NK 细胞扩增试剂盒 (K562 滋养层细胞) 说明书

1. 产品描述

NK 细胞扩增试剂盒由激活 NK 细胞的滋养层细胞 NK-EKR1 及 NK-EKR2 组成。

NK 细胞扩增试剂为经过辐照灭活的工程化 K562 细胞,该细胞可表达多种细胞因子 (如 IL-21)。 搭配 NK 细胞基础培养基,在多种细胞因子的协同信号作用下,来自脐带血和外周血单个核细胞的 NK 细胞可以有针对性地被激活和扩增,最终获得高纯度的 NK 细胞。



图 1: NK 细胞扩增倍数

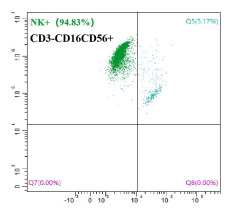


图 2: 扩增后 NK 细胞纯度

2. 产品组成

产品名称	货号	组分	规格	数量	保存条件
NK 细胞扩增	NK- EKR-01	NK-EKR1	1mL/支	1	液氮
试剂盒		NK-EKR2	1mL/支	4	液氮

注: NK-EKR1 (NK Expansion Reagent 1) , NK-EKR2 (NK Expansion Reagent 2)

3. 使用及操作步骤

3.1 试剂和耗材

序号	名称		用量
1	试剂	NK-EKR1	1 支
2		NK-EKR2	4 支
2		NK 细胞基础培养基	2L(推荐 Lonza X-VIVO
3			无血清培养基)
4		IL-2	20万 IU/支(推荐注射用
4			重组人白介素-2)
5		生理盐水	500mL

6		20%人血白蛋白	5mL
7		淋巴细胞分离液	30mL
8		细胞计数板	若干
9		T25 培养瓶	1
10		T75 培养瓶	2
11		T175 培养瓶	2
12	耗材	细胞培养袋	1
13		15mL 离心管	若干
14		50mL 离心管	若干
15		10mL,25mL 移液管	若干
16		10mL,20mL 注射器	若干

3.2 NK 细胞扩增与培养的关键点与步骤

3.2.1 NK 细胞完全培养基的制备

NK 细胞基础培养基 + 自体血浆【 D0-D7: 3%; D8-D10: 1%; D10 之后 (如果有多余的可加 1%,如无可不添加)】+IL-2 (50 IU/mL)。

3.2.2 样本要求:

新鲜外周血来源的单个核细胞总数建议控制在(10-15)×10⁶个;脐血来源和冻存的外周血来源的单个核细胞总数建议控制在(15-20)×10⁶个;单个核细胞活率≥90%。

3.2.3 D0 血浆与 PBMC 分离及接种

- (1) **自体血浆的分离:** 将血液以 800g 离心 10 分钟,吸取上层淡黄色血浆至 50 mL 离心管,置于 56°C 水浴中灭活 30 分钟后,再以 800g 离心 10 分钟去除沉淀。将上清血浆转移至新的 50mL 离心管中,置于 4°C 冰箱保存备用。血液的下层细胞用于提取单个核细胞。
- (2) PBMC 的分离:将上步获得的血细胞沉淀加入等体积生理盐水,混匀后缓慢加入到Ficoll层(稀释血细胞:Ficoll=2:1),保持层次分明。室温下以750g 离心30分钟,速度加速3,减速0。然后小心吸取中间的白膜层到新的50mL 离心管中,加入生理盐水到45mL吹打混匀后,再以250g 室温离心10分钟,弃去上清液,并重复该洗涤步骤。最后加10 mL 完全培养基重悬离心管中的PBMC,取样计数。
- (3) NK-EKR1 的复苏: 取 10 mL 的解冻液 (0.9 %生理盐水+5 %人血清白蛋白) 置于 50 mL 离心管中;在 37°C 水浴中复苏 NK-EKR1,将复苏后的 NK-EKR1 加入上述 10 mL 解冻液中。以 400g 离心 10 分

