



PRODUCT INFORMATION

Fudebio-tech

FD™CCK-8试剂盒

500T/1000T/3000T of FD™CCK-8 试剂盒

#FD3788

Lot: _

Store FD™CCK-8 试剂盒 at 4°C

Description

别名：CCK-8 WST-8

英文名：Cell Counting Kit-8

储存条件：4°C密封避光保存

单位：瓶

Catalog no	FD3788		
Size	500T	1000T	3000T
CCK-8试剂盒	瓶		

产品说明：

Cell Counting Kit-8 简称CCK-8 试剂盒，为MTT 法的替代方法，是一种基于WST（水溶性四唑盐，化学名：2-(2-甲氧基-4-硝苯基)-3-(4-硝苯基)-5-(2,4-二磺基苯)-2H-四唑单钠盐)的广泛应用于细胞增殖和细胞毒性的快速高灵敏度检测试剂盒。可用于药物筛选、细胞增殖测定、细胞毒性测定、肿瘤药敏等试验。

使用说明：

一、制作标准曲线（测定细胞具体数量时（测定细胞具体数量时）

- 1、先用细胞计数板计数所制备的细胞悬液中的细胞数量，然后接种细胞。
- 2、按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 个复孔。
- 3、接种后培养至细胞贴壁，然后加 CCK-8 试剂培养一定时间后测定 OD 值，制作出一条以细胞数量为横坐标（X 轴），OD 值为纵坐标（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（试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。）

二、细胞活性检测

- 1、在 96 孔板中接种细胞悬液（100μL/孔）。将培养板放在培养箱中预培养（在 37°C,5% CO₂ 的条件下）。
- 2、向每孔加入 10μL CCK-8 溶液（注意不要在孔中生成气泡，它们会影响 OD 值的读数）。
- 3、将培养板在培养箱内孵育 1-4 小时。
- 4、用酶标仪测定在 450nm 处的吸光度。
- 5、如果暂时不测定 OD 值，打算以后测定的话，可以向每孔中加入 10μL 0.1M 的 HCl 或者 1%SDS(W/V)溶液，并遮盖培养板避

三、细胞增殖-毒性检测

- 1、在 96 孔板中配置 100 μ L 的细胞悬液。将培养板在培养箱预培养 24 小时（在 37 $^{\circ}$ C，5% CO₂ 的条件下）。
- 2、向培养板加入 10 μ L 不同浓度的待测物质。在培养箱孵育一段适当的时间（例如：6、12、24 或 48 小时）。
- 3、向每孔加入 10 μ L CCK-8 溶液（注意不要在孔中生成气泡，它们会影响 OD 值的读数）。如果待测物质有氧化性或还原性的话，可在加 CCK-8 之前更换新鲜培养基（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），去掉药物影响。
- 4、将培养板在培养箱内孵育 1-4 小时。
- 5、用酶标仪测定在 450 nm 处的吸光度。
- 6、如果暂时不测定 OD 值，打算以后测定的话，可以向每孔中加入 10 μ L 0.1M 的 HCl 或者 1%SDS(W/V)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。

活力计算：

细胞活力（%）= [A(加药) - A(空白)] / [A(0 加药) - A(空白)] $\times$ 100

A（加药）：具有细胞、CCK-8 溶液和药物溶液的孔的吸光度

A（空白）：具有培养基和 CCK-8 溶液而没有细胞的孔的吸光度

A（0 加药）：具有细胞、CCK-8 溶液而没有药物溶液的孔的吸光度

细胞活力：细胞增殖活力或细胞毒性活力

注意事项：

- ①建议先做几个孔摸索接种细胞的数量和加入 CCK-8 试剂后的培养时间。
- ②白细胞可能需要培养较长时间。
- ③当使用标准 96 孔板时，贴壁细胞的最小接种量至少为 1,000 个/孔（100 μ L 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 2,500 个/孔（100 μ L 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。
- ④如果没有 450nm 的滤光片，可以使用吸光度在 430-490 nm 之间的滤光片，但是 450nm 检测灵敏度最高。
- ⑤培养基中酚红的吸光度可以在计算时，通过扣除空白孔中本底的吸光度而消去，因此不会对检测造成影响。