

超敏型 细胞增殖及毒性检测试剂盒 (CCK-8)

Ultra-Sensitive Cell Counting Kit-8

货号：100-120

产品保存：

4 °C 避光保存，一年有效。-20 °C 保存，两年有效，请避免反复冻融。冰袋运输。

产品简介：

Cell Counting Kit-8（简称 CCK-8），是一种基于 WST-8 而广泛应用于细胞增殖和细胞毒性的快速、高灵敏度检测的试剂盒。CCK-8 试剂中含有 WST-8（化学名：2-(2-甲氧基-4-硝基苯基)-3-(4-硝基苯基)-5-(2,4-二磺酸苯)-2H-四唑单钠盐）是一种类似于 MTT 的化合物，它在电子耦合试剂 1-甲氧基-5-甲基吩嗪鎓硫酸二甲酯（1-Methoxy PMS）存在条件下，可以被线粒体内的脱氢酶还原为具有高度水溶性的橙黄色甲瓚产物 Formazan，生成的 Formazan 数量与活细胞的数量成正比。因此可利用这一特性直接进行细胞增殖和毒性分析，细胞增殖越多越快，则颜色越深；细胞毒性越大，则颜色越浅。

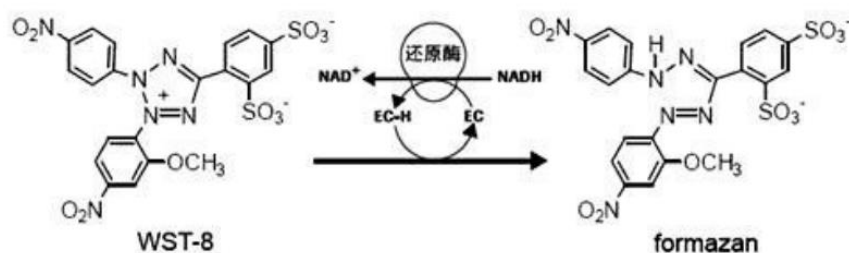


图 1. WST-8 检测原理图 (EC=electron coupling reagent, 即电子耦合试剂)

本试剂盒为超敏型CCK-8，经过优化，大大缩短了孵育时间，一般仅需孵育0.5-1小时就可以获得理想的信号值，但不同的细胞类型和细胞密度等实验条件下，所需的孵育时间可能存在一定的差别。

产品组成

产品货号	产品组成	规格
100-120-500	CCK-8 超敏型溶液	5mL
100-120-1000	CCK-8 超敏型溶液	5mL × 2
100-120-10000	CCK-8 超敏型溶液	5mL × 20

使用说明

制作标准曲线（测定细胞具体数量时）

1. 制备细胞悬液：细胞计数。
2. 接种到 96 孔板中：按比例（例如：1/2 比例）依次用培养基等比稀释成一个细胞浓度梯度，一般要做 3-5 个细胞浓度梯度，每组 3-6 个重复孔。每孔约 100μl 细胞悬液。

3. 37℃培养箱中培养：细胞接种后贴壁大约需要培养 2-4 小时，如果不需要贴壁，这步可以省去。
4. 每孔加入 10μl CCK-8 超敏型溶液：由于每孔加入 CCK-8 量比较少，有可能因试剂沾在孔壁带来误差，建议在加完试剂后轻轻敲击培养板以帮助混匀。或者直接配置含 10% CCK-8 的培养基，以换液的形式加入。注意不要在孔中生成气泡，以免影响吸光度的检测。
5. 培养箱内孵育 0.5-3 小时后测定 450nm 吸光度，制作出一条以细胞数量为横坐标(X 轴)，吸光度为纵坐标(Y 轴)的标准曲线。根据此标准曲线可以测定出未知样品的细胞数量（使用此标准曲线的前提是实验的条件要一致，便于确定细胞的接种数量以及加入 CCK-8 后的培养时间。）

细胞活性检测

1. 制备细胞悬液：细胞计数。
2. 接种合适数量的细胞到 96 孔板中，每孔约 100μl 细胞悬液，可设置 3 个重复孔。
3. 37℃培养箱中培养：细胞接种后贴壁大约需要培养 2-4 小时，如果不需要贴壁，这步可以省去。
4. 每孔加入 10μl CCK-8 超敏型溶液：由于每孔加入 CCK-8 量比较少，有可能因试剂沾在孔壁带来误差，建议在加完试剂后轻轻敲击培养板以帮助混匀。或者直接配置含 10% CCK-8 的培养基，以换液的形式加入。注意不要在孔中生成气泡，以免影响吸光度的检测。
5. 培养箱内孵育 0.5-3 小时：细胞种类不同，形成的 Formazan 的量也不一样，对于大多数情况孵育 1 小时即可。如果显色不够的话，可以继续培养，以确认最佳条件。特别是血液细胞形成的 Formazan 很少，需要较长的显色时间。
6. 测定 450nm 吸光度：如果暂时不测定吸光度，可以向每孔中加入 10μl 自己配制的 0.1M HCl 溶液或 1% w/v SDS 溶液，并遮盖培养板避光保存在室温条件下，在 24 小时内吸光度不会发生变化。

