





武汉市洪山区光谷大道特1号 国际企业中心一期

Phone:800-880-8748, (027) 67845390/1/2/3/5

Email:boster@boster.com.cn

Web:www.Boster.Com.cn

Cell Counting Kit-8

细胞增殖及细胞毒性检测试剂盒

产品货号: AR1199

产品名称: Cell Counting Kit-8

产品批号: 见外包装标签

产品规格: 25ml

产品保存: 4℃避光保存,一年有效。

产品描述: 按照每孔加入 10ul 的试剂,本产品可以用于 2500 孔的检测。

产品说明:

Cell Counting Kit-8(简称 CCK-8)试剂盒广泛应用于细胞增殖和细胞毒性的快速高灵敏 度检测,它对细胞无明显毒性,在电子载体的作用下被细胞线粒体中的一些脱氢酶还原生成 橙黄色的 formazan。细胞增殖越多越快,则颜色越深;细胞毒性越大,则颜色越浅。对于同 样的细胞,颜色的深浅和细胞数目呈线性关系。

本试剂盒检测非常便捷。试剂盒仅一管已经配制好的含有 WST-8 的 CCK-8 溶液, 无须 再进行任何配制等操作。无须使用同位素,所有的检测步骤仅在同一块96孔板内完成。不 必洗涤细胞,不必收集细胞,也不必采用额外的步骤去溶解 formazan。可以用于大批量样 品的检测。

注意事项:

- 1.第一次做实验时, 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.接种时注意细胞悬液一定要混匀,以避免细胞沉淀下来,导致每孔中的细胞数量不 一致。
- 3.培养板周围一圈孔培养液容易挥发,为减少误差,建议培养板周围的四边每孔只加 培养基。
- 4.建议采用多通道移液器,减少平行孔间的误差,加 CCK-8 时,建议斜贴着培养板壁 加,不要插到培养基液面下加,容易产生气泡,干扰 OD 值。
- 5.若细胞培养时间较长,培养基颜色或 PH 发生变化,建议更换培养基后再加 CCK-8, 含有酚红的培养基不影响测定。
 - 6.CCK-8 对细胞的毒性非常低, 其他的实验, 例如中性红法或结晶紫法, 也可在







武汉市洪山区光谷大道特1号 国际企业中心一期

Phone:800-880-8748, (027) 67845390/1/2/3/5

Email:boster@boster.com.cn

Web:www.Boster.Com.cn

CCK-8 法检测完后继续进行。

7.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,CCK-8 在参比波长处没有吸光值,设定参比波长的目的是为了去除由于样品浑浊所带来的吸收。

8.如果实验中待测物质有氧化还原剂,在不含细胞的培养基中加入药物,然后加入 CCK-8 试剂在一定时间内检测,和不加药物的培养基进行比较(只加 CCK-8 试剂),如果 O.D 值明显偏高,则说明有反应。

9.加 CCK-8 试剂时速度要快,减少试剂在移液器上的残留,加入 CCK-8 试剂后轻轻震 培养板,为了避免加样时由于 CCK-8 残留在枪头上所带来的误差,可以在加样前用培养稀 释 CCK-8 试剂并混匀后加样。

10.CCK-8 反复冻融会增加背景值,干扰实验测定。

所需材料:

10ul, 100-200ul 以及多通道移液器;

96 孔培养板;

CO2培养箱:

带有 450nm 滤光片的酶标仪。

使用方法:

制作标准曲线

- 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 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, 根据此标准线可以测定未知样 品的细胞数量(使用此标准曲线的前提条件是实验的条件一致,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.收集对数期细胞,调整细胞悬液浓度,96孔板每孔加入100ul,使待测细胞调密度至 (1000-10000)/孔。
- 2.5% CO₂, 37℃培养细胞24小时(培养时间根据细胞种类的不同和每孔内细胞数量的 多少而异)。
 - 3.每孔加入10ul CCK-8溶液。如果起始的培养体积为200ul,则需加入20ul CCK-8溶液,







武汉市洪山区光谷大道特1号 国际企业中心一期

Phone:800-880-8748, (027) 67845390/1/2/3/5

Email:boster@boster.com.cn

Web:www.Boster.Com.cn

其它情况以此类推。

4.在细胞培养箱内继续孵育0.5-4小时,对于大多数情况孵育1小时就可以了。时间的长 短根据细胞的类型和细胞的密度等实验情况而定(一般情况下,白细胞较难显色,因此需 要较长的CCK-8反应时间或增加细胞数量。悬浮细胞与贴壁细胞相比较难显色。对于贴壁 细胞, CCK-8的培养时间一般为1-4小时,注意: CCK-8的最佳反应时间以具体显色的最 佳时间为准)。初次实验时可以在0.5、1、2和4小时后分别用酶标仪检测,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。

5.在 450nm 测定吸光度。

细胞增殖-毒性检测

1.收集对数期细胞,调整细胞悬液浓度,96孔板每孔加入100ul,使待测细胞调密度至 (1000-10000)/{|...

2.5% CO₂,37℃培养细胞24小时(培养时间根据细胞种类的不同和每孔内细胞数量的 多少而异)。

3.加入10ul不同浓度的待测物质,将培养板在培养箱孵育一段适当的时间 (例如6,12, 24或48小时)。

4.每孔加入10ul CCK-8溶液。如果起始的培养体积为200ul,则需加入20ul CCK-8溶液, 其它情况以此类推。

5.在细胞培养箱内继续孵育0.5-4小时,对于大多数情况孵育1小时就可以了。时间的长 短根据细胞的类型和细胞的密度等实验情况而定(一般情况下,白细胞较难显色,因此需 要较长的CCK-8反应时间或增加细胞数量。悬浮细胞与贴壁细胞相比较难显色。对于贴壁 细胞, CCK-8的培养时间一般为1-4小时,注意: CCK-8的最佳反应时间以具体显色的最 佳时间为准)。初次实验时可以在0.5、1、2和4小时后分别用酶标仪检测,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.在 450nm 测定吸光度。

注意: 如果待测物质有氧化还原性,可在加 CCK-8 之前更换新鲜的培养基,去掉待 测物质的影响。

计算公式:细胞存活率=[(实验孔-空白孔)/(对照孔-空白孔)]×100% 抑制率=[(对照孔-实验孔)/(对照孔-空白孔)]×100%







武汉市洪山区光谷大道特 1号 国际企业中心一期

Phone:800-880-8748, (027) 67845390/1/2/3/5

Email:boster@boster.com.cn

Web:www.Boster.Com.cn

实验孔(含有细胞的培养基、CCK-8、待测物质)

对照孔(含有细胞的培养基、CCK-8、没有待测物质)

空白孔(不含细胞和待测物质的培养基、CCK-8)

疑难解答:

每孔接种多少细胞	贴壁细胞每孔至少需要接种1000个细胞,检测白细胞时由于它的灵敏度较
	低,每孔至少需要接种2500个细胞,建议先做几个孔摸索接种细胞的数量
	(一般每孔接种细胞为1000-10000个之间)。
OD值太低怎们办	可以适当增加细胞数量,延长加入CCK-8试剂后的染色时间
药物对测定有影响,如何解决	可在加CCK-8之前更换新鲜培养基,去掉药物的影响
如何设定空白对照	在不含细胞的培养基中加入CCK-8,即为空白对照,在做加药实验时,在
	不含细胞的培养基中加入CCK-8和药物,即为空白对照。
那些物质对CCK-8有影响	氧化还原性物质
CCK-8对细胞毒性大小如何	CCK-8对细胞的毒性非常低
没有450nm的滤光片怎么办	可以使用420-480nm的滤光片