

# BCA蛋白定量试剂盒

200T WLA004a 500T WLA004b

仅用于科学研究,不能用于诊断



## 产品信息

### 产品名称

BCA蛋白定量试剂盒

### 产品概述

BCA蛋白定量方法是基于双缩脲反应,在碱性溶液中蛋白将 $\text{Cu}^{2+}$ 还原成 $\text{Cu}^{+}$ ,而根据检测到的单价Cu离子的浓度可以检测体系中对应蛋白的量。BCA是一种显色剂,可以整合被还原的Cu离子,产生一种在562nm有强吸收的紫色复合物。此试剂盒准确度高,在50-2000 $\mu\text{g/ml}$ 浓度范围内有很好的线性关系。兼容性好,能与各种化学试剂和表面活性剂兼容,但有些化学成分如螯合剂、强酸、强碱和还原剂等,可能会干扰BCA法采用的还原及整合定量过程。此试剂盒可检测的蛋白浓度最低为25 $\mu\text{g/ml}$ ,最少蛋白量为0.5 $\mu\text{g}$ ,待测样本体积为1-20 $\mu\text{l}$ 。

### 包装信息

试剂名称	WLA004a (200T)	WLA004b (500T)	保存条件
BCA试剂A	40ml	100ml	室温
BCA试剂B	1.2ml	3ml	室温
蛋白标准品 (5mg/ml BSA)	0.4ml	1ml	-20°C

### 保存条件

BCA试剂A和B室温保存,蛋白标准品-20°C冻存;有效期一年,开封后请尽快使用。

### 注意事项

- 需准备37°C水浴或温箱、酶标仪或普通分光光度计,测定波长为540-595nm之间,562nm最佳。酶标仪需与96孔酶标板配套使用。使用分光光度计测定蛋白浓度时,试剂盒测定的样品数量会因此而减少。使用温箱孵育时,应注意防止因水分蒸发影响检测结果。
- 在BCA工作液配制过程中,应防止A液和B液的相互污染。工作液配制完成后,应在24h内完成实验。
- 要想得到更为精确的蛋白浓度测定结果,每个蛋白梯度和样品均需做复孔,每次均应做标准曲线。
- 样品中若含有EDTA、EGTA、DTT、硫酸铵和脂类会影响检测结果,请使用Bradford蛋白浓度测定试剂盒。

### 操作流程

- 配制工作液:根据标准品和样品数量,按50体积BCA试剂A加1体积BCA试剂B(50:1)配制适量BCA工作液,充分混匀。
- 稀释标准品:取10 $\mu\text{l}$ 标准品稀释到100 $\mu\text{l}$ ,使终浓度为0.5mg/ml。将标准品按0、1、2、4、8、12、16、20 $\mu\text{l}$ 加到96孔板的蛋白标准品孔中,再用PBS补足至20 $\mu\text{l}$ 。
- 加适当体积样品到96孔板的样品孔中,再用PBS溶液补足至20 $\mu\text{l}$ 。
- 向各孔加入200 $\mu\text{l}$ BCA工作液,37°C放置30min(也可以室温放置2h)。用BCA法测定蛋白浓度时,吸光值会随着反应时间的延长而不断增加,且显色反应会因温度升高而加快。如果蛋白样品浓度较低,则适宜在较高的温度下孵育,或延长孵育的时间。
- 用酶标仪测定A562,根据标准曲线计算出蛋白浓度。