

## 人弥漫大 B 淋巴瘤细胞 (HBL-1)

### 细胞介绍

HBL-1 细胞系来源于一名 65 岁的男性患者，患有艾滋病相关的小非切割细胞淋巴瘤（AIDS-SNCCL），并伴有弥漫性大 B 细胞淋巴瘤（DLBCL）。HBL-1 细胞系是从患者胸腔积液中分离并成功建立的，属于 EBV 阴性的 B 细胞淋巴瘤细胞系，呈悬浮生长状态，形态与淋巴母细胞相似。HBL-1 细胞在研究 AIDS 相关非霍奇金淋巴瘤（AIDS-NHL）和 DLBCL 的生物学特征及潜在治疗方法方面具有重要价值。

### 细胞特性

- 1) 来源：淋巴瘤
- 2) 形态：淋巴母细胞样，悬浮生长
- 3) 含量： $>5 \times 10^5$  细胞数
- 4) 规格：T25 瓶或者 1mL 冻存管包装
- 5) 用途：仅供科研使用。

### 悬浮细胞到货处理：

**HBL-1 该细胞为悬浮细胞，我们发货是用的一个离心管装的，不是 T25 瓶装，方便老师操作。传代时使用【半换液法】对细胞状态有利，因此我库建议您使用【半换液法】进行传代。**

**您在收到细胞后，不需要通过离心的方式收集细胞，可以将离心管上下混匀数次，后移入 2 个 T25 培养瓶中继续培养即可。【即 2 管离心管分到 4 个 T25 瓶中】**

**静置后可以观察下细胞形态，拍照。**

### 一. 培养基及培养冻存条件准备：

- 1) 准备 DMEM 培养基；特级胎牛血清，10%；双抗，1%。
- 2) 培养条件：气相：空气，95%；二氧化碳，5%。温度：37℃，培养箱湿度为 70%-80%。
- 3) 冻存液：无血清细胞冻存液。

### 二. 细胞处理：

#### 1) 冻存细胞的复苏：

将含有 1mL 细胞悬液的冻存管在 37℃ 水浴中迅速摇晃解冻，加入到含 4-6mL 完全培养基的离心管中混合均匀。在 1000RPM 条件下离心 3-5min，弃去上清液，完全培养基重悬细胞。然后将细胞悬液加入含 6-8ml 完全培养基的培养瓶（或皿）中 37℃ 培养过夜。第二天显微镜下观察细胞生长情况和细胞密度。

#### 2) 细胞传代：

对于悬浮细胞，传代可参考以下方法：

悬浮状态下生长的细胞，可以通过向培养瓶中添加完全培养基来维持细胞的生长状态，一般情况下细胞密度维持在  $1 \times 10^5 \sim 1 \times 10^6$  个/mL（不同细胞对密度要求

上海葵赛生物科技有限公司

不同，)可以维持细胞的正常生长。如需分瓶可以将细胞悬液收集到离心管中 1000rpm，离心 5min，弃去上清，补加 1-2mL 培养液后重悬混匀后将细胞悬液按 1: 2 的比例分到新 T25 瓶中，添加 6-8ml 按照说明书要求配置的新的完全培养基以保持细胞的生长活力，后续传代根据实际情况按 1:2~1:5 的比例进行。

3) **细胞冻存**：待细胞生长状态良好时，可进行细胞冻存。

1，细胞冻存时，取上清，可使用血球计数板计数。

2，3-5min，1000rpm 离心去掉上清。用冻存液重悬细胞，按照每 1ml 冻存液含  $1 \times 10^6 \sim 1 \times 10^7$  个活细胞/ml 分配到一个冻存管中，注意冻存管做好标识。

### 注意事项：

1. 所有动物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，并注意防护，所有废液及接触过此细胞的器皿需要灭菌后方能丢弃。
2. 建议在复苏冻存细胞时始终使用防护手套、衣服和戴上防护面罩。注意：冻存管浸没在液氮中会泄漏，并会慢慢充满液氮。解冻时，液氮转化成气相可能导致容器爆炸或用危险力吹掉其盖子，从而产生飞扬的碎屑造成人员伤害。