

**EB-3细胞说明书**  
**Cat NO.:GCL-0334****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Burkitt's淋巴瘤细胞                                                                                    |
| 细胞简称      | EB-3                                                                                               |
| 细胞别称      | EB-3; Epstein-Barr-3; GM04679                                                                      |
| 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） | RPMLI-1640[GPM150110]+10% FBS[163210]+1% P/S[GPB180120]<br>培养条件：空气，95%；CO <sub>2</sub> ，5%；温度：37°C |
| 冻存条件      | 55% 基础培养基+40% FBS+5% DMSO<br>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      | $3 \times 10^5$ - $5 \times 10^5$ cells/mL                                                         |
| 换液频率      | 2-3次/周                                                                                             |

**参考资料（来源文献）**

|        |                                               |
|--------|-----------------------------------------------|
| 细胞背景描述 | EB-3细胞源自一名3岁患有Burkitt's淋巴瘤的黑人男孩的B淋巴细胞，EBNA阳性。 |
| 倍增时间   | ~48 hours                                     |
| 年龄（性别） | Male;3Y                                       |
| 组织来源   | 血                                             |
| 细胞类型   | 肿瘤细胞                                          |
| 癌症类型   | 淋巴瘤细胞                                         |
| 生物安全等级 | BSL-2 [Cells Contain HERPESVIRUS]             |
| 抗原表达   | HLA A3, Aw32, Cw2                             |
| 细胞保藏中心 | ATCC; CCL-85 ECACC; 90121003                  |

**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。
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事项有疑问的，可跟我们技术支持交流。

