



MTT 细胞增殖及细胞毒性检测试剂盒

MTT Cell Proliferation and Cytotoxicity Assay Kit

产品信息

产品货号	产品名称	产品组分	产品规格	储存
JY02021	MTT 细胞增殖及细胞毒性检测试剂盒 MTT Cell Proliferation and Cytotoxicity Assay Kit	MTT 粉末 25 mg	500 T	4°C
		MTT 溶剂 5 mL		
		甲臜溶解液 55 mL		

产品简介

MTT 全称为 3-(4,5-Dimethyl-2-Thiazolyl)-2,5-Diphenyl Tetrazolium Bromide, (Thiazolyl Blue Tetrazolium Bromide), 中文简称: 噻唑蓝。CAS 号 298-93-1, 分子式为 C₁₈H₁₆BrN₅S, 分子量为 414.32。

MTT 细胞增殖及细胞毒性检测试剂盒 (MTT Cell Proliferation and Cytotoxicity Assay Kit) 是一种非常经典的细胞增殖和细胞毒性检测试剂盒, 被广泛应用于细胞增殖和细胞毒性的检测。其检测原理为活细胞线粒体中的琥珀酸脱氢酶能使外源性 MTT 还原为水不溶性的蓝紫色结晶甲臜 (Formazan) 并沉积在细胞中, 而死细胞无此功能。二甲基亚砜 (DMSO) 或特定的甲臜溶解液能溶解细胞中的甲臜, 用酶标仪在 570 nm 波长处测定其光吸收值, 可间接反映活细胞数量。细胞增殖越多越快, 则吸光度越高; 细胞毒性越大, 则吸光度越低。该方法已广泛用于一些生物活性因子的活性检测、大规模的抗肿瘤药物筛选、细胞毒性试验以及肿瘤放射敏感性测定等。本试剂盒本底低, 灵敏度高, 线性范围宽, 使用方便。

本公司提供两种 MTT 检测试剂盒: **JY02021 MTT 细胞增殖及细胞毒性检测试剂盒** 和 **JY02022 MTT 检测试剂盒**。传统 MTT 检测方法中, 由于产生的甲臜是不溶于水的, 需要先将上层反应液移除, 再加入 DMSO 溶解甲臜, 此步操作容易吸走甲臜造成实验误差, 且增加了悬浮细胞实验的困难。“JY02021 MTT 细胞增殖及细胞毒性检测试剂盒”采用了独特的甲臜溶解液配方, 无需去除原有的培养液, 可以直接加入甲臜溶解液溶解甲臜, 从而避免了由于去除培养液时甲臜被部分去除而引起的误差, 且悬浮细胞更适用。而“JY02022 MTT 检测试剂盒”保留了 DMSO 溶解甲臜的策略, 但显著缩短了甲臜溶解时间, 从原来的数小时缩短为数分钟, 节约了实验时间。

本公司还提供更优的 **CCK-8 试剂盒 (JY02031)**, 适用于贴壁和悬浮细胞的增殖和毒性检测。

保存条件

冰袋运输; 未开封时 4°C 保存, 1 年有效。开封后, 将 MTT 粉末配制成 MTT 溶液, 需 -20°C 避光保存; 甲臜溶解液 4°C 和室温保存均可。

注意事项

- 使用 96 孔板进行检测, 若细胞培养时间较长, 需注意孔板外圈培养液蒸发。可以弃用外圈板孔, 改加 PBS, 水或培养液并将孔板置于靠近培养箱内水源的地方, 以缓解培养液蒸发。
- MTT 配制成溶液后为黄色, 需避光保存, 长时间光照会导致失效。当颜色变为灰绿色时, 请勿使用。
- 甲臜溶解液低温保存可能会产生沉淀, 只需 37°C 水浴使其充分溶解, 混匀后即可使用。
- 加入甲臜溶解液后请适当轻轻混匀, 但须注意避免产生泡沫。
- 本产品仅用于科学研究, 不得用于临床诊断和治疗, 不得用于食品和药品, 不得存放于普通住宅内。
- 为了您的安全和健康, 请穿实验服并戴一次性手套操作。

使用说明



A. MTT 溶液的配制:

用 5 mL MTT 溶剂溶解 25 mg MTT，配制成 5 mg/mL 的 MTT 溶液。配制后即可使用，或直接-20°C 避光保存，也可以根据需要适当分装后-20°C 避光保存。

B. MTT 检测（以 96 孔为例）：

1. 收集对数期细胞，调整细胞悬液浓度，铺于 96 孔板。贴壁细胞 1000-10000/孔，悬浮细胞 10000-100000/孔（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决定）。按照实验需要，进行培养并给予药物处理（含有药物的培养基也为 100 μL）。

注：● 96 孔板四周的 32 个边孔不要使用，建议加入灭菌 PBS 补齐。因边孔水分蒸发快，培液会出现浓缩现象，细胞状态处理条件等都不再准确，通常将其称为“边缘效应”。

 - 实验时应设置调零孔，对照孔和加药孔。调零孔加培养基、MTT、二甲基亚砜（无细胞的空白对照）。对照孔和加药孔都要加细胞、培养液、MTT、二甲基亚砜，不同的是对照孔加溶解药物的介质，而加药组加入不同浓度的药物。每组设 3-6 个副孔。
2. 可选：若因培养时间较长，培养液蒸发导致每孔液面差异较大，需更换新鲜培养基。短期无需此步。对于贴壁细胞，去除旧的培养液，更换 100 μL/孔新鲜的培养液；对于悬浮细胞，离心 96 孔板，去除尽可能多的上清液，然后加入 100 μL/孔新鲜的培养液重悬细胞。
3. 每孔加入 10 μL MTT 溶液，适当混匀，在细胞培养箱内继续孵育 4 h。
4. 每孔加入 100 μL 甲臜溶解液，适当混匀，在细胞培养箱内再继续孵育。直至在普通光学显微镜下观察发现甲臜全部溶解。通常 37°C 孵育 3-4 h 左右，紫色结晶会全部溶解。如果紫色结晶较小较少，溶解时间会缩短。如果紫色结晶较大较多，溶解时间会延长，此时为加速溶解可以适当振摇数次。
5. 在 570nm 测定吸光度。如无 570nm 滤光片，可以使用 560-600nm 的滤光片。

相关产品

产品编号	产品名称	产品规格
JY02022	MTT 检测试剂盒	500 T