

## NK-92细胞说明书

Cat NO.: CL-0530

## 1. 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。

## 2. 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-92
细胞别称	NK92; Natural Killer-92; NK-92.05; Neukoplast; aNK
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：MEM (PM150422) + 0.2mM Inositol + 0.1mM $\beta$ -mercaptoethanol + 0.02mM Folic Acid + 100-200U/mL recombinant IL-2 + 12.5% HS(164215) + 12.5% FBS(164210-50) + 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（250g左右），离心3分钟
传代比例（密度）	$5 \times 10^5$ - $1 \times 10^6$ cells/mL
换液频次	2-3次/周
收货注意事项	NK-92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心吸出，留底部细胞和3ml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. 将得到的细胞沉淀用该细胞对应的完培重悬后放回原瓶继续培养过夜，一个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。

### 3. 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-92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(经过照射以防止增殖)可以有效地用于血液中白血病的体外免疫清扫而不危及血细胞的功能。NK-92细胞有以下特征：CD2、CD7、CD11a、CD28、CD45、CD54表面标记阳性；CD1、CD3、CD4、CD5、CD8、CD10、CD14、CD16、CD19、CD20、CD23、CD34和HLA-DR表面标记阴性。
倍增时间	~40-50 hours
供体年龄	男性；50岁
组织来源	外周血
细胞类型	肿瘤细胞
肿瘤类型	淋巴瘤细胞
生物安全等级	BSL-2
细胞保藏中心	ATCC; CRL-2407 DSMZ; ACC-488

### 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，并收取相应细胞株技术服务费用，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相应售后条款参见《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。



于细胞培养箱内静置培养2-4小时，以便稳定细胞状态。

2. 用细针将细胞从培养瓶表面轻轻刮下，观察细胞状态。贴壁不要打开培养瓶盖，将细胞置基础培养基、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，可跟我们的技术支持交流。

发表[中文论文]请标注：NK- 92 ( CL-0530)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- 92 ( CL-0530) were kindly provided by Wuhan Pricella Biotechnology Co.,Ltd.

