



## 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



## 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

请按照试剂标签提示的贮存条件存放试剂，并请在保质期前使用。

	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°C 密封冷藏
2	标准品母液 (10ug/ml)	10ul	1 瓶	2-8°C 冷藏



3	HRP标记抗体浓缩液 (200×)	80ul	1 瓶	2-8°C 冷藏
4	TMB	10ml	1 瓶	2-8°C 避光冷藏
5	终止液	10ml	1 瓶	2-8°C 冷藏
6	洗液 (100×)	10ml	1 瓶	2-8°C 冷藏
7	稀释液 (10×)	10ml	1 瓶	2-8°C 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的材料

- 1) 10-1000μl 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<sub>2</sub>PO<sub>4</sub> 0.2g, Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> · 12H<sub>2</sub>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×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

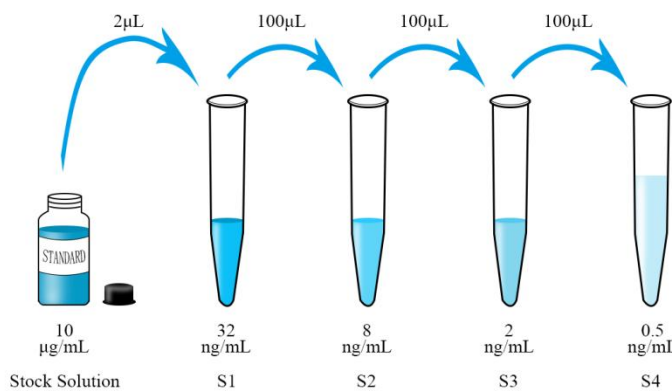
- 1) 试剂盒内所有试剂及包被板，请在使用前的30min拿出，使其恢复室温。
- 2) 洗液的稀释：量取10ml 100×洗液母液，加入990ml去离子水或超纯水，混匀备用。如果浓缩液中有少许结晶，请将其置于室温，并轻轻震荡至晶体完全溶解。1×洗液在2-8°C中可以稳定保存2周。
- 3) 稀释液的准备：将10ml 10×稀释液母液，加入90ml去离子水或超纯水，混匀备用。如果浓缩液中有少许结晶，请将其置于室温，并轻轻震荡至晶体完全溶解。
- 4) 标准品的稀释

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

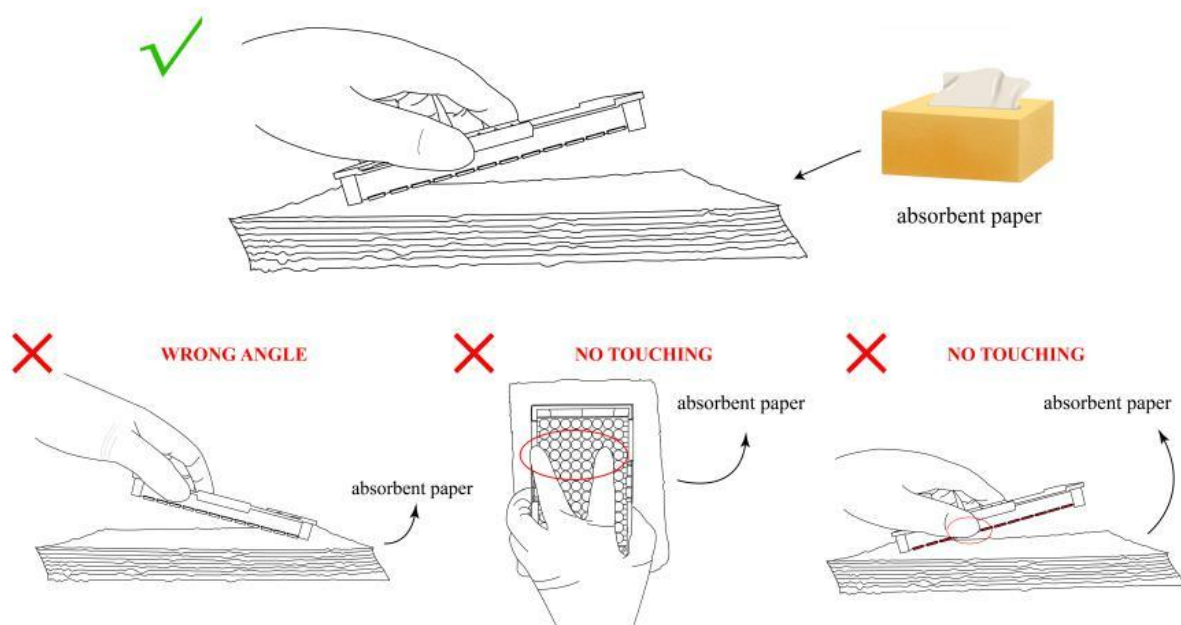
- 1、样本收集完毕后，要分装保存在-20°C（少于3个月）或-80°C（少于6个月）以保持蛋白活性，避免污染和反复冻融。如果要在24小时内分析样本，可以保存在2-8°C。
- 2、采集样本后如果短期内不使用，请将样本分装后冷冻保存，避免反复冻融。冷冻样本使用前请保证充分化冻，使用前用移液器或者Vortex混匀，可离心除去絮状不溶物。
- 3、若母液（标准品，检测抗体及酶液）出现浑浊，轻轻振荡或吹打即可。
- 4、建议所有标准品及样本都设置复孔。向微孔中加入试剂或样本后，请轻轻震荡使液体混匀，并尽量保证不要有气泡。
- 5、高脂血或溶血的样本含有丰富的过氧化物酶，对ELISA有干扰，导致检测结果非特异性升高，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 $R^2 \geq 0.95$ 。

