



1. DATOS BÁSICOS DEL TFG:

Título: NUEVOS MODELOS IN VITRO PARA GENERAR ORGANOIDES TUMORALES

Descripción general (resumen y metodología):

Las células CAR-T son linfocitos T citotóxicos modificados genéticamente para que expresen en su membrana una molécula CAR (Chimeric Antigen Receptor) que les permite reconocer y unirse a un antígeno expresado en la célula tumoral. La unión del CAR al antígeno tumoral desencadena una señalización interna en el linfocito T que activa su maquinaria citotóxica para 'atacar' y eliminar la célula tumoral.

La inmunoterapia usando células CAR-T está demostrando ser un tratamiento muy eficaz frente a leucemias linfoides en pacientes que ya no tenían otra opción terapéutica. Sin embargo, su uso en otros tipos de cáncer, incluyendo tumores sólidos, requiere todavía de mucho trabajo de investigación para reducir los efectos secundarios, mejorar su actividad y supervivencia en el paciente y facilitar su penetración en el interior de un tumor sólido.

Para poder testar los nuevos desarrollos que permitan a las células CAR-T eliminar células en un tumor sólido se necesitan modelos celulares tridimensionales que recapitulen la complejidad y el microambiente de ese tumor sólido. Para ellos es necesario crear modelos que contengan células tumorales, fibroblastos, vasos sanguíneos (endotelio) y células inmunes (macrófagos, linfocitos T reguladores, neutrófilos, células mieloides).

Tipología: Trabajos experimentales, de toma de datos de campo o de laboratorio.

Objetivos planteados:

El OBJETIVO de este TFG es generar fibroblastos que tengan un fenotipo más cercano a los fibroblastos asociados a cáncer.

PLAN DE TRABAJO:

- Búsqueda de bibliografía y estudio de los conceptos básicos sobre células CAR-T y su actividad anti-tumoral.
- Generación de una nueva línea celular de células mesenquimales o fibroblastos humanas que co-exprese un gen pre-seleccionado en el laboratorio junto a un marcador fluorescente.
- Caracterización fenotípica de la línea celular generada
- Elaboración de la memoria
- Preparación de la exposición pública y defensa del TFG

Bibliografía básica:

- 1.-Engineering CAR-T Cells for Next-Generation Cancer Therapy. Hong M, Clubb JD, Chen YY. Cancer Cell. 2020 Oct 12;38(4):473-488. doi: 10.1016/j.ccell.2020.07.005.
- 2.- CAR T Cell Therapy for Solid Tumors. Newick K, O'Brien S, Moon E, Albelda SM. Annu Rev Med.2017 Jan 14;68:139-152. doi: 10.1146/annurev-med-062315-120245.
- 3.- An introduction to chimeric antigen receptor (CAR) T-cell immunotherapy for human cancer. Feins S, Kong W, Williams EF, Milone MC, Fraietta JA. Am J Hematol. 2019 May;94(S1):S3-S9. doi:10.1002/ajh.25418.
- 4.- CAR T Cells for Solid Tumors: New Strategies for Finding, Infiltrating, and Surviving in the Tumor Microenvironment. Martinez M, Moon EK. Front Immunol. 2019 Feb 5;10:128. doi: 10.3389/fimmu.2019.00128. eCollection 2019.

Recomendaciones y orientaciones para el estudiante:

Plazas: 1

2. DATOS DEL TUTOR/A:

Nombre y apellidos: VERÓNICA PILAR AYLLÓN CASES

Ámbito de conocimiento/Departamento: BIOLOGÍA CELULAR

Correo electrónico: vayllon@ugr.es

3. COTUTOR/A DE LA UGR (en su caso):

Nombre y apellidos:

Ámbito de conocimiento/Departamento:

Correo electrónico:

4. COTUTOR/A EXTERNO/A (en su caso):

Nombre y apellidos: Beatriz García Fontana

Correo electrónico: bgfontana@fibao.es

Nombre de la empresa o institución: IBS.granada

Dirección postal: Avda Madrid 15, 18012 Granada

Puesto del tutor en la empresa o institución: Científica senior

Centro de convenio Externo: IBS.granada

5. DATOS DEL ESTUDIANTE:

Nombre y apellidos: CARLOTA PAULA ARROYO GUERRERO

Correo electrónico: carlotaarroyog@correo.ugr.es