



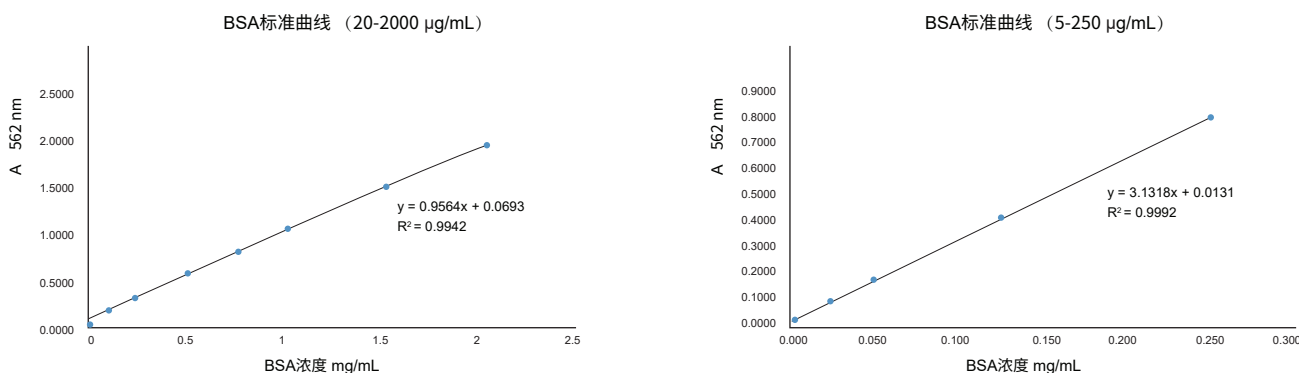
# BCA Protein Assay Kit

## 目录

1. 产品介绍	1
2. 操作步骤	1
3. 问题及解决方案	3
4. 订购信息及相关产品	3

## 1. 产品介绍

BCA Protein Assay Kit 是目前世界上最常用的两种蛋白浓度检测方法之一。BCA 蛋白质定量包括两步反应：首先，二价铜离子 ( $Cu^{2+}$ ) 在碱性条件下被蛋白质的肽键还原成一价铜离子 ( $Cu^+$ )；其次，两个分子的 BCA 络合一个一价铜离子 ( $Cu^+$ )，形成一种在 562 nm 处有强吸收值的紫色复合物，而复合物的吸收值与蛋白的浓度在一定范围内呈线性相关(如图)。



使用 BCA 法进行蛋白质定量有以下特点：1. 不受蛋白种类的影响，在 20-2000  $\mu\text{g/mL}$  浓度范围内有较好的线性。2. 表面活性剂对浓度检测的干扰较小。但由于还原剂和螯合剂对反应有阻碍，因此本制品不适用于含有还原剂或者螯合剂的蛋白质样品的定量。

表 1 是试剂盒的基本组成，我们提供两种检测方案：试管和微孔板。试管方案所需样品量较大 (0.1 mL)，但样品和工作液的稀释比例为 1:20 (V/V)，所以干扰物的影响比较小；微孔板方案所需的工作液较少 (200  $\mu\text{L}$ )，样品体积少 (25  $\mu\text{L}$ )，但样品和工作液的稀释比例为 1:8 (V/V)，对干扰物的耐受较差。

试剂名称	250 T	1250 T
Solution A	50 mL	250 mL
Solution B	1 mL	5 mL
Protein Standard (2 mg/mL BSA)	1 mL	1 mL*5
说明书	1 份	1 份

表 1. BCA Protein Assay Kit 组成

## 2. 操作步骤

### 2.1 BSA 标准品稀释梯度

按照表 2 制备一组蛋白质标准品。最好使用与待测样品相同的稀释液，每个稀释浓度的标准品的体积足够用于三次重复检测。



用于标准方案的稀释方法(检测范围=20-2000 µg/mL)

编号	稀释液体积	标准品体积	最终浓度
A	0	300 µL原液	2000 µg/mL
B	125 µL	375 µL原液	1500 µg/mL
C	325 µL	325 µL原液	1000 µg/mL
D	175 µL	175 µL B稀释液	750 µg/mL
E	325 µL	325 µL C稀释液	500 µg/mL
F	325 µL	325 µL E稀释液	250 µg/mL
G	325 µL	325 µL F稀释液	125 µg/mL
H	400 µL	100 µL G稀释液	25 µg/mL
I	400 µL	0	0=空白

用于试管增强方案的稀释方法(检测范围=5-250 µg/mL)

编号	稀释液体积	标准品体积	最终浓度
A	700 µL	100 µL原液	250 µg/mL
B	400 µL	400 µL A稀释液	125 µg/mL
C	450 µL	300 µL B稀释液	50 µg/mL
D	400 µL	400 µL C稀释液	25 µg/mL
E	400 µL	100 µL D稀释液	5 µg/mL
F	400 µL	0	0=空白

