

AFT Cell Counting Kit (CCK) CCK-8 细胞增殖与活性检测试剂盒

产品名称	单位	货号
AFT Cell Counting Kit (CCK)	5ml	AFT2052-01

【储存条件】

4°C 避光保存(保质期 1 年),或-20°C 避光保存(保质期 2 年)。避免反复冻融

【产品概述】

CCK-8(Cell Counting Kit-8)是一种基于WST(水溶性四唑盐,一种类似于MTT的化合物)的细胞增殖与活性检测试剂盒,是用于细胞增殖和细胞毒性的快速高灵敏度检测试剂盒。在电子耦合试剂存在的情况下,WST被线粒体内的脱氢酶还原成橙黄色的水溶性的甲臜染料(formazan),甲臜染料直接溶解在培养基中。细胞增殖越多越快,则培养基的颜色越深;细胞毒性越大,则颜色越浅。对于同样的细胞,生成的甲臜物的数量与活细胞的数量成正比,颜色的深浅和细胞数目呈线性关系。

【CCK-8法与MTT法的比较】

	CCK-8法	MTT法
1	还原后的甲臜是水溶性的(不需要溶解)	还原后的甲臜是非水溶性的(需要加有机溶剂 溶解)
2	重现性好	重现性差
3	操作简单	操作繁琐
4	测定波长: 450-490nm	测定波长: 550-600nm
5	单一溶液,即开即用	需要加有机溶剂,有毒性

【用途】

用于生物活性因子的活性检测、抗肿瘤药物的筛选、细胞增值的测定、细胞毒性检测以及药敏等与细胞活性和增殖相关的实验。本试剂盒使用方便,试剂盒包含一管已经配制好的含有水溶性四唑的CCK-8溶液,即开即用,无需其他准备步骤。检测过程也无需采用额外的步骤去溶解甲臜,可直接使用96孔板或者384孔板在酶标仪上检测,适合大规模,高通量的样品检测。

www.aftbio.cn 热线电话: (86) 18548904648



【使用方法】

- 一、制作标准曲线(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(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个复孔。
- 3. 接种后培养2-4小时使细胞贴壁,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,OD值为纵坐标的标准曲线。根据此标准曲线可以测定出未知样品的细胞数量(适用此标准曲线的前提是实验的条件要一致,尤其加入CCK-8后的培养时间要一致)。

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(37°C,5% CO₂)。
- 2. 向每孔加入10µl的CCK-8溶液(注意不要在孔中生成气泡,以免影响OD的读数)。
- 将培养板在培养箱内孵育1-4小时。
- 4. 用酶标仪测定450nm处的吸光度。
- 5. 如果暂时不测定OD值,可以向每孔中加入10μl的0.1M的HCl溶液或1% w/v SDS溶液,并遮盖培养板避光室温保存,24小时内吸光度不会发生变化。

三、细胞增殖-毒性检测(以96孔板为例)

- 在96孔板中配置100μl的细胞悬液 (通常细胞增殖实验每孔加入100μl约2000个细胞,细胞毒性实验每孔加入100μl约5000个细胞。
 具体每孔所用的细胞的数目,需根据细胞的大小、细胞增殖速度的快慢等因素决定)。按照实验需要,进行预培养。
- 2. 向培养板加入1-10µl不同浓度的待测药物刺激。
- 3. 将培养板在培养箱孵育一段适当的时间(后面有具体细胞的建议时间,例如:6、12、24或48小时)。
- 4. 每孔加入10μl的CCK-8溶液(注意不要在孔中生成气泡,以免影响OD读数)。如果起始的培养体积为200μl,则需加入20μl CCK-8溶液,其他情况以此类推。可以用加了相应量细胞培养液和CCK-8溶液但没有加入细胞的孔作空白对照。如果担心所使用的药物会干扰检测,需设置加了相应量细胞培养液、药物和CCK-8溶液但没有加入细胞的孔作为空白对照。
- 5. 在细胞培养箱内继续孵育1-4小时(对于大多数情况孵育1小时就可以)。时间的长短根据细胞的类型和细胞的密度等情况而定, 初次实验时可以在0.5、1、2 和4小时候分别用酶标仪检测,然后选取吸光度范围比较适宜的一个时间点用于后续实验。
- 6. 用酶标仪测定在450nm处的吸光度。可以使用大于600nm的波长,例如650nm,作为参考波长进行双波长测定。
- 7. 如果暂时不测定OD值,可以向每孔中加入10μl 0.1M的HCl溶液或者1% w/v SDS溶液,并遮盖培养板避光室温保存,24小时内吸光度不会发生变化。

注意:如果待测物质有氧化或还原特性,可在加CCK-8之前更换新鲜培养基(先用培养基洗涤细胞两次),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。

