## NK-92MI 细胞说明书

Cat NO.: CL-0533

#### 售前须知

该细胞为悬浮细胞,请注意离心收集细胞悬液,请勿直接倒掉细胞培养液。

## 基本信息

中文名称	人恶性非霍奇金淋巴瘤患者的自然杀伤细胞
细胞简称	NK-92MI System
细胞别称	NK-92 MI; NK-92 mi; NK92-MI; NK92MI; NK-92 transfected with MFG-Hil2
细胞形态	淋巴母细胞样
生长特性	悬浮细胞
培养方案 A (默认)	生长培养基: MEMα[PM150422]+0.2 mM Inositol+0.1 mM β-mercaptoethanol
	+0.02 mM Folic Acid+12.5% HS[164215]+12.5% FBS[164210]+1%
	P/S[PB180120]
	培养条件: 气相: 空气, 95%; CO <sub>2</sub> , 5%; 温度: 37℃
冻存条件	90% FBS +10% DMSO
	液氮
传代步骤	可通过补充新鲜培养基或者离心换液两种方式维持培养,离心转速参考
	1200 rpm (250 g 左右), 离心 3 分钟
传代比例	$5\times10^5$ -1×10 <sup>6</sup> cells/mL
换液频率	2-3 次/周
收货注意事项	NK-92MI常温细胞收货注意事项 1. 细胞刚收到后先竖立着静置2-4个小
	时,让细胞沉降到底部。2. 细胞静置完后把瓶中培养基上面部分培养基小
普诺赛®	心吸出,留底部细胞和3 mL左右培养基在原瓶。3. 吸出的细胞离心收集细
	胞沉淀,离心转速1200转3分钟,或者根据您的离心机实际情况而定。4. 将
H	
	T25最终培养体积是5-6毫升。5. 我们出厂的培养瓶为不透气瓶盖,一定要 拧松到不掉的程度,使细胞透气。6. 培养瓶横放瓶口拧松透气培养过夜。
	7. 第二天视细胞密度和培养基消耗情况进行分瓶,可以不离心。
	1. 水一八元和6日又相对产金11741日70217 从此,"女子相"。
参考资料 (来源文献)	普诺瑟 一
	NIV 02细胞具从一位患方刍进州北震去合淋田病的50男白人用州从国血苗

### 参考资料(来源文献):

细胞背景描述	NK-92细胞是从一位患有急进性非霍奇金淋巴瘤的50岁白人男性外周血单
	核细胞衍生来的一株IL-2依赖型NK细胞株。NK-92MI细胞是转染得到的源
	自NK-92细胞的IL-2非依赖的NK细胞株。亲本细胞NK-92通过微粒体基因转
	化法用逆转录病毒MFG-hIL-2载体携带的人IL-2cDNA进行转化。可能由于载
	体整合到基因组DNA中,转化是稳定的。这株细胞对很多恶性细胞有细胞毒
	性, 铬释放试验显示它能杀死K562细胞和Daudi细胞。NK-92细胞有以下特
	征: CD2、CD7、CD11a、CD28、CD45、CD54表面标记阳性; CD1、CD3、

网站: <u>www.procell.com.cn</u> 电话: 400-999-2100

邮箱: <u>techsupport@procell.com.cn</u>

地址: 湖北省武汉市高新大道858号生物医药产业园三期C4栋





# 普诺赛® Procell system

	CD4、CD5、CD8、CD10、CD14、CD16、CD19、CD20、CD23、CD34和 HLA-DR表面标记阴性。其亲本IL-2依赖的细胞株NK-92细胞及另一株同样 来源于NK-92细胞株的IL-2非依赖的细胞株NK-92CI都可从ATCC得到。 NK-92MI细胞和NK-92CI细胞这两个变种都包含、表达并合成hIL-2cDNA。 NK-92MI细胞合成的IL-2水平比NK-92CI高,而亲本细胞不合成表达。1998年9月提交到ATCC的培养物污染了支原体,其后代通过BM细胞周期蛋白处理21天消除支原体。处理后6周,用Hoechst染色、PCR和标准培养测试进	
A SEA OF THE PARTY.	行支原 体检测,结果都呈阴性。	
年龄(性别)	50Y; Male	
组织来源	外周血。(Notation),	
细胞类型®	肿瘤细胞	
肿瘤类型、舌类	淋巴瘤细胞	
生物安全等级	BSL-2	
细胞保藏中心	ATCC; CRL- 2408	
细胞株培养扩增技术服务申明		