表 2. 稀释牛血清蛋白(BSA)标准品

## 2.2 制备 BCA 工作液

2.2.1 使用下述公式来确定所需的工作液的总体积:

(标准品的个数 + 待测蛋白质样品的个数) × (实验重复次数) × (用于每个样品的工作液的体积) = 所需工作液总体积

2.2.2 将 50 份 Solution A 与 1 份 Solution B 混合 (A:B =50:1), 制备工作液。

## 2.3 试管方案(样品与工作液的比例 =1:20)

2.3.1 取各个稀释浓度的蛋白质标准品和待测蛋白质样品各 0.1 mL, 加入到做好标记的试管中。

2.3.2 在每个试管中加入 2.0 mL 工作液, 充分混合。

2.3.3 将试管密封, 根据不同实验方案, 选择相应的温度和时间进行孵育:

标准方案: 37°C, 30 min

增强方案: 60°C, 30 min

2.3.4 将所有试管冷却至室温。

2.3.5 将分光光度计波长设定在 562 nm, 用 I 管空白标准品对仪器进行调零(增强方案用 F 管空白标准品对仪器进行调零), 然后在 10 min 内依次检测所有样品的吸光值。

2.3.6 将 BSA 标准品在 562nm 处经过空白校正的吸光值对其浓度(µg/mL)作图, 绘制标准曲线。使用该标准曲线来确定每个待测蛋白质样品的浓度。

## 2.4 微孔板方案(样品与工作液比例 =1:8)

2.4.1 取各个稀释浓度的蛋白质标准品和待测蛋白质样品各 25 µL, 加入到微孔板中。

2.4.2 在每一个孔中加入 200 µL 工作液, 并在震荡器上震荡 30 s, 使其充分混合。

2.4.3 将微孔板密封, 在 37°C 孵育 30 min。

2.4.4 将微孔板冷却至室温, 使用酶标仪测量样品在 562 nm 处的吸光值。

2.4.5 将各个标准品和待测蛋白质样品在 562 nm 处的吸光值减去空白标准品在 562 nm 处的平均吸光值。

2.4.6 将 BSA 标准品在 562 nm 处经过空白校正的平均吸光值对其浓度(µg/mL)作图, 绘制标准曲线。使用该标准曲线来确定每个待测蛋白质样品的浓度。

## 2.5 注意事项

2.5.1 当 Solution B 加入到 Solution A 中时, 开始可观察到有浑浊产生, 搅拌后浑浊迅速消失, 得到果绿色的澄清工作液。根据所要检测的样品数量, 配制足够体积的工作液。配制好的工作液在室温密闭容器中可稳定保存 24 h。

2.5.2 该方法不是终点法, 孵育完成后, 工作液和待测样品混合液仍会继续显色, 但室温的显色速率较慢, 请在 10 min 内完成所有样品检测, 就不会产生明显误差。



2.5.3 标准方案检测时,如实验条件限制无法进行 37°C 孵育,也可选择室温孵育 2 h。

2.5.4 延长孵育时间或者升高温度会使工作液与待测样品反应颜色变深,在 562 nm 处吸收值变高,影响读数的准确性,降低试剂的检测灵敏度。

2.5.5 增强方案操作不建议在微孔板中进行,因微孔板中样品量较少,加热过程中易挥发,影响检测准确度。

2.5.6 BCA 试剂盒对各试剂的耐受浓度,请查询我们的网站信息。

2.5.7 不同蛋白用 BCA 试剂盒检测,都会有独特的吸光度反应。通常使用 BSA 作为标准定量未知蛋白的浓度,但如果需要精确定量,请使用高纯度目的蛋白做标准品。其他蛋白相对 BSA 的吸光度系数,请查询我们的网站信息。

### 3. 常见问题及解决方法

问题	原因分析	解决方案
工作液与样品混合后未显色	样品中含有铜离子螯合试剂	对样品进行透析、脱盐或者稀释处理
样品显色比预计颜色深	样品浓度过高	将样品稀释
空白标准品吸光值正常,标准品和待测样品显示的颜色比预计值低	检测波长不正确 缓冲液为强酸或强碱,工作液 pH 被改变 缓冲液中含有还原剂	在 562 nm 处检测吸收值 对样品进行透析,脱盐或者稀释
所有试管(包括空白试管)都呈现暗紫色	缓冲液中含有巯基 缓冲液中含有生物胺(儿茶酚胺)	对样品进行透析或者稀释
分光光度计或酶标仪不具备 562 nm 滤光片	采用 540 nm-590 nm 读数	样品在 540 nm-590 nm 之间的任意波长都可能检测到颜色变化,但灵敏度会降低。

### 4. 订购信息及相关产品

名称	货号	规格
BCA Protein Assay Kit	AL006-01	250 T
	AL006-02	1250 T
Bradford Protein Assay Kit	AL007-01	200 T
	AL007-02	1000 T