BCA Protein Quantification Kit

E112

Version 21.1



产品概述

BCA蛋白浓度测定试剂盒 (BCA Protein Quantification Kit),是目前灵敏度最高的蛋白质浓度测定方法之一。在碱性条件下,蛋白质将Cu²+ 还原为Cu⁺,Cu⁺与独特的BCA Reagent A (含有BCA) 相互作用产生敏感的颜色反应,形成紫色的络合物。该水溶性的复合物在A562 nm处显示强烈的吸光性,吸光度和蛋白质浓度在广泛范围内有良好的线性关系,根据吸光值可以推算出蛋白浓度。因此,使用酶标仪测定其在A562 nm处的吸收值,并与标准曲线对比,即可计算待测蛋白的浓度。

常用浓度的去垢剂SDS,Triton X-100,Tween-20等不影响检测结果,但受螯合剂(EDTA, EGTA)、还原剂(DTT, 巯基乙醇)和脂类的影响。实验中,若发现样品稀释液或裂解液本身背景值较高,可使用Bradford蛋白浓度测定试剂盒。

产品组分

组 分	E112-01 250 rxns	E112-02 500 rxns		
BSA Standard (1 mg/ml)	2 × 1 ml	4 × 1 ml		
BCA Reagent A	50 ml	100 ml		
BCA Reagent B	1 ml	2 × 1 ml		

保存条件

BCA Reagent A/B, 2~8°C保存; BSA Standard, -30~-15°C保存。

适用范围

本产品适用于常用的裂解液提取的蛋白样品,在大多数离子型和非离子型去污剂的常见浓度下,性能不受影响。

注意事项

- 1. 需96孔酶标板,酶标仪一台,测定波长为A562 nm最佳。也可以使用分光光度计测定,但测定时,需根据比色皿的最小检测体积,适当加大BCA工作液的使用量使不小于最小检测体积,样品和标准品的用量可相应按比例放大也可不变。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。
- 2. 长期不用时,Cu试剂与PBS稀释液可置于2~8°C保存,如发现细菌污染则应丢弃。BCA试剂在低温条件下出现结晶沉淀时,可37℃孵育使其完全溶解,不影响使用。
- 3. 如发现样品稀释液或裂解液本身就有较高背景,请使用诺唯赞生产的Bradford蛋白浓度测定试剂盒。
- 4. 使用BSA标准蛋白绘制标准曲线时,使用样品蛋白的溶解液溶解BSA进行标准曲线的绘制最优。
- 5. BCA试剂对去污剂不敏感,可兼容SDS 3%、Tween-20 5%、EDTA 15 mM、无EGTA、Triton X-100 5%;对还原剂比较敏感,可兼容 DTT 0.5 mM、β-巯基乙醇0.07%。
- 6. BCA工作液配制过程中吸取Reagent A液和Reagent B液务必更换吸头,工作液新鲜配制后应立即使用,长时间放置会影响检测灵敏度。
- 7. 最好使用塑料比色皿,如使用玻璃比色皿或石英比色皿,使用后立即用少量95%的乙醇清洗。
- 8. 为了您的安全和健康,请穿实验服并戴一次性手套操作。

实验流程

1.96孔酶标板测定

a. BCA工作液配制。根据样品数量,按50体积BCA Reagent A加1体积BCA Reagent B (50:1)配制适量BCA工作液,充分混匀。

b. 标准曲线绘制。取一块酶标板,按下表数据加入试剂:

 孔号	0	1	2	3	4	5	6	7
蛋白标准(µI)	0	1	2	4	8	12	16	20
去离子水(µl)	20	19	18	16	12	8	4	0
BCA工作液(µI)	200	200	200	200	200	200	200	200
对应的蛋白含量(µg)	0	1	2	4	8	12	16	20

- c. 样品准备:将待测蛋白样品用去离子水稀释至适当浓度,取20 μl样品,加入200 μl BCA工作液。
- d. 振荡混匀后, 37°C放置20 30 min。
- e. 用酶标仪测定A562 nm处的吸光值,以不含BSA的吸光值为空白对照。
- f. 以蛋白含量(µg)为横坐标, 吸光值为纵坐标, 绘出标准曲线。
- g. 根据测得的吸光值, 在标准曲线上即可计算出样品的蛋白含量。
- h. 计算蛋白浓度: 以查得的蛋白含量除以样品体积20 µl, 再乘以相应的稀释倍数即可得到待测样品的实际浓度。

2. 比色皿测定

与以上方法相同,按照比色皿规格,适当按比例增加各溶液体积即可。

附录

以下是不干扰BCA方法测定的物质浓度上限:

成分	相容浓度
葡萄糖	10 mM
辛基糖苷	5.0%
乙酸钠,pH 5.5	200 mM
蔗糖	40%
Ammonium Sulfate	1.5 M
Brij-35	5.0%
CHAPS	5.0%
DTT	0.5 mM
EDTA	15 mM
Emulgen	1.0%
Glycine, pH 2.8	100 mM
Guanidine•HCI	4.0 M
Hepes	100 mM
Tween-20	5.0%
NaOH	0.1 M
NP-40	5.0%
SDS	3.0%
Sodium Chloride	1.0 M
TritonX-100	5.0%
Urea	3.0 M