



> EUROMONITOR > FACTOR-KLINE > MINTEL > NIELSEN > QUINTILESIMS

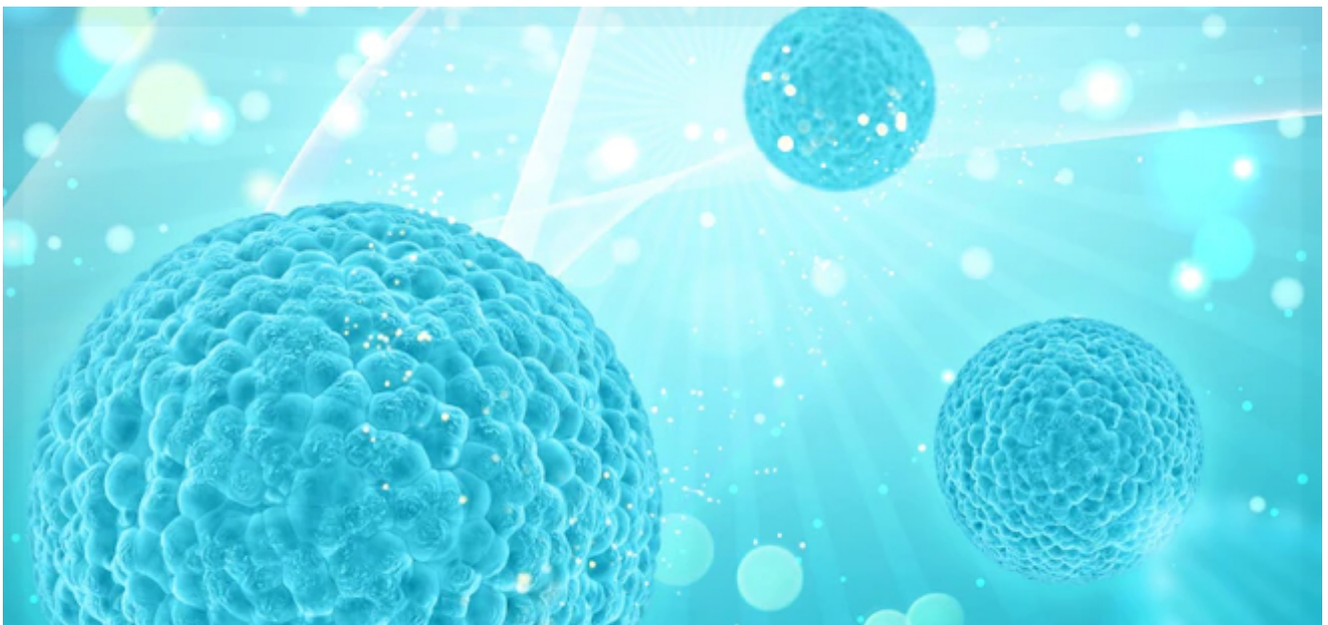


Pharma Innovation / Ciência & Tecnologia / **Nova técnica obtém célula programada para combater o câncer de modo mais rápido**



Nova técnica obtém célula programada para combater o câncer de modo mais rápido

segunda-feira, 24 outubro 2022 14:46 Written by: Editor 2



Nós utilizamos cookies com objetivo de prover a melhor experiência no uso do nosso site. Leia nossa Política de uso de cookies para entender quais cookies nós usamos e quais informações coletamos em nosso portal. Ao continuar sua navegação, você concorda que podemos armazenar cookies no seu dispositivo.

[Eu aceito](#) [Política de uso de cookies](#)

Pesquisadores do Centro de Terapia Celular (CTC) da Universidade de São Paulo (USP) desenvolveram um método que reduz o tempo e o custo de produção das chamadas células T-CAR, uma das apostas atuais para o tratamento do câncer.

A tecnologia consiste em retirar células de defesa (linfócitos T) do paciente a ser tratado, reprogramá-las em laboratório para que reconheçam uma proteína chamada CAR (acrônimo em inglês para receptor de antígeno quimérico) e, assim, se tornem capazes de atacar o tumor. As células são multiplicadas in vitro e reinfundidas no paciente.

Todo esse processo personalizado costuma demorar de duas a três semanas para ser concluído, o que pode ser um tempo longo para quem é portador de doença em estágio avançado. Além disso, nem sempre se consegue obter células em quantidade e qualidade necessárias para o tratamento.

Para contornar esses obstáculos, o grupo do CTC desenvolveu uma técnica que permite usar linfócitos T de doadores saudáveis não aparentados, modificar e expandir essas células em laboratório de modo a produzir múltiplas doses para tratar mais de um doente, reduzindo custos.

“Para usar essas células no tratamento de indivíduos não aparentados, algumas moléculas precisam ser removidas para evitar a rejeição. Nós usamos uma técnica inovadora de edição gênica chamada CRISPR/Cas9. Com ela, as proteínas Cas9 cortam o DNA em regiões que nós especificamos e, assim, as moléculas responsáveis pela rejeição não são mais produzidas. Além disso, nós aproveitamos os cortes feitos no DNA pela Cas9 para fazer uma segunda modificação, que consiste na inserção do gene codificador da proteína CAR”, conta Sarah Caroline Gomes de Lima, que desenvolveu o método na Universidade de Wisconsin-Madison (Estados Unidos) durante estágio financiado pela FAPESP.

No Hemocentro de Ribeirão Preto, Lima desenvolve um projeto de mestrado sob a orientação de Lucas Eduardo Botelho de Souza, professor da Faculdade de Medicina de Ribeirão Preto (FMRP-USP) e integrante do CTC, um Centro de Pesquisa, Inovação e Difusão (CEPID) da FAPESP.

O estudo de Lima intitulado “All-In-One Virus-Free Manufacturing Process of

Nós utilizamos cookies com objetivo de prover a melhor experiência no uso do nosso site. Leia nossa Política de uso de cookies para entender quais cookies nós usamos e quais informações coletamos em nosso portal. Ao continuar sua navegação, você concorda que podemos armazenar cookies no seu dispositivo.

[Eu aceito](#) [Política de uso de cookies](#)

Hemoterapia e Terapia Celular (ABHH), o evento ocorrerá entre 26 e 29 de outubro, no Transamerica Expo Center, em São Paulo.

Mais detalhes sobre a pesquisa podem ser encontrados em [vídeo](#) produzido pela TV Hemocentro RP.

Fonte: [Medicina S/A](#) 21.10.2022

[Facebook](#)

[Twitter](#)

[Mais...](#)

[LinkedIn](#)

[WhatsApp](#)

Comments are closed.

Categorias: Ciência & Tecnologia

Tags:câncer

Editor 2

RADAR



Indústria farmacêutica chinesa cresce 126 vezes em cinco anos

Nós utilizamos cookies com objetivo de prover a melhor experiência no uso do nosso site. Leia nossa Política de uso de cookies para entender quais cookies nós usamos e quais informações coletamos em nosso portal. Ao continuar sua navegação, você concorda que podemos armazenar cookies no seu dispositivo.

[Eu aceito](#)

[Política de uso de cookies](#)