钟后弃去上清液,最后加入1mLNK细胞完全培养基,均匀重悬。

(4) 接种:根据 PBMC 的计数结果,取 1×10⁷ 个 PBMC 加入已重悬的 扩增试剂中,混合后的 PBMC 与 NK 细胞扩增试剂 (NK-EKR1) 转移至 T75 培养培养瓶中,加入 NK 细胞完全培养基至 20mL,以调整 PBMC 密度为 5×10⁵ 个/mL,在 37°C 和 5% CO₂条件下培养(培养瓶竖直培养)。

3.2.4 D4 观察换液

显微镜观察细胞状态,将 T75 瓶中细胞转移至 50 mL 离心管,以 400 g 离心 5 分钟,将细胞沉淀用 40 mL NK 细胞完全培养基重悬,不换瓶,在 37 °C 和 5 % CO₂条件下培养(培养瓶竖直培养)。

3.2.5 D5-D7 观察补液

每天观察细胞状态,根据细胞悬液颜色或细胞密度进行补液。一般情况下,培养液颜色发生变化或显微镜下观察细胞较多时添加,NK细胞完全培养基添加量参考 3.2.9 所述。补液后总体积大于 50ml 时,接种至 T175 培养瓶,在 37°C、5% CO₂条件下培养。【每个 T175 培养瓶最大培养体积 250 mL,后续步骤培养瓶可水平放置培养】

3.2.6 D8 观察,二次激活与补液

观察细胞,混匀后取样计数。同时,复苏 NK-EKR2,按照 3.2.3 进行洗涤。将 NK 细胞与重悬后的 NK 细胞扩增试剂(NK-EKR2)混合,加入 NK 细胞完全培养基并调整 NK 细胞密度至 $(0.8-1) \times 10^6$ 个/ mL,当体积大于 250 mL 时,可转移至细胞培养袋中培养,在 37 °C, 5 % CO_2 条件下培养。

3.2.7 D9-D12 观察补液

每天观察细胞,根据细胞悬液颜色或细胞密度进行补液;推荐补液后细胞密度 D9-D10 应控制在 $(1.0-1.5) \times 10^6$ 个/ mL,第 D11-D12 天应控制在 $(1.5-2.0) \times 10^6$ 个/ mL。

3.2.8 D14 细胞收获

观察细胞,取样计数,收获细胞,若因实验需要,可适当推后收获细胞使用或进行冻存。

注: 此 NK 细胞培养步骤仅供参考,由于样品的个体差异、培养方法的调整等因素, NK 细胞扩增和培养的状态可能会有所不同。在此情况下,可通过

观察和分析 NK 细胞的生长状况进行适当调整。

3.2.9 NK 细胞培养过程数据参考



4. 注意事项

- 4.1 血液采集: 建议使用肝素钠抗凝管或柠檬酸钠血液采集袋进行血液采集。
- **4.2 自体血浆:** 自体血浆会影响细胞的培养状态,建议预留约 30mL 的自体血浆。溶血和高脂血浆可能会影响 NK 细胞的扩增状态。
- **4.3 试剂用途:** 该试剂仅用于体外诱导培养以获得 NK 细胞, 其组分不能与其他批次的试剂混用。
- 4.4 包装管完整性:如果试剂的外包装管出现裂纹,应立即停止使用。
- **4.5 操作环境**:操作过程应在无菌环境中进行,所有接触细胞液的试剂和耗材必须严格无菌。
- 4.6 试剂使用: 试剂开封后必须一次性使用,不得重复冻融后使用。
- **4.7 试剂复苏**: 为确保试剂的活性,复苏过程应严格遵循 NK 细胞扩增试剂 的复苏要求。禁止将培养试剂管直接完全浸没在水浴中,保障管盖高于 水浴液面。
- **4.8 细胞团聚现象:** 在 NK 细胞培养的早期阶段,细胞团聚是正常现象,要注意操作中尽量避免破坏细胞团聚,以免影响 NK 细胞的后续扩增状态。
- **4.9 培养基使用:** 使用培养基前应在室温下自然回温,以完成复温操作,完全培养基先用现配。
- 4.10其他:本产品仅供体外研究使用。