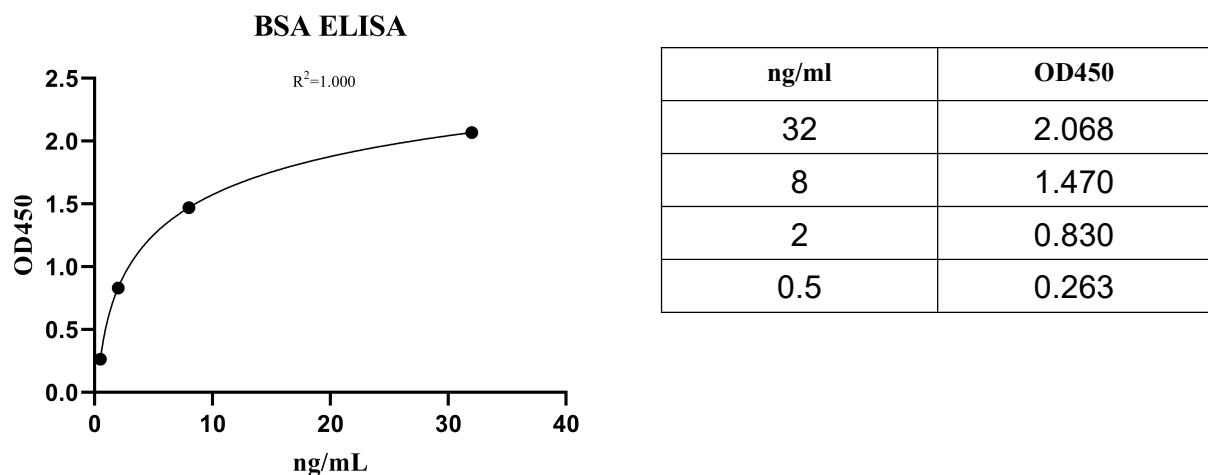
9、拍板示意图：



## 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



#### 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) 勾状效应 (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。操作时带上手套，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](http://www.bluegene.cc) 或 [www.elisakit.cc](http://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: <a href="mailto:sale_bluegene@163.com">sale_bluegene@163.com</a>
售前二	QQ: 3247299548 或邮箱: <a href="mailto:joan@bluegene.cc">joan@bluegene.cc</a>
技术部售后	<a href="mailto:tech@bluegene.cc">tech@bluegene.cc</a>
其他咨询	<a href="mailto:sales@bluegene.cc">sales@bluegene.cc</a>