

Células FS-C57BL | 400420**Informações gerais****Description**

A FS-C57BL é uma linhagem celular de fibrossarcoma derivada de camundongos C57BL, comumente utilizada em pesquisas sobre câncer. A origem dessa linhagem celular remonta à formação espontânea de tumores nesses camundongos, que são geneticamente modificados para apresentarem predisposição ao câncer. A linhagem celular FS-C57BL é importante por seu crescimento robusto e reprodutibilidade em ambientes experimentais, tornando-a uma ferramenta valiosa para o estudo da biologia do câncer, especialmente no contexto do fibrossarcoma. A linhagem celular apresenta características típicas dos sarcomas, incluindo alto índice mitótico e a capacidade de formar tumores quando inoculada em hospedeiros compatíveis.

Na pesquisa, a FS-C57BL é frequentemente utilizada para explorar os mecanismos celulares subjacentes à progressão e metástase do fibrossarcoma. Ela serve como modelo para avaliar a eficácia de agentes quimioterápicos e para estudar as vias genéticas e moleculares envolvidas no crescimento tumoral e na resposta ao tratamento. Os pesquisadores também utilizam essa linhagem celular para investigar respostas imunológicas no câncer, aproveitando o perfil imunológico bem documentado do camundongo C57BL. Assim, a FS-C57BL ajuda a estabelecer uma ponte entre experimentos in vitro e resultados in vivo, aumentando a relevância translacional das pesquisas realizadas com essas células.

Organism Mouse**Tissue** Pele**Disease** Sarcoma**Características****Breed/Subspecies** C57BL/6J**Gender** Mulher**Cell type** Fibroblasto**Growth properties** Aderente**Dados regulatórios****Citation** FS-C57BL (número de catálogo da Cytion 400420)**Biosafety level** 1**NCBI_TaxID** 10090

Células FS-C57BL | 400420

CellosaurusAccession CVCL_5756

Dados biomoleculares**Manuseio**

Culture Medium	RPMI 1640, com 2,0 mM de glutamina estável e 2,0 g/L de NaHCO ₃ (número de artigo da Cytion: 820700a)
-----------------------	--

Supplements	Adicione 10% de FBS ao meio
--------------------	-----------------------------

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

Subculturing	Remova o meio antigo das células aderentes e lave-as com PBS sem cálcio nem magnésio. Para frascos T25, use 3 a 5 ml de PBS; para frascos T75, use 5 a 10 ml. Em seguida, cubra as células completamente com Accutase, utilizando 1 a 2 ml para frascos T25 e 2,5 ml para frascos T75. Deixe as células incubarem à temperatura ambiente por 8 a 10 minutos para que se desprendam. Após a incubação, misture delicadamente as células com 10 ml de meio para ressuspender, depois centrifugue a 300xg por 3 minutos. Descarte o sobrenadante, ressuspenda as células em meio fresco e transfira-as para novos frascos que já contenham meio fresco.
---------------------	--

Seeding density	1×10^4 células/cm ² formarão uma camada confluyente em cerca de 2 a 3 dias
------------------------	--

Fluid renewal	2 a 3 vezes por semana
----------------------	------------------------

Post-Thaw Recovery	Após o descongelamento, semeie as células a uma densidade de 5×10^4 células/cm ² e deixe que elas se recuperem do processo de congelamento e se adiram por pelo menos 24 horas.
---------------------------	---

Freeze medium	Como meio de criopreservação, utilizamos meio de crescimento completo (incluindo FBS) + 10% de DMSO para garantir viabilidade adequada após o descongelamento, ou CM-1 (número de catálogo da Cytion 800100), que inclui osmoprotetores e estabilizadores metabólicos otimizados para melhorar a recuperação e reduzir o estresse induzido pela criopreservação.
----------------------	--

Células FS-C57BL | 400420

Thawing and Culturing Cells

1. Verifique se o frasco permanece profundamente congelado no momento da entrega, pois as células são enviadas em gelo seco para manter as temperaturas ideais durante o transporte.
2. Após o recebimento, armazene o criovial imediatamente a temperaturas abaixo de -150 °C para garantir a preservação da integridade celular ou prossiga para a etapa 3, caso seja necessária a cultura imediata.
3. Para cultura imediata, descongele rapidamente o frasco imergindo-o em um banho-maria a 37 °C com água limpa e um agente antimicrobiano, agitando suavemente por 40 a 60 segundos até que reste apenas um pequeno pedaço de gelo.
4. Realize todas as etapas subsequentes em condições estéreis em uma cabine de fluxo, desinfetando o criovial com etanol a 70% antes de abri-lo.
5. Abra cuidadosamente o frasco desinfetado e transfira a suspensão celular para um tubo de centrifuga de 15 ml contendo 8 ml de meio de cultura à temperatura ambiente, misturando delicadamente.
6. Centrifugue a mistura a 300 x g por 3 minutos para separar as células e descarte cuidadosamente o sobrenadante contendo o meio de congelamento residual.
7. Ressuspender suavemente o sedimento celular em 10 ml de meio de cultura fresco. Para células aderentes, dividir a suspensão entre dois frascos de cultura T25; para culturas em suspensão, transferir todo o meio para um frasco T25 a fim de promover a interação e o crescimento celular eficazes.
8. Siga os protocolos de subcultura estabelecidos para o crescimento contínuo e a manutenção da linhagem celular, garantindo resultados experimentais confiáveis.

Incubation Atmosphere

37 °C, 5% de CO₂, atmosfera umidificada.

Shipping Conditions

As linhagens celulares criopreservadas são enviadas em gelo seco, em embalagens isoladas e validadas, com refrigerante suficiente para manter a temperatura em aproximadamente -78 °C durante todo o transporte. Ao receber a remessa, inspecione o recipiente imediatamente e transfira os frascos sem demora para o local de armazenamento adequado.

Storage Conditions

Para preservação a longo prazo, coloque os frascos em nitrogênio líquido em fase de vapor a uma temperatura entre aproximadamente -150 e -196 °C. O armazenamento a -80 °C é aceitável apenas como uma etapa intermediária de curta duração antes da transferência para o nitrogênio líquido.

Controle de Qualidade e Análise Molecular

Células FS-C57BL | 400420

Sterility

A contaminação por micoplasma é descartada por meio de ensaios baseados em PCR e de métodos de detecção de micoplasma baseados em luminescência.

Para garantir que não haja contaminação por bactérias, fungos ou leveduras, as culturas celulares são submetidas a inspeções visuais diárias.