

# 土壤天冬酰胺酶(solid-asparaginase, S-ASNase) 测定试剂盒说明书

(货号: BP10084F 分光法 48 样 有效期: 6 个月)

## 一、指标介绍:

天冬酰胺酶 (ASNase, EC 3.5.1.1) 是酰胺酶的一种, 催化天冬酰胺水解成天冬氨酸和氨, 在氮素 代谢中具有重要调控作用。

土壤中的天冬酰胺酶 (S-ASNase) 催化天冬酰胺水解成天冬氨酸和氨,利用氨在强碱的环境下与次 氯酸盐和苯酚作用,生成水溶性染料靛酚蓝,溶液颜色稳定。其在 630nm 处有特征吸收峰,通过检测 氨增加的速率,即可计算该酶活性大小。

## 二、试剂盒的组成和配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
试剂一	液体 20mL×1 瓶	4℃保存	
试剂二	粉剂 2 瓶	4°C保存	每瓶: 1. 开盖前注意使试剂落入底部 (可手动甩一甩); 2. 加入6mL蒸馏水溶解备用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相 同。
试剂三	液体 30mL×1 瓶	4℃保存	
试剂四	液体 24mL×1 瓶	4℃避光保存	
试剂五	液体 12mL×1 瓶	4℃保存	
2+ <del>\$</del> 1 <b>-</b>	A: 液体 7mL×4 瓶	4℃保存	1. 临用前取 60µL 的 B 液进一瓶
试剂六	B: 液体 1 支	4℃避光保存	A 液中,混匀后作为试剂六使用; 2.混匀后的试剂六一周内用完。
标准管	液体 2mL×1 支	4°C保存	1. 若重新做标曲,则用到该试剂; 2. 按照说明书中标曲制作步骤进行配制; 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)、 1ml 比色皿、离心管、分光光度计、**甲苯**、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、样本的制备:

取新鲜土样风干或者 37℃烘箱风干, 先粗研磨, 过 40 目筛网备用。

【注】: 土壤风干,减少土壤中水分对于实验的干扰;土壤过筛,保证取样的均匀细腻;

#### 2、检测步骤:

① 培养: 取 EP 管依次加入:

试剂组分 (μL)	测定管	对照管	
土样 (g)	0.1	0.1	
甲苯	20	20	

网址: www.bpelisa.com



振荡混匀,室温放置 15min				
试剂一	200	200		
试剂二	100			
混匀,放入 37℃水浴锅或恒温培养箱中孵育 2h				
试剂三	300	300		
试剂二		100		

充分混匀,沸水浴(95℃-100℃)10min,室温 12000rpm 离心 10min,上清液待测。

- ② 分光光度计预热 30min 以上,调节波长至 630nm,蒸馏水调零。
- ③ 显色反应: 在 EP 管中依次加入:

试剂组分 (μL)	测定管	对照管	
上清液	60	60	
蒸馏水	180	180	
试剂四	240	240	
试剂五	120	120	
试剂六	240	240	

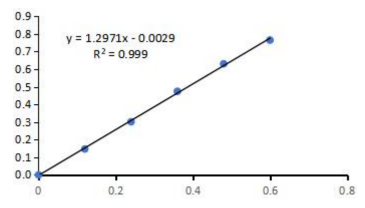
充分混匀, 37℃放置 20min 后, 全部液体转移至 1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm) 中, 于 630nm 处读取吸光值 A,

 $\Delta A=A$  测定管-A 对照管(每个样本做一个自身对照)。

- 【注】1. 试剂四和五和六需分开加,不能事先混匀。
  - 2. 若 $\Delta A$  的值较小,可以增加 37°C孵育时间 T(如增至 4 小时或更长),或在显色反应阶段增加上清液的量 V1(如增至 120 $\mu$ L,则蒸馏水体积相应减少);则改变后的反应时间 T 和上清液体积 V1 需代入计算公式重新计算。
  - 3. 若 A 测定的值大于 1.8,可以减少  $37^{\circ}$ C孵育时间 T(如减至 1 小时或更短),或在显色反应阶段减少上清液的量 V1(如减至  $30\mu$ L,则蒸馏水体积相应增加);则改变后的反应时间 T 和上清液体积 V1 需代入计算公式重新计算。

#### 五、结果计算:

1、标准曲线方程为 y = 1.2971x - 0.0029; x 为标准品质量 (μg) , y 为吸光值ΔA。



2、单位定义: 每克土样每小时催化天冬酰胺生成 1μg 氨定义为一个酶活力单位。 S-ASNase(μg/h/g 土样)=(ΔA+0.0029)  $\div 1.2971×(V \div V1) \div W \div T$  = $4×(ΔA+0.0029) \div W$ 

V--- 反应体系总体积, 0.62mL; V1---显色反应阶段上清液体积, 0.06mL; T--- 反应时间, 2h; W---土样质量;

网址: www.bpelisa.com



### 附:标准曲线制作过程:

1 标准品母液浓度为  $10\mu g/mL$ 。将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品, 例如: 0, 2, 4, 6, 8, 10 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:

标品浓度	0	2	4	6	8	10
μg/mL						
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 依据显色反应阶段测定管的加样表操作,根据结果,以各浓度吸光值减去 0 浓度吸光值,过 0 点制作标准曲线。

试剂名称 (μL)	标准管	0 浓度管(仅做一次)
标品	60	
蒸馏水	180	240
试剂四	240	240
试剂五	120	120
试剂六	240	240

充分混匀, 37℃放置 20min 后, 全部液体转移至 1mL 玻璃比色 皿 (光径 1cm) 中, 于 630nm 处读取吸光值 A, △A=A 测定-0 浓度管。

网址: www.bpelisa.com