



牛血清白蛋白 (BSA) 酶联免疫吸附检测试剂盒

应用：定量检测蛋白纯化过程及终产物中牛血清白蛋白残留 (如纯化发酵液，细胞培养上清液等)

产品编号：NEGES0014

本试剂盒仅供科研使用，不得用于临床及诊断使用！

目录

一、 背景介绍.....	2
二、 实验原理.....	2
三、 试剂盒改进.....	3
四、 提供的试剂及材料.....	3
五、 实验需要但试剂盒未提供的材料.....	4
六、 样本收集和保存.....	4
七、 实验前的准备.....	5
八、 试剂的准备.....	6
九、 操作步骤.....	6
十、 注意事项.....	7
十一、 数据处理.....	8
十二、 质量控制.....	9
十三、 安全注意事项.....	10



十四、 联系我们..... 10

一、背景介绍

牛血清白蛋白 (BSA, Bovine Serum Albumin) 是一种主要存在于牛血清中的主要蛋白质成分, 分子量约 66kd, 是一个单链蛋白, 具有多种二级和三级结构, 在水中具有高溶解性, 能够与小分子 (如脂肪酸、激素和药物) 结合。

在蛋白质实验中, BSA 常用作稳定剂, 可以防止目标蛋白质的聚集和变性。也可以在 ELISA 和其他生物分析中, 可以作为标准品使用。同时可以作为作抗原或抗体的稀释缓冲液成分。另外, 在细胞培养中, BSA 被广泛添加到培养基中, 以提供必需的氨基酸和营养物质。所以, BSA 被常用于生物化学研究。

BSA 不仅会与与目标重组蛋白结合, 干扰其正常的构象和生物功能; 在各种免疫测定中 (如 ELISA、Western Blot), BSA 的存在可能导致非特异性的背景干扰, 使得结果分析更加复杂。在细胞培养实验中, BSA 的残留可能影响细胞的增殖、分化和其他生物反应, 尤其是在药物筛选和生物检测中。

BSA 引起的人体过敏等免疫系统不良反应, 影响药物的临床应用和产品安全性。其引发过敏的机制主要是基于 IgE 介导和非 IgE 介导通路, 其过程是: BSA 作为一种外来蛋白质被免疫系统识别, 在初次接触 BSA 时, 免疫系统的 B 细胞会被激活, 产生特异性的 IgE 抗体, IgE 抗体与肥大细胞和嗜碱性粒细胞表面的高亲和力 IgE 受体结合。在随后的暴露中, BSA 会与已经结合在肥大细胞表面的 IgE 抗体结合, 导致肥大细胞脱颗粒, 释放多种生物活性物质, 如组胺、白三烯、细胞因子等。释放的组胺和其他介质, 会导致如引起局部红肿和炎症的血管扩张。引发平滑肌收缩导致的呼吸道收缩, 如哮喘、鼻炎或呼吸困难。或者是神经兴奋引起瘙痒, 皮肤反应 (如荨麻疹、湿疹)、消化道反应 (如恶心、呕吐) 等反应。在严重情况下, 可能引发过敏性休克。

总结来说, BSA 导致的过敏机制是一个复杂的免疫反应过程, 涉及机体对外源性蛋白的过敏性识别与应答。所以, 在重组制药的纯化过程中, 即使经过一定工艺加以纯化去除, 在重组蛋白药物以及其他终产品中, 仍可能有 BSA 残留。因此, 生物医药制品生产者, 必须对生产过程中的半成品以及成品进行 BSA 含量的检测。



对于生物医药制品中残留 BSA 检测，《中国药典》2015 版，规定 BSA 含量不高于 50ng/剂。本试剂盒采用的是双抗体夹心法，包被的是特异性抗体，确保了特异性结合。本试剂盒的优点主要表现在以下几个方面：操作时间短；灵敏度高，灵敏度能达到 0.03ng/ml；检测范围低：32-0.5ng/ml，帮助监控生物医药制品中残留量。优化生产过程中的质量控制以及最终产品的安全性。