本公司受贵单位委托,进行细胞株的技术服务工作,并收取相应细胞技术服务费用,细胞株技术 服务具体项目清单见订购合同。本公司提供完善的技术支持及售后服务,收到产品后处理方式及售后 条款参见《细胞售后条例》。

#### 收到常温细胞后如何处理?

(细胞培养详细操作步骤请参照《普诺赛细胞培养操作指南》)

- 1. 收到常温细胞后。及时拍照记录有无漏液/瓶身破损现象。
- 2. 用 75%酒精擦拭细胞培养瓶表面,显微镜下观察细胞状态。先不要打开培养瓶盖,将细胞置于细 胞培养箱内静置培养 2-4 小时,以便稳定细胞状态。
- 3. 仔细阅读细胞说明书,了解细胞相关信息,如**贴壁特性(贴壁/悬浮)**、细胞形态、**所用基础培养** 基、血清比例、所需细胞因子、传代比例、换液频率等。
- 4. 静置完成后,取出细胞培养瓶,镜检、拍照,记录细胞状态(所拍照片将作为后续服务依据); 建议细胞传代培养后,定期拍照、记录细胞生长状态。 8
- 5. 若观察到异常或者对细胞有疑问,请及时跟代理商或我们联系;对于细胞培养操作及培养注意 项有疑问的,可跟我们技术支持交流。
- 发表[中文论文]请标注: NK-92MI (CL-0533)由武汉普诺赛生命科技有限公司提供; 发表[英文论文]请标注: NK-92MI (CL-0533) were kindly provided by Wuhan Pricella Biotechnology Co.,Ltd.

网站: <u>www.procell.com.cn</u> 电话: 400-999-2100

邮箱: techsupport@procell.com.cn

地址:湖北省武汉市高新大道858号生物医药产业园三期C4栋





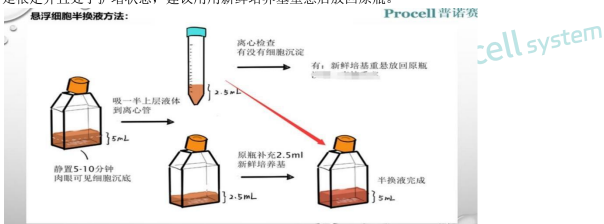
## NK-92MI细胞收货以及培养注意事项

#### ➤ NK-92MI常温细胞收货注意事项:

- 1. 细胞刚收到后,将细胞培养瓶先竖立静置2-4个小时,让细胞沉降到底部;
- 2. 细胞静置完后把瓶中上面部分培养基小心吸出,留底部细胞和3 mL左右培养基在原瓶;
- 3. 吸出的细胞培养基离心收集细胞沉淀,离心转速1200 rpm(250 g左右)3分钟,或者根据您的离心机实际情况而定,转速不宜过高;
- 4. 将得到的细胞沉淀用 2-3 mL NK-92MI完培重悬后放回原瓶继续培养过夜;
- 5. 我们出厂的培养瓶为不透气瓶盖,一定要拧松到不掉的程度,使细胞充分透气;
- 6. 培养瓶横放,瓶口拧松透气培养过夜;
- 7. 第二天视细胞密度和培养基消耗情况进行分瓶,不建议离心,因为运输和第一天刚处理的,所以第二天状态可能还没恢复到最好,这时候分瓶后直接补液,加 IL-2,尽量不要吹散细胞团,加完液轻晃瓶子即可。

