

テクニカル・ノート

#9 ブラッドフォードアッセイの微量測定

序文

タンパク質濃度の迅速かつ正確な測定は研究に不可欠です。 使用するタンパク質サンプルとバッファーに応じて、最適な吸光 光度法を実施する必要があります。280nmにおけるタンパク 質の測定には、吸光に影響しないようなバッファーで溶解したタ ンパク質が必要です。この条件を満たせない場合、ブラッドフォ ード、BCAまたはローリーなどの測定法を推奨します。

最適な測定法は、以下の項目に応じて選択する必要があります。

・アッセイの測定範囲

・バッファー成分のアッセイ試薬への影響

詳細については、製造元のプロトコルを参照してください。

本テクニカルノートは、ブラッドフォード法(Bradford 1976)に ついて記述します。

ブラッドフォード法は、溶液中の総タンパク質を迅速に検出およ び定量するための測定法です。タンパク質と色素の複合体形 成に依存します。色素のクマシーブリリアントブルーは、陽イオン 型、陰イオン型、中性型の3つが存在します(Compton and Jones 1985)。酸性環境下では色素は溶液中のタン パク質に結合します。陽イオン型(赤)がタンパク質に結合す ると陰イオン型(青)に変化します。陰イオン型は590nmで 吸収極大を示します(Amax = 590nm)。タンパク質-色 素複合体は、595nmで最適に検出できます。したがって、タ ンパク質の濃度は形成された陰イオン型の色素の量を検出す ることで測定できます(Kruger 2002)。

未知のタンパク質の濃度は、595nm での濃度既知の標準溶 液と比較することで測定できます。アッセイは室温で行うことがで き、特別な機器は必要ありません。

材料

 Pierce Coomassie Plus (Bradford) Assay Reagent

Thermo Scientific # 23238

 Pierce Bovine Serum Albumin Standard Pre-Diluted Set

Thermo Scientific # 23208

上記を測定に使用しました。

測定は NanoPhotometer NP80 / N60 / N50の Protein Assay で行いました。

プロトコル

本テクニカルノートでは、微量測定について記述します。キュベット測定については、製造元のプロトコルを参照してください。

NanoPhotometer でのブラッドフォード法の測定範囲は以下 の通りです。 NP80/N60 : 0-2000 µg/mL N50 : 0-1000 µg/mL アッセイ試薬とサンプルは 50 : 1 で使用します。 室温で 10 分

未知濃度サンプルと標準液との調製:

間インキュベートします。

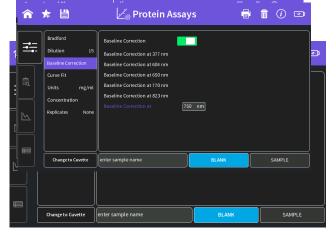
- 1. アッセイ試薬、BSA 標準溶液、濃度未知サンプルを室温 で平衡化します。
- リアクションチューブにアッセイ試薬 250 µL を加えます。 Note: replicate 用に別のチューブを用意してください。 Note:標準曲線にゼロ点を追加することをお勧めします。

アッセイ試薬とddH2Oでゼロ標準液を準備してください。

- 5 μL の標準溶液または濃度未知サンプルを添加します。
- 4. ボルテックスでよく混合します。
- 5. 室温でインキュベートします。

NanoPhotometer Protein Assay でのパラメーター 設定

- **Bradford** : (595 nm)
- **Dilution** : 15 / 0.67 mm path
- Baseline Correction :





#9 ブラッドフォードアッセイの微量測定

- Curve Fit: Regression 2nd order(2次回帰曲 線)
- Units:使用する標準溶液の単位を入力

テクニカル・ノート

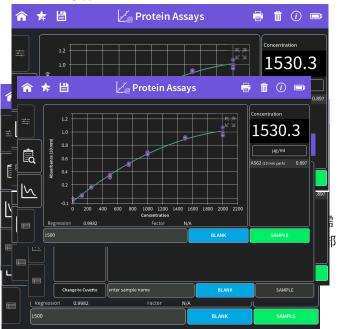
• 🏫	★ 🗎	🖄 Protein Assays	🛱 💼 (i) 📼
	Bradford Dilution 15 Baseline Correction Curve Fit Units µg/ml	AddConcentration + Conc. 1 0 (250) (250) (250) (250) (250) (200) (200) (200) (200) (200) (200) (200) (200) (200) (200) (200) (200) (200)	Conc. 2 125
	Replicates	15 🚫 Conc. 3 250 🚫 Conc. 4	€ 10 Conc. 2 125 500 ⊗ Conc. 5 750 1500 ⊗ Conc. 8 2000
	Change to Cu	wette enter sample name	
	Change to Cuvette	sample name BLANK	SAMPLE

Replicates : • 合 🚖 🗒 Protein Assays 📄 (i) 📼 Standard 6 0.8 檦 Repl 1 0.689 1 Protein Assays Ŕ 合 ★ 🗒 🖶 (i) 📼 Repl 1 R Repl 2 0.670 . Repl 3 Ŕ 0.659 Ħ \sim Repl 3 \sim Concentration Repl 3 1800 2000 220 1000 1200 1400 Concentration Rent 3

3. 標準溶液を全て測定すると標準曲線が表示され、回帰 曲線が計算され、表示されます。



測定には、2 µL のサンプルを使用します。濃度は、結果とテー ブルビューに表示されます。



Copyright 2017 Implen GmbH | Version: October 2017

$L \ L \ L \ L \ L \ L$



#9 ブラッドフォードアッセイの微量測定

テクニカル・ノート

結果

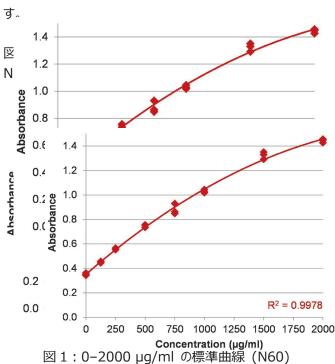
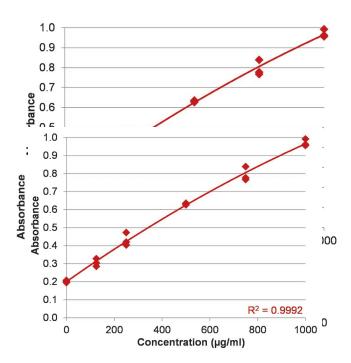
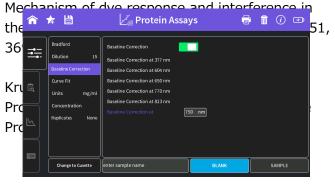


図1と2は、ブラッドフォードアッセイでの典型的な標準曲線で オ 図 2 では BSA 標準溶液 0-1000 µg/mL を NanoPhotometer N50 で測定し、R²=0.9992 でした。



Bradford, M. M. (1976). A rapid and sensitive method for the quantitation of microgram quantities of protein utilizing the principle of protein-dye binding. Analyt. Biochem. 72, 248–254.

Compton, S. J. and Jones, C. G. (1985).



提供: Implen GmbH 文責: ワケンビーテック株式会社

Implen GmbH Schatzbogen 52 | 81829 Munich | Phone: +49 89 7263718 20 | Fax: +49 89 7263718 54 | E-Mail: support@implen.de