

CIK Cells Serum-free Medium

CIK 细胞无血清培养套装 (30mL 外周血培养体系)

| 使用说明文件 |

—— Instruction manual ——



使用前请仔细阅读本操作说明

友康生物科技（北京）股份有限公司

YOCOM 友康®

CIK细胞无血清培养套装使用说明书——30mL外周血培养体系

【适用范围】

用于外周血样本体外诱导扩增 CIK 细胞，不适用于脐带血样本。

【产品组成】

适用于 20~30mL 外周血的样本量，使用 2L 培养基。

产品名称	产品用途	产品用量	保存温度	产品货号
免疫细胞修复培养基	CIK 细胞前期激活使用	1 瓶, 200mL/ 瓶	2~8°C	NC0102.F
免疫细胞无血清培养基	CIK 细胞体外培养	2 瓶, 1L/ 瓶	2~8°C	NC0101
CIK 细胞诱导扩增试剂盒 (30mL 外周血样本)	YC001: 起始培养时包被培养瓶使用	1 支, 200μL/ 支	-20°C	AN0108
	YC002: 起始培养时添加	1 支, 500μL/ 支		
	YC005: 扩增培养基添加	2 支		

注意：

每次添加的培养基需提前取出放置培养箱中预温至 37°C，禁止将整瓶培养基放置 37°C 反复预温。

【单个核细胞的分离】

1. 试剂准备

分离单个核细胞前，应将外周血、PBS（生理盐水）和淋巴细胞分离液室温平衡至 20°C。

2. 血浆提取（离心机型号 Thermo ST-40R）

(1) 将外周血平均分装到 50 mL 离心管中，于室温下 700g 离心 15 min（离心机升速 8，降速 4），取上层淡黄色血浆至新的 50mL 离心管中（下层红色液体用于提取单个核细胞），于水浴锅中 56°C 灭活 30min。

(2) 900g 离心 10min，取上清，置于 -20°C，15min，再次 900g 离心 10min，取上清，置于 4°C 保存。（900g 离心时离心机的升降速均调至最高即可）

3. 单个核细胞的分离

(1) 取上一步血浆提取后得到的下层红色液体用生理盐水 1：1 稀释，混匀，备用。

(2) 另取 2 支新的 50mL 的离心管，根据稀释血液的体积，按照 1:1 的比例将稀释血液缓慢加到淋巴细胞分离液上层。（如 20mL 稀释血液，需要 20mL 分离液）使血液和淋巴细胞分离液形成一个明显的分层，注意不要将稀释血液混入到淋巴细胞分离液中，室温 700g 离心 30min。（离心机调节升速 6，降速 4）

(3) 轻轻吸取单个核细胞（白膜层）并转移至新的 50mL 离心管内；加入等体积生理盐水，室温 700 g 离心 10 min。弃上清，再次用 40mL 生理盐水清洗细胞，200g 离心 10min，弃上清。用预温至 37°C 的激活培养基重悬细胞，备用，同时取少量细胞悬液计数。（离心机升速均调节至 9，降速 9）

【试剂准备】

- 1.YC005 溶液 (2mL)：取 YC005 两支，分别加入 1mL 免疫细胞无血清培养基（货号：NC0101），完全溶解、混匀备用。
2. 激活培养基 (200mL)：取 200μL YC005 溶液加入 200mL 免疫细胞修复培养基（货号：NC0102.F）中，混匀备用。
3. 扩增培养基 (1.8L)：取 1800μL YC005 溶液加入 1.8L 免疫细胞无血清培养基（货号：NC0101）中，混匀备用。

注意：前 5 天必须使用激活培养基，不可使用扩增培养基。

【使用步骤】

1. 第 0 天

T25 培养瓶包被：两个 T25 瓶中分别加入 5mL PBS 和 100μL YC001，充分混匀后，37°C 孵育 2h，弃去上清，并用 5mL PBS 清洗一次，注意不要冲刷培养瓶底部，弃清洗液后备用。

单个核细胞接种：每个 T25 瓶中分别加入激活培养基、250μL 诱导因子 YC002、10% 比例的自体血浆 (1mL) 和种子细胞，总体积 10mL，细胞密度 2E6/mL。

2. 第 3 天

每个 T25 瓶中补加 19mL 激活培养基和 5% 的自体血浆 (1mL)，动作轻柔、不可将贴壁细胞晃起。

注意：T25 瓶略微倾斜放置，避免液体溢出瓶口。

3. 第 5 天

补加 140mL 激活培养基和 5% 的自体血浆 (7mL)，将 T25 瓶中的培养基和细胞平均分至 2 个 T175 瓶。此时每个 T175 瓶中有细胞悬液 100mL，总体积 200mL。

注意：T175 瓶培养体积不宜过大，建议使用两个 T175。

4. 第 7 天

补加 200mL 扩增培养基，添加 1% 血浆，若血浆不足 1% 则将剩余血浆全部添加进去。将培养基和细胞转移至细胞培养袋中。

注意：2L 规格的培养袋培养 400mL 体积需对折，使用 1/2 底面积。

5. 第 9 天

补加 800mL 扩增培养基至细胞培养袋中。

6. 第 11 天

补加 800mL 扩增培养基至细胞培养袋中。

7. 第 14~16 天

检测密度收获细胞。

【参考补液程序】

时间	培养耗材	培养基	补液体积	总体积	血浆比例	血浆量
d0	2×T25	激活培养基	20mL	20mL	10%	2mL
d3	2×T25	激活培养基	40mL	60mL	5%	2mL
d5	2×T175	激活培养基	140mL	200mL	5%	7mL
d7	培养袋	扩增培养基	200mL	400mL	1%	2mL
d9	培养袋	扩增培养基	800mL	1200mL	0%	0mL
d11	培养袋	扩增培养基	800mL	2000mL	0%	0mL
d14~16	培养袋	收获细胞				

【特别说明】

1. 分离单个核细胞

分离单个核细胞应特别注意两点，一是分离单个核细胞前血液及各试剂应预温至 20°C，室温离心；二是血液采集后应在 8h 内分离单个核细胞。

2. 接种密度

外周血单个核细胞推荐接种密度为 2E6/mL，接种过低或过高对最终收获的细胞数和 CIK 纯度都会有影响。

3. 试剂保存

CIK 试剂盒因子禁止反复冻融，否则会降低其活性，导致阳性率较低。

【说明书核准日期】 2025年3月5日

【版本号】 2.2.2



文件版本号：2025 -V2.2.2

ISO9001、ISO13485质量体系认证企业

国家高新技术企业

生产企业：友康厚德生物制品（北京）有限公司

生产地址：北京市密云区科技路6号

联系电话：010-58711655 400-001-1266

公司网址：www.yocon.cn

