

绒猴 EBV 转化的白细胞(B95-8)

细胞介绍

B95-8 细胞株源自暴露于人白血球中抽提的 EB 病毒的绒猴白血球。B95-8 是一个连续株并释放高滴度的转染 EB 病毒。此细胞株提供 EB 病毒用于建立人的连续淋巴细胞株。

细胞特性

- 1) 来源：外周血淋巴细胞
- 2) 形态：淋巴母细胞样，悬浮生长
- 3) 含量： $>1 \times 10^6$ 个/mL
- 4) 污染：支原体、细菌、酵母和真菌检测为阴性
- 5) 规格：T25 瓶或者 1mL 冻存管包装

细胞接受后的处理：

1. 收到细胞后，请检查是否漏液，如果漏液，请拍照片发给我们。
2. 请先在显微镜下确认细胞生长状态，去掉封口膜并将 T25 瓶置于 37° C 培养约 2-3h
3. 弃去 T25 瓶中的培养基，添加 6ml 本公司附带的完全培养基。
4. 如果细胞长满（90%以上）请及时进行细胞传代，传代培养用 6ml 本公司附带的完全培养基。
5. 接到细胞次日，请检查细胞是否污染，若发现污染或疑似污染，请及时与我们取得联系。

细胞用途：仅供科研使用。

本公司的细胞培养操作规程，供参考 1) 培养基及培养冻存条件准备：

准备 RPIVM-1640 培养基(RPMI-1640: GIBCO, 货号 21875-091), 90%;优质胎牛血清, 10%。

培养条件：气相：空气，95%;二氧化碳，5%。温度：37° C，培养箱湿度为 70%-80%。

冻存液：90%血清，10%DMSO，现用现配，液氮储存。

2) 细胞处理：

复苏细胞：将含有 1mL 细胞悬液的冻存管迅速放入 37° C 水浴中（水面要低于冻存管盖部）摇晃解冻，移入事先准备好的含有 4mL 培养基的 15ml 离心管中混合均匀。在 1000RPM 条件下离心 4 分钟，弃去上清液，加入 1mL 培养基后吹匀。然后将所有细胞悬液移入含有 5ml 培养基的培养瓶中培养过夜。第二天换液并检查细胞密度。

细胞传代：如果细胞密度达 80%-90%，即可进行传代培养。

对于悬浮细胞，传代可参考以下方法：

方法一：收集细胞，1000RPM，常温条件下离心 5 分钟，弃去上清液，补加 1-2mL 培养液后吹匀，将细胞悬液按 1:2 到 1:5 的比例分到新的含 8ml 培养基的新皿中或者瓶中。

方法二：可选择半数换液方式，弃去半数培养基后，将剩余细胞悬起，将细胞悬液按 1:2 到 1:3 的比例分到新的含 8ml 培养基的新皿中或者瓶中。



细胞冻存：待细胞生长状态良好时，可进行细胞冻存。悬浮细胞冻存时，应将细胞收集，1000RPM，常温条件下离心 5 分钟，少量保存上清液（防止细胞吸走），加入部分新鲜培养基，吹打均匀后，加入到冻存管中，在冻存管中加入 10%DMSO 摇匀后进行冻存。

注意事项：

收到细胞后，若发现干冰已挥发干净、冻存管瓶盖脱落、破损及细胞有污染，请立即与我们联系。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。