

BCA 蛋白定量试剂盒

BCA Protein Assay Kit



产品信息：

试剂盒组成	保存	PA101-01 500 次
蛋白标准(5mg/ml BSA)	-20℃	0.5ml
Solution A	室温	5ml×2
Solution B	室温	1ml×2

保存条件：

本产品收到后按照上面指示温度存放各成份，至少一年内有效。蛋白标准-20℃长期保存，常温运输。

产品介绍：

BCA(bicinchoninic acid)法蛋白浓度定量试剂盒是常用的蛋白浓度检测方法之一。BCA 法基础上改进而成。原理是在碱性的条件下，蛋白质中的肽键能将 Cu²⁺还原成 Cu¹⁺（双缩脲反应），且 Cu²⁺的还原量与总蛋白量成正比，生成的 Cu¹⁺和独特的 BCA Solution A（含有 BCA）相互作用形成紫色复合物。两分子的 BCA 融合一个铜离子形成复合物，该水溶性的复合物在 562nm 处显示强烈的吸光性，吸光度和蛋白浓度在广泛范围内有良好的线性关系，因此根据吸光值可以推算出蛋白浓度。

产品特点：

- 操作简单，45min 内完成测定，比经典 Lowry 法快 4 倍而且更加方便。
- 灵敏度高，检测浓度下限达到 25μg/ml，最小检测蛋白量达到 0.5μg，待测样品体积为 1-20μl。
- BCA 法测定蛋白浓度不受绝大部分样品中的去污剂等化学物质的影响，可以兼容样品中高达 5% 的 SDS，5% 的 Triton X-100，5% 的 Tween 20，60，80。
- 在 20-2000μg/ml 浓度范围内有良好的线性关系。
- 在测定范围内有较好的线性关系，变异系数小。

注意事项：

- 蛋白标准请在**全部溶解后先混匀，再稀释**成一系列不同浓度的蛋白标准。标准品曲线配制时，如果吸量不准确或者加样枪不精确会造成标准曲线相关系数减小，可根据需要使用倍比梯度稀释的方法来配制，或者使用精确度高的加样枪。
- Solution A 和 Solution B 混合成工作液时可能会出现浑浊，但充分振荡混匀后就会消

失，成为淡绿色的透明溶液。

3. 酶标仪的测定波长为 540-590nm 之间，562nm 最佳；需 96 孔板。如果没有酶标仪，也可以使用普通的分光光度计测定，但是测定蛋白浓度时，需根据测定吸光度的杯子的体积，按比例调整 A 液，B 液和样品的体积。使用分光光度计测定蛋白浓度时，每个试剂盒可以测定的样品数量可能会显著减少。
4. BCA 蛋白定量试剂盒受螯合剂和略高浓度的还原剂的影响，需确保无 EDTA，EDTA 低于 10mM，二硫苏糖醇低于 1mM， β -巯基乙醇低于 1mM。不适用 BCA 法时建议使用 Bradford 法蛋白定量试剂盒。还可以考虑用超纯水稀释，透析/除盐，ACETONE/TCA 沉淀蛋白后重溶于超纯水等方法来消除干扰物质的影响。
5. 为了加快 BCA 法测定蛋白浓度的速度可以适当用微波炉加热，但是切勿过热。
6. 如发现样品稀释液或裂解液本身就有较高背景，请试用 Bradford 法蛋白定量试剂盒。

操作步骤：（实验前请先阅读注意事项）

1. 使用时将 Solution A 摆晃混匀，根据样品数量，按 50 体积 Solution A 加 1 体积 Solution B (50:1) 配制适量 BCA 工作液，充分混匀。
2. 完全溶解蛋白标准品(5mg/mlBSA)，取 **10 μ l** 稀释至 **100 μ l**，使终浓度为 0.5mg/ml。
蛋白样品在什么溶液中，蛋白标准品也宜用什么溶液稀释。但是为了简便起见，也可以用 0.9%NaCl 或 PBS 稀释蛋白标准品。
3. 步骤 3：将稀释后标准品 (**0.5mg/mlBSA**) 按 0, 1, 2, 4, 8, 12, 16, 20 μ l 分别加到 96 孔板中，不足 20 μ l 体积的加标准品稀释液补足至 **20 μ l**。
4. 加适当体积样品到 96 孔板的样品孔中，加标准品稀释液补足到 **20 μ l**。
5. 各孔加入 **200 μ l** BCA 工作液，用加样枪轻轻吹打混匀（注意不要弄出气泡影响读数）
37°C 放置 30-60min。
注：也可以根据需要在室温放置 2h，或 60°C 放置 30min。BCA 法测定蛋白浓度时，吸光度会随着时间的延长不断加深。并且显色反应会因温度升高而加快。如果浓度较低，适合在较高温度孵育，或延长孵育时间。
6. 冷却到室温后，用酶标仪测定 A562，或 540-590nm 之间的其它波长的吸光度。
7. 根据标准曲线计算出样品中的蛋白浓度。

BM190311