

## DB (弥漫大 B 细胞淋巴瘤细胞)

|  |
|--|
| <b>产品名称:</b> 弥漫大 B 细胞淋巴瘤细胞   |
| <b>别称:</b> 无   |
| <b>背景描述:</b> DB 细胞由 Walter J. Urba 和 Dan L. Longo 从一名弥漫性大细胞淋巴瘤患者的腹水中建立。DB 细胞不表达 HLA-DR、HLA-DQ、IgM、IgD。将 DB 细胞暴露于激活蛋白激酶 C 的佛波酯 (PMA 或 PdBu) 会导致严重的生长抑制。据报道 DB 细胞 Epstein-Barr 病毒基因组呈阴性。DB 细胞先前的支原体污染通过用 BM-cycine 治疗 21 天治愈了。 |
| <b>种属:</b> 人   |
| <b>年龄 (周龄):</b> 45 岁   |
| <b>组织来源:</b> 腹水  |
| <b>生长特性:</b> 悬浮细胞  |
| <b>细胞形态:</b> 淋巴母细胞   |
| <b>细胞类型:</b> 肿瘤  |
| <b>生长培养基:</b> RPMI-1640 + 10% FBS + 1% P/S   |
| <b>推荐传代比例:</b> $2 \times 10^5 - 5 \times 10^5$ cells/mL  |
| <b>推荐换液频率:</b> 2-3 次/周   |
| <b>倍增时间:</b> 未知  |
| <b>冻存条件:</b> 冻存液: 55%基础培养基+40% FBS+5% DMSO 温度: 液氮  |
| <b>培养条件:</b> 气相: 空气, 95%; CO <sub>2</sub> , 5% 温度: 37°C  |
| <b>细胞用途:</b> 仅供科研使用  |
| <b>注意事项:</b> 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。   |

## 常温细胞收货当天处理方法

1. 观察细胞瓶是否完好，培养液是否有漏液、浑浊等现象，显微镜下观察细胞状态，去掉封口膜不开瓶盖，用 75% 酒精擦拭细胞瓶表面，直接将其置于细胞培养箱内静置培养 2-4h；
2. 静置后可保留 6-8ml 培养基，将培养瓶内多余的完全培养基转移至无菌离心管中，该细胞为悬浮细胞，悬浮细胞是活细胞，需用离心管收集上清细胞悬液后，于 1000rpm 离心收集细胞接种原瓶继续培养；
3. 上述操作后，细胞密度低于 80% 可继续培养，达到 80% 后，可参考细胞操作规程进行细胞传代或冻存；
4. 确认细胞状态良好后，应及时将细胞冻存或部分冻存，优先保存种子细胞，留种成功后，再进行后续的相关实验，避免后期实验失误或因细胞的污染或死亡而导致的种子细胞丢失。

## 冻存细胞收货当天处理方法

1. 开箱后核对细胞信息，过程中冻存管置于干冰中即可，不要让冻存细胞离开干冰；
2. 若收到细胞当天不复苏，请及时将细胞转移至液氮罐中，注意转移过程动作要迅速；
3. 若无液氮罐，请及时将细胞转移到 -80℃ 冰箱中保存，尽量靠内放置，不要靠近冰箱门或壁边缘等温度不稳定区；
4. 如需要复苏，请提前准备好适合该细胞生长的培养基，请按细胞复苏流程操作，离心吸出的上清建议吸至无菌容器中，镜下观察是否残留细胞，如果较多细胞残留于上清中，可以重复离心重悬接种步骤；复苏的细胞不建议当天或者第二天换液，部分细胞贴壁时间长（48h 左右），若复苏有异常，请及时跟我们联系。

## 售后条例

### ■ 符合免费重发的条件:

1. 常温细胞开瓶操作前有污染现象并于收货当天拍照反馈的(照片为原培养瓶未拆封外观照和镜下照片);
2. 常温细胞开瓶操作前有漏液现象污染现象并于当天拍照反馈，三天内细胞出现污染现象的;
3. 常温细胞开瓶操作前有细胞状态异常现象并于收货当天拍照反馈,(照片为原培养瓶未拆封外观照和镜下照片)，根据情况不能调整培养或者调整培养一周后，状态仍然异常的;
4. 常温或冻存细胞运输途中遭遇的各种问题，培养瓶破裂，冻存管破损、冻存管融化等情况的;
5. 冻存细胞复苏第有问题反馈后，若在技术支持的指导下细胞还是不能存活的，可重发常温细胞，若要重发冻存的，需要加收干冰费用。

### ■ 不符合符合免费重发的条件:

1. 收到常温细胞时状态好，用户自身操作导致细胞污染、细胞状态不佳、细胞冻存后复苏不活的，不予免费重发；
2. 细胞培养时，经其他非细胞培养体系外源试剂处理导致细胞出现问题，不予免费重发；
3. 细胞培养过程中出现问题，没有及时反馈的，不予以免费重发；
4. 收到冻存细胞复苏后状态好，用户自身操作导致的细胞污染、细胞状态不佳、细胞冻存后复苏不活的，不予免费重发。

## 细胞操作规程，仅供参考

### ■ 细胞复苏

1. 液氮中取出离心管，注意检查离心管密闭性，迅速放入 37℃水浴中摇晃解冻；
2. 即将解冻完全时，停止水浴，移入事先准备好的含有 9ml 培养基的 15ml 离心管中，1000rpm/min 离心 5 分钟，离心完吸出上清，加 5ml 细胞培养基，转移至细胞培养瓶中，拧松瓶盖或使用透气瓶盖进行培养。

### ■ 细胞传代

1. T25 瓶细胞汇合度至 80%，吸出细胞悬液至无菌离心管；
2. 收集细胞悬液离心，1000rpm/min 离心 5 分钟，离心完吸出上清；
3. 细胞沉淀加入新鲜培养基，吹打几下混匀细胞即可，按推荐比例接种到新培养瓶，补足培养基，拧松瓶盖或使用透气瓶盖进行培养。
4. 步骤 2 吸出的上清可以吸出至旧培养容器中，镜下观察是否残留细胞，如果较多细胞残留于上清中，可以重复离心重悬接种步骤。

### ■ 细胞冻存

1. T25 瓶细胞汇合度至 80%，吸出细胞悬液至无菌离心管，吹打均匀后吸出少量细胞悬液进行细胞计数；
2. 收集细胞悬液离心，1000rpm/min 离心 5 分钟，离心完吸出上清；
3. 加入细胞冻存液，吹打几下混匀细胞即可，按细胞计数调整细胞至合适密度，一般 (1-3)  $\times 10^6$ /ml，分装至细胞冻存管中；
4. 冻存管按 4℃，30min -20℃，30min -80℃的顺序进行程序性降温或使用程序性降温盒放置于-80℃，次日转移至液氮长期保存；若使用商品化细胞冻存液，按商品说明书操作。

声明：该产品仅限于实验科学研究使用，若有任何单位或个人将该产品用于临床诊断、治疗等其他国家专门规定的特殊用途，本公司概不承担任何法律责任。