二、实验原理

本试剂盒采用酶联免疫吸附实验双抗夹心法检测样本中 BSA 的浓度。首先将样本或者标准品加入预包被有抗 BSA 抗体的微孔中，利用抗原抗体特异性结合的特点在特定条件下孵育，使样本及标准品中的 BSA 被捕获于聚丙烯微孔板上。然后洗板，洗去其它未结合的物质，加入辣根过氧化物酶标记的抗体，室温（20-25 度）条件下孵育，使包被抗体、BSA 及检测抗体形成双抗夹心复合物。洗板，加入显色底物溶液。显色结束后，加入硫酸溶液终止反应，颜色由蓝色变成黄色。样本或者标准品中 BSA 的含量与显色颜色深浅成正比，据此可以计算待检样本中 BSA 的含量。

三、试剂盒改进

- (1) 特异性高：包被抗体与检测抗体分别识别同一抗原的不同特异性表位，增加了反应的特异性，同类细胞因子之间没有交叉反应。
- (2) 稳定性高：实验采用的是优质的包被抗体和抗原，并使用了特定的广谱蛋白稳定剂，和微孔板处理工艺，增加微孔板热稳定性和结果的可重复性。

四、提供的试剂及材料

请将请按照试剂标签提示的贮存条件存放试剂，并在保质期前使用。

	名称	规格	数量	保存
1	已包被平底微孔板	96 孔	1 板（可拆卸）	2-8℃ 密封冷藏
2	标准品母液（10ug/ml）	10ul	1 瓶	2-8℃ 冷藏



3	HRP标记抗体浓缩液 (200×)	80ul	1 瓶	2-8℃ 冷藏
4	TMB	10ml	1 瓶	2-8℃ 避光冷藏
5	终止液	10ml	1 瓶	2-8℃ 冷藏
6	洗液 (100×)	10ml	1 瓶	2-8℃ 冷藏
7	稀释液 (10×)	10ml	1 瓶	2-8℃ 冷藏
8	封板膜		4 张	
9	使用说明书		1 份	

五、实验需要但试剂盒未提供的材料

- 1) 10-1000ul 移液器及一次性灭菌吸头
- 2) 多道移液器
- 3) 灭菌的去离子水或超纯水 1L
- 4) 灭菌 EP 管
- 5) 吸水纸
- 6) 酶标仪
- 7) 高速离心机
- 8) 洗板机或者洗瓶
- 9) 恒温箱或水浴锅数据分析及绘图软件
- 10) PBS(pH 7.4)的配制比例: NaH_2PO_4 0.2g, $\text{Na}_2\text{HPO}_4 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$ 2.9g, NaCl 8g, KCl 0.2g, 用蒸馏水稀释至 1000mL。

六、样本收集和保存

细胞上清液: 收集培养的细胞, $1000 \times g$ (或 3000rpm) 离心 15 分钟, 取上清, -20°C 或 -80°C 分装保存备用。

样本准备注意事项:



- ◆ 样本收集完毕后,要分装保存在-20° C (少于3个月) 或-80° C (少于6个月)以保持蛋白活性和避免污染。避免反复冻融 如果要在24小时内分析样本,可以保存在2-8° C。
- ◆ 某些化学裂解液可能会对本实验造成干扰,比如SDS, Triton。谨慎使用。
- ◆ 样本液中含有沉淀物会对ELISA有干扰,务必离心去除。
- ◆ 不要使用高脂血或溶血的样本,对ELISA有干扰,导致检测结果不准确。
- ◆ 不能加热来融化样本。

七、实验前的准备

- 1) 请仔细阅读试剂盒说明书。
- 2) 样本的准备: 将化冻后的冻存样本,混匀后,12000rpm离心1min,取上清作为待检样本备用。
- 3) 样本的稀释倍数: 如果您的样本预测浓度高于本试剂盒最高检测限度,建议使用PBS对样本进行稀释。

注意:

- ◆ 若您使用说明书中未列举的样本,请进行预实验看本试剂盒是否适合您的实验。
- ◆ 建议您使用新鲜的或者储存时间不长的样本用于分析测试。否则,样本中蛋白质的降解及变性会导致错误的实验结果。
- ◆ 实验样本的最佳PH值在7.0-7.4之间。

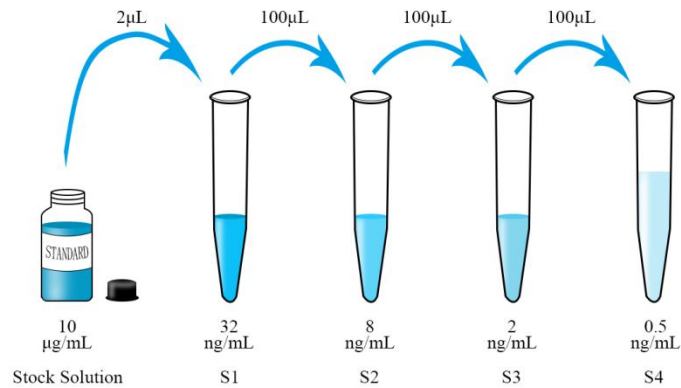
八、试剂的准备

- 1) 试剂盒内所有试剂及包被板,请在使用前的30min拿出,使其恢复室温。
- 2) 洗液的稀释: 量取10ml 100×洗液母液,加入990ml去离子水或超纯水,混匀备用。如果浓缩液中有少许结晶,请将其置于室温,并轻轻震荡至晶体完全溶解。1×洗液在2-8°C中可以稳定保存2周。
- 3) 稀释液的准备: 将10ml 10×稀释液母液,加入90ml去离子水或超纯水,混匀备用。如果浓缩液中有少许结晶,请将其置于室温,并轻轻震荡至晶体完全溶解。
- 4) 标准品的稀释
配置标准品时提前标记4只样品稀释管,预加入一定体积的稀释液,其中S1(623ul),S2至

S4(各 300ul)。

取标准品母液（浓度为 10ug/ml）2ul 加入到标记为 S1 的管，吹打混匀后，接着吸取 100ul 浓度为 32ng/ml 的 S1 到下一管,之后以 4 倍梯度稀释至 S4（稀释过程如下图）。

注：标准曲线有 4 个点，分别命名为 S1、S2、S3、S4。其中 S1 即标准曲线的最高浓度点（32ng/ml）。



- 5) HRP 标记抗体工作液(1X):取 50ul 检测抗体母液（200×）加入到 10ml 样品稀释液中，混匀即可。

九、实验步骤

- 1) 撕开包装袋，取出包被有抗体的酶标板，拆下不需要使用的板条，并用封板膜封好，放回铝箔袋，重新放回4℃保存。（板架可重复使用）
- 2) 从稀释好后的标准曲线各浓度点分别取100ul加入空白微孔中，样本（原液或稀释液）取100ul加入空白微孔中。空白对照(Blank Control)加入100ul的样本稀释液即可。
- 3) 将酶标板用封板膜密封后室温振荡孵育1.5h。
- 4) 洗板机洗板：
 - 取出稀释好的洗液放置于洗板机的洗瓶中备用。
 - 取出上步中的微孔，甩去微孔中的液体，洗板机洗板5次。
 - 洗板完成后，将微孔板倒扣在吸水纸上拍打，充分拍干至无明显水膜为止。

或手动洗板：



- 取出稀释好的洗液放置于洗瓶中备用。
 - 取出上步中的微孔，甩掉微孔中的液体，在吸水纸上轻轻拍打至无明显液滴。
 - 用多道移液枪向每个微孔中加300ul洗液，静置20s，倒去洗液，将微孔板倒扣在吸水纸上轻轻拍打。重复5次。注：第五次洗板时，充分拍干至无明显水膜为止。
- 5) 在各孔中加入100ul HRP标记抗体工作液(1X)贴上封板膜，室温孵育1.5h。然后洗板，按步骤4操作。
- 6) 显色：向每个孔中加入100ul底物TMB，贴上封板膜，置于室温显色10-30min。。
注：显色时间因实验室条件（温度、湿度等）会有一定差异。
- 7) 显色终止及读板：直接向含有底物的微孔中加入50ul的终止液，终止反应，轻轻震荡混匀，立即转移到酶标仪上，在450nm下读取吸光度值。