【活力计算】

细胞活力*(%)=[A(加药)-A(空白)]/[A(0加药)-A(空白)]×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. 由于使用96孔板进行检测,如果细胞培养时间较长,一定要注意蒸发的问题。一方面,由于96孔板周围一圈最容易蒸发,可以采取弃用周围一圈的办法,改加PBS,水或培养液;另一方面,可以把96孔板置于靠近培养箱内水源的地方,以缓解蒸发。
- 2. 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。任何待测体系中存在还原剂,例如一些抗氧化剂会干扰检测,需设法去除。
- 3. 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。
- 4. 建议采用多通道移液器,可以减少平行孔间的差异。加入CCK试剂时,建议斜贴着培养板壁加,不要查到培养基液面下加样,溶液产生气泡,会干扰OD读数。
- 5. 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(100μl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(100μl培养基),且培养时间长一些。如果要使用24孔板或6孔板实验,需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。
- 6. 加入CCK-8溶液时,如果细胞培养时间较长,培养基颜色已变化或pH值变化,建议换用新鲜的培养基。
- 7. 如果没有450nm的滤光片,可以使用吸光度在450-490nm之间的滤光片,但是450nm滤光片的检测灵敏度最高。
- 8. 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,通过扣除空白孔中本底的吸光度而消去,因此 不会对检测造成影响。
- 9. 为了您的安全和健康,请穿实验服并戴一次性手套操作。

【细胞增殖分析】

方法	备注	
制备细胞悬液		
↓ 接种到96孔培养板 ↓ 37°C培养(注1)	 细胞接种后贴壁大约需要培养2-4小时,不需要贴壁的话,可以省去这个步骤。 由于每孔加入的CCK-8量比较少,有可能会因试剂沾在孔壁上而带来误差,建议在加完试剂后轻轻敲击培养板以帮助混匀。 	
tn > 40tb/>CCV 0(;÷2)	3. 细胞的种类不一样,形成的甲臜的量也不一样。如果显色不够的话,可以继续培养,	
加入10µl的CCK-8(注2) ↓ 培养1-4s(注3、注4)	以确认最佳条件。特别是血液细胞形成的甲臜很少,需要较长的显色时间(5-6小时)。 4. 如果颜色不均匀的话,可以轻轻敲击培养板以帮助混匀。 5. 建议采用双波长进行测定,检测波长450-490nm,参比波长600-650nm。	
↓ 测定450nm吸光度(注5)		

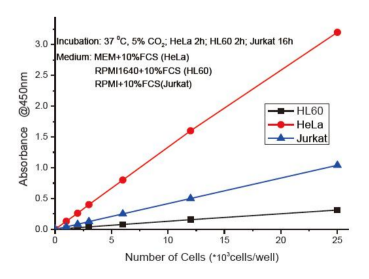


图1 细胞数目和吸光度的相关曲线

【细胞毒性分析】

方法	备注
制备细胞悬液	
↓ 接种到96孔培养板 ↓ 37°C培养(注1) ↓ 加入不同浓度的毒性物质(注2) ↓ 加入10μl的CCK-8(注3) ↓ 培养1-4小时(注4、注5) ↓ 测定450nm吸光度(注6)	 细胞接种后贴壁大约需要培养2-4小时,不需要贴壁的话,可以省去这个步骤。 加入毒性物质的培养时间,要看毒性物质的性质和细胞的敏感性,一般要根据细胞周期来决定,起码要一代以上的周期。 由于每孔加入的CCK-8量比较少,有可能会因试剂沾在孔壁上而带来误差,建议在加完试剂后轻轻敲击培养板以帮助混匀。 细胞的种类不一样,形成的甲臜的量也不一样。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甲臜很少,需要较长的显色时间(5-6小时)。 如果颜色不均匀的话,可以轻轻敲击培养板以帮助混匀。 建议采用双波长进行测定,检测波长450-490nm,参比波长600-650nm。

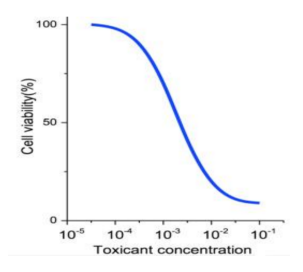


图2 细胞毒性曲线

IC50的计算方法

按照以下公式计算细胞存活率,绘制成图表,细胞存活率50%的值即为IC50%

细胞存活率(%)=[(As-Ab)/(Ac-Ab)]×100%

As:实验孔(含有细胞的培养基、CCK-8、毒性物质)

Ac: 对照孔(含有细胞的培养基、CCK-8, 无毒性物质)

Ab:空白孔(含有培养基、毒性物质、CCK-8,无细胞)

【备注】

本产品仅供科研使用。在确认产品质量出现问题时,本公司承诺为客户免费更换等量的质量合格产品。