

KHYG-1 人 NK 细胞淋巴瘤细胞

使用说明书

细胞名称 Cell name	KHYG-1 人 NK 细胞淋巴瘤细胞
货号 NO.	ZQ0828
描述 Description	1997 年从一名患有侵袭性自然杀伤细胞 (NK) 白血病的 45 岁女性的外周血中建立; 文献中描述了细胞显示出强烈的细胞毒性并在 TP53 (p53) 基因的外显子 7 中携带点突变。提供外显子组和 RNA 序列数据 (参见 Ref 18187 和外显子组序列和 RNA-Seq)
种属 Species	人
组织 Tissue	外周血
形态 Morphology	圆形至多形细胞单独生长并在悬浮液中成团
培养特性 Culture Properties	悬浮生长
安全性 Safety	所有肿瘤和病毒转染的细胞均视为有潜在的生物危害性, 必须在二级生物安全台内操作, 并请注意防护
培养基 Culture Medium	推荐自配培养基: RPMI-1640 (中乔新舟 货号: ZQ-200) +10%胎牛血清, 血清要求灭活 (中乔新舟 货号: AU0600) +1%双抗 (中乔新舟 货号: CSP006) +10 ng/ml IL-2 (中乔新舟 货号: RPN0074) 配套完全培养基: (中乔新舟 货号: ZQ-237) 气相: 空气, 95%; CO ₂ , 5% 温度: 37℃
细胞复苏 Cell Thawing	注意: 低温保存的细胞非常脆弱, 请将冻存管放入 37℃ 的水浴中解冻, 尽快复苏细胞。 2. 提前室温预热培养基。 1. 在无菌区准备好 15ml 离心管和 T-25 培养瓶分别加入约 2ml 和 5ml 培养基。 2. 将冻存管放入 37℃ 水浴中, 握住冻存管晃动, 直到内容物完全融化。立即将冻存管从水浴中取出, 擦干并喷洒 75% 乙醇, 移至无菌区。 3. 小心地拆卸盖子, 不要碰到里面的螺纹, 用移液枪轻轻吸出细胞, 加入到准备好的 15ml 离心管中 1000rpm, 5min 离心。 4. 弃上清, 轻弹管底将细胞弹散, 重悬细胞并转入 T-25 培养瓶中, 轻轻摇动培养瓶使细胞均匀分布。如有必要, 松开阀盖, 以便气体交换。 5. 将培养瓶放入 CO ₂ 培养箱中培养。 6. 过夜后, 观察细胞形态和数量, 及时补充培养基 (补液量不要超过原体积)。
传代 Subculturing	收到细胞后, 请对细胞培养瓶外表进行消毒, 将细胞置于培养箱中进行 1-2 小时的缓冲, 待其恢复细胞基本生长状态后, 将整瓶细胞及培养液分批离心, 详细操作参考下面步骤。 1. 缓冲后, 用 75% 酒精喷洒整个瓶消毒后放到生物操作台内, 严格无菌操作, 打开细胞培养瓶, 若培养瓶上无特殊标注, 以 1000rpm, 5min 将所有细胞悬液分别离心后收集于离心管中, 半悬浮细胞, 悬浮细胞操作同上。 2. 根据离心后的细胞量进行放回培养或分瓶培养 (建议第一次处理时分 2 个 T-25 培养瓶培养,

	每瓶加培养基约 7ml)，第二天根据培养基颜色和细胞密度判断后补液； 3.对于悬浮细胞和半悬浮细胞，请根据细胞数量、培养基体积和培养基颜色判断后及时进行补液(补液量不要超过原体积)。 4.待细胞密度达到 85%以上，可进行分瓶或换液，换液时将所有细胞培养液 1000rpm,5min 离心，不建议频繁进行离心。 5.离心后弃上清，加入新鲜培养基重悬细胞，根据细胞数量分瓶培养。 6.如果没有特别说明，收到细胞后的第一次传代比例为 1:2，培养液必须常温。 注：1. 观察细胞密度最好用（4X 物镜）低倍镜观察，以便正确的判断细胞密度；观察细胞形态请用（10X 或 20X）高倍镜观察； 2.悬浮细胞如果在培养期间出现较大团块时可在补液时轻轻吹匀细胞，有部分小团块属于正常现象；细胞达到传代密度时出现较大团块，将细胞离心后去除上清轻弹管底沉淀再重悬进行接种； 3.细胞对血清质量较为敏感，建议使用进口大品牌优质血清进行培养； 4.瓶中运输的培养液不能重复使用，请及时更换新鲜培养液； 5.请保持无菌操作，瓶盖开启前请将培养瓶瓶口再次消毒、过火； 6.对于半悬浮细胞，如有必要可用低浓度消化液消化贴壁细胞。
保存 Storage	冻存条件：无血清细胞冻存液（中乔新舟 货号：CSP077） 保存条件：液氮存储
供应限制 Product Use	仅供研究之用
常见问题及解决方案 Questions and solutions	1.在收到细胞后先观察培养瓶是否破裂，漏液等，如遇到上述问题请及时拍照并与我们联系。 2.贴壁细胞：培养瓶不开封，显微镜下检查细胞状态，瓶口酒精擦拭后平躺放置在培养箱。 1-2 小时后观察，如细胞大部分又贴回瓶底，表明细胞活力正常，剩余少量漂浮的细胞可以去掉，留 8-10ml 培养液培养观察，细胞生长至汇合度到达 85%左右，进行消化传代；如细胞仍不贴壁，将细胞离心收集转到新培养瓶，原培养瓶加部分培养液继续培养，注意观察。如细胞仍不能贴壁，请用台盼蓝染色鉴定细胞活力，并请及时拍照（多倍数多视野），包括染色照片，并联系我们。（以上仅为贴壁细胞处理方法） 3.悬浮细胞：培养瓶不开封，显微镜下检查细胞状态，瓶口酒精擦拭后平躺放置在培养箱。 1-2 小时后观察，将整瓶细胞及培养液分批离心（1000rpm, 5min），加入适量培养基，根据离心后的细胞量进行放回培养或分瓶培养。（以上仅为悬浮细胞处理方法） 4.半悬细胞：培养瓶不开封，显微镜下检查细胞状态，瓶口酒精擦拭后平躺放置在培养箱。 1-2 小时后观察，将整瓶细胞培养液上层悬浮细胞离心（1000rpm, 5min），重悬细胞后加入原培养瓶培养至传代。细胞数量较大，可将贴壁细胞消化下来，与上层悬浮细胞混匀传代。重悬上层悬浮细胞时必须保持下层贴壁细胞的营养条件，防止贴壁细胞缺乏营养。（以上仅为半悬细胞处理方法） 如遇到细胞培养问题请及时拍照并与我们联系，我们的技术人员会一直跟踪指导。