

BCA 法蛋白含量测定试剂盒说明书

(货号: BP10369W-196 微板法 196样 有效期: 6 个月)

一、指标介绍:

BCA 蛋白含量试剂盒提供一种简单,快速,耐去污剂(最多 5%)的检测蛋白质浓度的方法。由于蛋白质能将 Cu^2 +还原成 Cu^4 ; BCA 可与 Cu^4 结合生成紫蓝色复合物,在 562nm 处有最大光吸光值,颜色的深浅与蛋白含量成正比,因此可根据吸光值测定蛋白质浓度。

二、试剂盒组分与配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
提取液	液体 100mL×1 瓶	4℃保存	1. 临用前提取液: 纯水, 1:1 稀释待用; 2. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂 A	液体 50mL×1 瓶	4℃避光保存	1. 依据实验用量,临用前试剂 A:B=50:1
试剂 B	液体 1mL×1 支	4℃避光保存	的比例混匀成 反应 mix; 2. 保存周期与试剂盒有效期相同。
	液体 1.5mL×1 支	4℃保存	1. 若重新做标曲,则用到该试剂;
 标准品			2. 按照说明书中标曲制作步骤进行配
NAFTH			制;
			3. 溶解后的标品一周内用完。

三、实验器材:

研钵(匀浆机)、冰盒(制冰机)、台式离心机、可调式移液枪、水浴锅(烘箱、培养箱、金属浴)、 96 孔板、离心管、酶标仪、蒸馏水(去离子水、超纯水均可)。

四、指标测定:

建议先选取 1-3 个差异大的样本(例如不同类型或分组)进行预实验,熟悉操作流程,根据预实验结果确定或调整样本浓度,以防造成样本或试剂不必要的浪费!

1、样本提取:

① 组织样本:

称取约 0.1g 组织,加入 1mL 提取液(提取液可选用酶提取缓冲液、蒸馏水、生理盐水)冰浴匀浆,12000rpm, 4° C离心 10min,取上清,即待测液。

【注】: 依据研究经验,一般需将样本粗提液稀释到适当倍数再进行测定,如 10 倍。实验前可以先选 2 个样本测定, 摸索确定适合本次实验的稀释倍数。

② 细菌或细胞样本:

先收集细菌或细胞到离心管内,离心后弃上清;取 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液;超声波破碎细菌或细胞(冰浴,功率 20%或 200W,超声 3s,间隔 10s,重复 30 次),12000rpm,4 ℃离心 10min,取上清,即待测液。

- 【注】: 依据研究经验,一般需将样本粗提液稀释到适当倍数再进行测定,如 10 倍。实验前可以先选 2 个样本测定, 摸索确定适合本次实验的稀释倍数。
- ③ 液体样本: 澄清无色液体样品可以直接测定。若浑浊, 离心后取上清检测。

2、检测步骤:

酶标仪预热 30min, 调节波长到 562 nm。

,	43 1-11X XX 21	0				
	试剂组分(μL)	测定管	空白管 (只做一次)			
	样本	20				
	蒸馏水		20			
	反应 mix	200	200			
	混匀,于 37℃保温 15min,全部转移到 96 孔板,					

网址: www.bpelisa.com

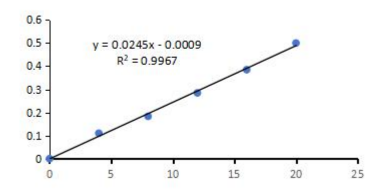


于 562nm 处测定吸光值 A, ΔA=A 测定-A 空白。

【注】: 若△A>1.5, 需将样本用提取液稀释后再测定。

五、结果计算:

1、标准曲线方程: y = 0.0245x - 0.0009; x 是标准品质量 (μg), y 是 $\triangle A$ 。



- 2、Cpr (mg/g 鲜重)=[(\triangle A+0.0009)÷0.0245×10⁻³]÷(V1÷V×W) ×D =2.041×(\triangle A+0.0009)÷W×D
- 3. $Cpr(mg/mL) = [(\triangle A + 0.0009) \div 0.0245 \times 10^{-3}] \div V1 \times D = 2.041 \times (\triangle A + 0.0009) \times D$
- 4. $Cpr(\mu g/10^4 cell) = [(\triangle A + 0.0009) \div 0.0245] \div (V1 \div V \times 500) \times D = 4.082 \times (\triangle A + 0.0009) \times D$

V---提取液体积: 1mL; V1---加入粗提液体积: 0.02mL; W---样本质量: g; D---稀释倍数,未稀释即为 1;

500---细菌或细胞总数,万。

附:标准曲线制作过程:

1 标准品母液浓度为 1000μg/mL。将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品,例如: 0,200,400,600,800,1000 μg/mL。也可根据实际样本调整标准品浓度。

2 标品稀释参照表如下:

1.3.44 1.	- 13.4H 16.11 2 W. MAN 1 .					
标品浓度 μg/mL	0	200	400	600	800	1000
标品稀释液 uL	0	40	80	120	160	200
水 uL	200	160	120	80	40	0
各标准管混匀待用。						

3 依据测定管加样表操作,根据结果,以各浓度吸光值减去 0 浓度吸光值,过 0 点以标品质量 (μ g) 为 x 轴, $\triangle A$ 为 Y 轴和制作标准曲线。

网址: www.bpelisa.com



试剂名称(μL)	标准管	0 浓度管(仅做一次)		
标品	20			
蒸馏水		20		
反应 mix	200	200		
沒句 工 2.79C/仅沒 15min				

混匀,于 37℃保温 15min,全部转移到 96 孔板,于 562nm 处测定吸光值 A,△A=A 测定-0 浓度管。

网址: www.bpelisa.com