamment la doxorubicine, le cisplatine, la carmustine, l'étoposide et la cyanomorpholinodoxorubicine (MRA-CN). Ce profil de résistance fait des cellules ES-2 un outil essentiel pour la recherche en oncologie, en particulier pour le développement et l'évaluation de nouveaux schémas chimiothérapeutiques et de thérapies combinées. De plus, l'expression de la glycoprotéine P dans les cellules ES-2 est faible, ce qui est significatif puisque la glycoprotéine P est souvent impliquée dans l'efflux des médicaments hors des cellules cancéreuses, contribuant ainsi à la multirésistance aux médicaments. L'étude des cellules ES-2 peut donc fournir des pistes pour surmonter la résistance aux médicaments dans les carcinomes ovariens à cellules claires.

**Organism** Humain

**Tissue** Ovaire

**Disease** Adénocarcinome ovarien à cellules claires

**Synonyms** ES2

## Caractéristiques

**Age** 47 ans

**Gender** Femme

**Ethnicity** européen

**Morphology** Fibroblaste

**Growth properties** Adepté

## Données réglementaires

## Cellules ES-2 | 305038

**Citation** ES-2 (numéro de catalogue Cytion 305038)

**Biosafety level** 1

**NCBI\_TaxID** 9606

**CellosaurusAccession** CVCL\_3509

## Données biomoléculaires

**Protein expression** Glycoprotéine P

**Tumorigenic** Oui

## Manipulation

**Culture Medium** McCoys 5a, w : 3,0 g/L de glucose, w : stable; glutamine, w : 2,0 mM de pyruvate de sodium, w : 2,2 g/L de NaHCO<sub>3</sub> (référence Cytion 820200a)

**Supplements** Ajouter 10 % de FBS au milieu de culture

**Dissociation Reagent** Accutase

**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 ES-2 | 305038

### 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  $-150\text{ °C}$  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  $37\text{ °C}$  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

$37\text{ °C}$ , 5 % de  $\text{CO}_2$ , 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  $-78\text{ °C}$  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  $-196\text{ °C}$ . L'entreposage à  $-80\text{ °C}$  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.