细胞增殖-毒性检测

1. 制备细胞悬液：细胞计数。
2. 接种合适数量的细胞到 96 孔板中，每孔约 100μl 细胞悬液，可设置 3 个重复孔。
3. 37℃培养箱中培养：细胞接种后贴壁大约需要培养 2-4 小时，如果不需要贴壁，这步可以省去。也可以根据实验要求的不同，培养相应的时间。
4. 每孔加入 0-10μl 不同浓度的待测药物。
5. 37℃培养箱中培养：加入待测药物的培养时间，要看该物质的性质和细胞的敏感性，一般要根据细胞周期来决定，起码要一代以上的时间。
6. 每孔加入 10μl CCK-8 超敏型溶液：由于每孔加入 CCK-8 量比较少，有可能因试剂沾在孔壁带来误差，建议在加完试剂后轻轻敲击培养板以帮助混匀。或者直接配置含 10% CCK-8 的培养基，以换液的形式加入。注意不要在孔中生成气泡，以免影响吸光度的检测。（注意：如果待测物质有氧化性或还原性的话，可在加 CCK-8 之前除去培养基，并用培养基洗涤细胞两次，然后加入新的培养基，以去掉药物影响。如果药物影响比较小，可以不更换培养基，直接扣除培养基中加入药物后的空白吸收即可。）
7. 培养箱内培养 0.5-3 小时：细胞种类不同，形成的 Formazan 的量也不一样，对于大多数情况孵育 1 小时即可。如果显色不够的话，可以继续培养，以确认最佳条件。特别是血液细胞形成的 Formazan 很少，需要较长的显色时间。

8. 测定 450nm 吸光度：建议采用双波长进行测定，检测波长 450-490nm，参比波长 600-650nm。如果暂时不测定吸光度，可以向每孔中加入 10μl 自己配制的 0.1M HCl 溶液或 1% w/v SDS 溶液，并遮盖培养板避光保存在室温条件下，在 24 小时内吸光度不会发生变化。

计算公式

细胞存活率 = $[(As - Ab) / (Ac - Ab)] \times 100\%$

抑制率 = $[(Ac - As) / (Ac - Ab)] \times 100\%$

As: 实验孔（含有细胞的培养基、CCK-8、待测药物）的吸光度

Ac: 对照孔（含有细胞的培养基、CCK-8、没有待测药物）的吸光度

Ab: 空白孔（不含细胞和待测药物的培养基、CCK-8）的吸光度

注意事项

1. 建议预实验摸索接种细胞的数量和加入 CCK-8 试剂后的培养时间。
2. CCK-8 反应时间的确定：一般情况下，白细胞显色比较困难，因此需要增加细胞数量和延 CCK-8 反应时间。悬浮细胞与贴壁细胞相比较难显色，因此悬浮细胞在加入 CCK-8 培养 0.5-3 小时后，可先从培养箱取出，目测或用酶标仪测定显色程度，若显色困难可以继续培养数小时后再确定。对于贴壁细胞，CCK-8 的培养时间一般为 0.5-3 小时，在培养 20 分钟左右即可取出肉眼观察显色程度。每孔接种细胞数：当使用标准 96 孔板时，贴壁细胞的最小接种量至少为 1000 个/孔 (100 μl 培养基)。检测白细胞时的灵敏度相对较低，因此推荐接种量不低于 2500 个/孔 (100 μl 培养基)。如果要使用 24 孔板或 6 孔板实验，请先计算每孔相应的接种量，并按照每孔培养基总体积的 10% 加入 CCK-8 溶液。
3. 设定空白对照：在不含细胞的培养基中加入 CCK-8，培养一定的时间，测定 450 nm 的吸光度即为空白对照。在做加药实验（细胞毒性实验）时，还应考虑药物的吸收，可在加入药物的培养基中加入 CCK-8，培养一定的时间，测定 450 nm 的吸光度作为空白对照。
4. 影响 CCK-8 测定的物质：由于 CCK-8 检测细胞活性的原理是通过检测活细胞脱氢酶催化的反应，所以如果待测体系中存在氧化还原物质则可能会干扰检测结果，还原性物质会使吸光度增加，氧化性物质会使吸光度减小，因此应设法去除这些物质的影响。酚红和血清对本试剂盒的测定无明显影响，培养基中酚红的吸光度可以在计算时，通过扣除只含有培养基的对照孔中本底吸光度而消除，因此不会对检测结果造成影响。
5. 测定波长：如果样品为高浑浊度的细胞悬液，建议采用双波长进行测定，检测波长 450nm，参比波长 600-650nm。如果没有 450nm 的滤光片，可以使用吸光度在 430-490nm 之间的滤光片，但是 450nm 检测灵敏度最高。
6. 当在培养箱内培养时，培养板最外一圈的孔最容易干燥挥发，由于体积不准确而增加误差。一情况下，最外一圈的孔只加培养基，不作为测定孔用。
7. 如果细胞培养时间较长，培养基颜色发生变化，应洗涤细胞更换培养基后再加 CCK-8 检测。
8. 操作时请穿着实验服并佩戴一次性手套。