

**Células HROC131 T0 M3 | 300805****Informações gerais**

<b>Description</b>	Esta é uma das linhas celulares de uma série de linhas celulares tumorais que foram estabelecidas pelo PD Dr. Michael Linnebacher a partir de amostras de ressecção de CCR primário desde 2006.
<b>Organism</b>	Humano
<b>Tissue</b>	Cólon ascendente, UICC IIIa, estabelecido a partir de um xenotransplante derivado de tecido de CCR primário do paciente (Cólon ascendente, estágio TNM T3N1M0R0L0V0, grau G3, Lk(n) +2, Σ Lk(n) 22).
<b>Disease</b>	Adenocarcinoma
<b>Synonyms</b>	HROC131, HROC131x

**Características**

<b>Age</b>	75 anos
<b>Gender</b>	Mulher
<b>Ethnicity</b>	caucasiano
<b>Morphology</b>	De tipo epitelial
<b>Growth properties</b>	Aderente

**Dados regulatórios**

<b>Citation</b>	HROC131 T0 M3 (número de catálogo da Cytion 300805)
<b>Biosafety level</b>	1
<b>NCBI_TaxID</b>	9606
<b>CellosaurusAccession</b>	CVCL_1D13

**Dados biomoleculares**

<b>Protein expression</b>	PTEN
---------------------------	------

**Células HROC131 T0 M3 | 300805**

<b>Tumorigenic</b>	Sim, em camundongos nude imunossuprimidos
<b>Víruses</b>	Isento dos vírus patogênicos para o ser humano SV40, JC/BK, HBV, HCV e HIV.
<b>Ploidy status</b>	Aneuploide
<b>MSI-status</b>	MSI-H
<b>Mutational profile</b>	K-Ras selvagem, B-RAF mutante, N-Ras selvagem, H-Ras selvagem, PIK3CA selvagem

**Manuseio**

<b>Culture Medium</b>	DMEM:Ham's F12 (1:1), p/v: 3,1 g/L de glicose, p/v: 2,5 mM de L-glutamina, p/v: 15 mM de HEPES, peso: 0,5 mM de piruvato de sódio, peso: 1,2 g/L de NaHCO <sub>3</sub> (número de artigo da Cytion 820400a)
-----------------------	---

<b>Supplements</b>	Adicione 10% de FBS ao meio
--------------------	-----------------------------

<b>Dissociation Reagent</b>	Accutase
-----------------------------	----------

<b>Doubling time</b>	29 horas
----------------------	----------

<b>Subculturing</b>	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.
---------------------	--

<b>Seeding density</b>	$2 \times 10^4$ células/cm <sup>2</sup>
------------------------	---

<b>Fluid renewal</b>	A cada 3 a 5 dias
----------------------	-------------------

<b>Post-Thaw Recovery</b>	Rápido
---------------------------	--------

<b>Freeze medium</b>	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 HROC131 T0 M3 | 300805

### 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 CO<sub>2</sub>, 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 HROC131 T0 M3 | 300805

### **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.