十、注意事项

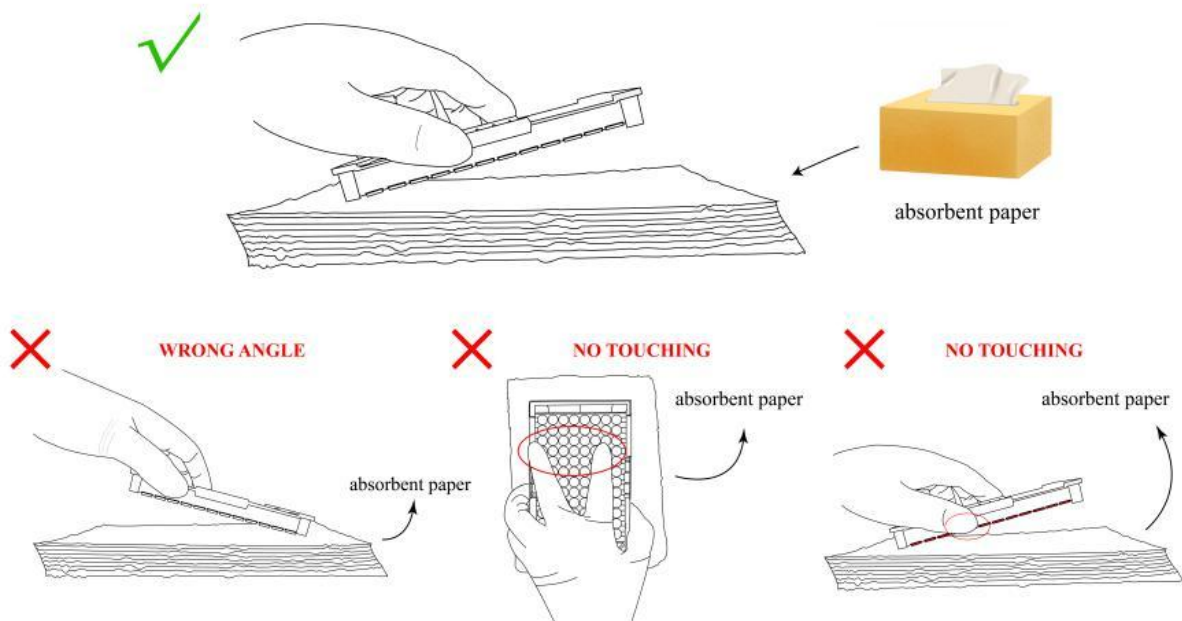
（一）样本收集注意事项

- 1、样本收集完毕后，要分装保存在-20℃（少于3个月）或-80℃（少于6个月）以保持蛋白活性，避免污染和反复冻融。如果要在24小时内分析样本，可以保存在2-8℃。
- 2、采集样本后如果短期内不使用，请将样本分装后冷冻保存，避免反复冻融。冷冻样本使用前请保证充分化冻，使用前用移液器或者Vortex混匀，可离心除去絮状不溶物。
- 3、若母液（标准品，检测抗体及酶液）出现浑浊，轻轻振荡或吹打即可。
- 4、建议所有标准品及样本都设置复孔。向微孔中加入试剂或样本后，请轻轻震荡使液体混匀，并尽量保证不要有气泡。
- 5、高脂血或溶血的样本含有丰富的过氧化物酶，对ELISA有干扰，导致检测结果非特异性升高，不建议使用。

