

Células CT26.WT | 305178

Informações gerais

Description

A CT26.WT é uma linhagem celular derivada clonalmente da linhagem celular parental CT26, que, por sua vez, foi estabelecida a partir de um carcinoma de cólon induzido em um camundongo BALB/c utilizando o carcinógeno N-nitroso-N-metilureto (NNMU). Esse processo de clonagem foi realizado para obter uma linhagem celular com características consistentes e resultados reproduzíveis em ensaios experimentais. Como resultado, a CT26.WT mantém o fenótipo de carcinoma indiferenciado de sua progenitora, tornando-se um modelo robusto para o estudo de vários aspectos do câncer colorretal, incluindo a gênese tumoral, a progressão e o microambiente tumoral.

Essa linhagem celular é amplamente utilizada em pesquisas oncológicas, particularmente no estudo das respostas imunológicas aos tumores. Sua compatibilidade com camundongos BALB/c, que são geneticamente idênticos à fonte das células CT26.WT, permite que os pesquisadores estudem as interações complexas entre as células cancerosas e o sistema imunológico em um ambiente controlado, porém biologicamente relevante. O uso da CT26.WT em modelos murinos singênicos auxilia na investigação de estratégias imunoterapêuticas, como a eficácia de novos agentes imunomoduladores e o papel dos pontos de controle imunológicos na progressão do câncer. Isso facilita o desenvolvimento de tratamentos oncológicos mais eficazes que possam, posteriormente, ser adaptados para ensaios clínicos em humanos.

Organism

Mouse

Tissue

Dois pontos

Disease

Adenocarcinoma do cólon

Synonyms

CT26WT

Características

Breed/Subspecies

BALB/c

Morphology

Fibroblasto

Growth properties

Aderente

Dados regulatórios

Citation

CT26.WT (número de catálogo da Cytion 305178)

Biosafety level

1

Células CT26.WT | 305178**NCBI_TaxID** 10090**CellosaurusAccession** CVCL_7256**Dados biomoleculares****Antigen expression** H-2d**Tumorigenic** Sim**Manuseio****Culture Medium** RPMI 1640, com 2,0 mM de glutamina estável e 2,0 g/L de NaHCO₃ (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.

Fluid renewal 2 a 3 vezes por semana

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 CT26.WT | 305178

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 CT26.WT | 305178

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.