#### ➤ NK-92MI培养注意事项:

- 1. NK-92MI为悬浮生长,大部分细胞聚集成团,少数分散的细胞,并且细胞间隙会有较多的死细胞和细胞碎片;
- 2. 实验室常备IL-2,发现细胞状态不好,散在细胞变多,细胞不生长等情况,以 200 U/mL的浓度添加 IL-2,培养2-3天后即可恢复状态;
- 3. NK-92MI对离心敏感。正常培养时换液周期为2-3天,建议使用半量换液和离心换液交替进行,即半量换液 2-3次后离心全量换液一次,尽量减少离心次数,细胞状态不佳或细胞量少时候一般不建议离心;
- 4. 换液方法:
- 补液法:每 2-3天补加适量(根据培养容器和原来细胞悬液体积来定)新鲜培养基,补加2-3次之后离心全部 换液。
- 半换液法:以T25瓶子为例,瓶子里5 mL培养基。竖起瓶子静置一段时间(竖瓶前轻拍培瓶,让轻贴底部的细胞团浮起来),待细胞沉底(肉眼观察细胞沉底情况),小心吸出 2.5 mL上清转移到离心管,离心1200 mpm (250 g左右) 3-5 min,检查有没有沉淀,以免损失细胞;原瓶补充2.5 mL新鲜培养基,如果原来细胞量不是很足并且处于扩增状态,建议用用新鲜培养基重悬后放回原瓶。



5. 细胞生长时聚集的细胞团会逐渐增大,正常的细胞团显微镜下为白色透亮的,若细胞聚集太多,出现细

网站: <u>www.procell.com.cn</u>

电话: 400-999-2100

邮箱: techsupport@procell.com.cn

地址: 湖北省武汉市高新大道858号生物医药产业园三期C4栋





stem

胞团中部发暗时可传代:

- 传代方法:将细胞团用移液器轻轻吹散(一般吹2-3次即可),吹打力度不可过大,否则会出现大量死细 胞和细胞碎片。均分到两个瓶子里,每瓶再补充等量培养基。
- 细胞对营养要求也很高,千万不能团块太大导致营养不足;细胞团块过大也是需要稍微吹散,注意控制 吹打次数,不需要全部吹散。

#### NK-92MI冻存细胞复苏培养注意事项:

- 复苏后5 mL新鲜培养基重悬细胞; 1.
- 瓶子竖着放进培养箱(瓶盖朝上),以增加细胞局部密度,瓶盖保持透气; 2.
- 细胞生长需要稳定的环境,每天观察1次,不要频繁拿出培养箱观察; 3.
- 复苏后每3天补液一次,补充1-2 mL新鲜培养基即可,补加1-2次之后半量换液,不要频繁离心; 4.
- 观察到培养基明显变黄,细胞团块明显变大后可以分瓶,一次传代最多分一瓶同等大小培养瓶。 5.

#### 细胞冻存: $\triangleright$

- Procell system 推荐使用 90% FBS+10% DMSO 的冻存液配比,有条件可适量补加 IL-2; 1
- 细胞冻存的时候尽量吹散细胞,注意控制吹打力度。 2.

#### 关于细胞团块要不要吹散的问题:

- 减少离心次数以及控制传代时候的吹打次数,不需要刻意吹散成单颗,不是完全不能吹散;
- 正常传代或者离心换液后吹打,控制吹打次数以及力度,即使细胞都分散成单个的也会在1-2 天内聚集 起来:
- 细胞团太大是需要分散的: 3.
- 细胞冻存的时候细胞需要尽量分散。



普诺赛<sup>®</sup> | Procell system

网站: www.procell.com.cn 电话: 400-999-2100

邮箱: techsupport@procell.com.cn

地址:湖北省武汉市高新大道858号生物医药产业园三期C4栋