（二）实验操作注意事项

- 1、请不要将本试剂盒的试剂与其他试剂盒试剂交叉使用。

- 2、实验操作使用一次性吸头，避免交叉污染。
- 3、加样：加样时要控制时间和速度，一般加样时间控制在10分钟内。如果样本数量过多，可使用多道移液器。
- 4、洗涤：洗涤时微孔中残留的洗涤液应在吸水纸上充分拍干，并要消除板底残留的液体和手指痕迹，避免影响最后的酶标仪读数。
- 5、由于底物TMB溶液是光感性的试剂，使用前请勿长时间暴露于可见光下。同时要避免TMB与金属接触。
- 6、反应时间的控制：加入底物后请定时观察反应孔的颜色变化（比如，10分钟左右），如果颜色较深，请提前加入终止液终止反应。
- 7、本试剂盒中使用了稀硫酸作为终止液，其具有轻微腐蚀性，使用时应避免接触衣物或眼、手等皮肤暴露部位。
- 8、标准曲线的 $R^2 \geq 0.95$ 。
- 9、拍板示意图：

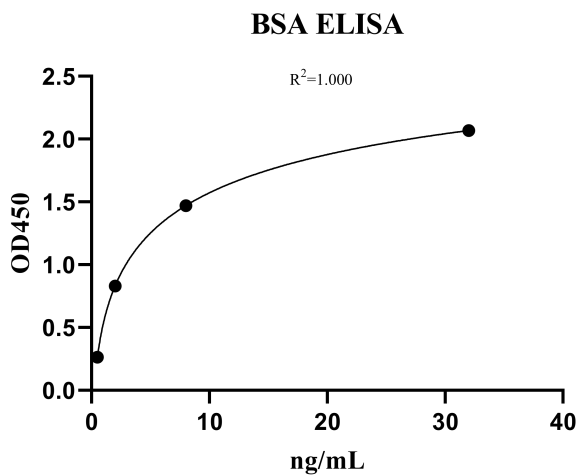


十一、数据处理



- 1) 对样本及标准品各自对应的复孔 OD 值取平均值。
- 2) 以标准品的 OD 作为 Y 值，标准品的浓度作为 X 值，推荐选择四参数 logistic (4-PL) 曲线拟合。
- 3) 将样本 OD 代入到标准曲线方程中计算样本中待检样本的浓度。
- 4) 以下曲线仅供参考。

附件一、标准曲线实例



ng/ml	OD450
32	2.068
8	1.470
2	0.830
0.5	0.263

十二、质量控制

- 1) 批内差 CV%: 4-8
- 2) 批间差 CV%: 8-10
- 3) 灵敏度

LOD: 0.03ng/ml;

LOQ: 0.5ng/ml;

- 4) 特异性/交叉反应性:

Sample	Cross reactivity (%)
Bovine IgG	<5%
Goat IgG	<4%
Human IgG	<5%
Goat serum	<11%



Mouse serum	<7%
Rabbit serum	<9%

5) 钩状效应 (Hook Capacity)

本试剂盒是一个三步法的夹心 ELISA 试剂盒，样本在高含量 BSA 的情况下会受到钩状效应的影响，请用试剂盒稀释液稀释样本，使其 BSA 浓度在本试剂盒的检测范围以内。

6) 局限性

本试剂盒不适用于含有叠氮化钠(NaN₃)的样本，因为叠氮化钠是 HRP 的强抑制剂，会降低检测到的 BSA 浓度。

十三、安全注意事项

- 1) 本试剂盒显色底物 TMB 3,3',5,5'-Tetramethylbenzidine (TMB)，有一定的致病风险。如果接触到 TMB，请用大量的水冲洗。
- 2) 终止液是硫酸溶液，请勿让眼睛皮肤及衣物接触终止液。操作时戴上手套，实验服及面罩。

十四、联系我们

公司地址：上海市浦东新区紫萍路889弄6号楼(张江基因岛6号楼赛唐生物)

网址：www.bluegene.cc 或 www.elisakit.cc

联系电话：400-882-6373/021--61106433/021--61106434/021-61106435/021--61106436

国内市场部	
售前一	QQ: 2247355151 或邮箱: sale_bluegene@163.com
售前二	QQ: 3247299548 或邮箱: joan@bluegene.cc
技术部售后	tech@bluegene.cc
其他咨询	sales@bluegene.cc